

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.

~~

R.M.LOESER

DER

STICKSTOFF

UND

SEINE WICHTIGSTEN VERBINDUNGEN

Marine .

•

.

.

.

•

.

•

•

.

DER

STICKSTOFF

UND

SEINE WICHTIGSTEN VERBINDUNGEN

Von

DR. LEOPOLD SPIEGEL

MIT EINGEDRUCKTEN ABBILDUNGEN



BRAUNSCHWEIG

DRUCK UND VERLAG VON FRIEDRICH VIEWEG UND SOHN

1903

Alle Rechte, namentlich dasjenige der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten





575 1903

HERRN GEHEIMEN MEDIZINALRAT

PROFESSOR DR. OSCAR LIEBREICH

IN AUFRICHTIGER ERGEBENHEIT

GEWIDMET

.

		•	
•			
		•	
·		,	
	•		
•			
			·
•			

VORWORT.

Lange Zeit haben die Verbindungen des Kohlenstoffs fast ausschließlich das Interesse der wissenschaftlichen Chemiker gefesselt. Die zahlreichen Verbindungen, welche die "organische Chemie" darstellen und voraussehen lehrte, die blendende Systematik, welcher diese Verbindungen sich zugänglich erwiesen, erweckten die Hoffnung, daß die wichtigsten Probleme der Chemie durch die Erforschung der Kohlenstoffverbindungen ihre Lösung finden könnten.

Mit der Erweiterung und Vertiefung der Kenntnisse auf diesem Gebiete lernte man auch dessen Begrenzung beurteilen. Zu wirklich "organischer" Bedeutung, d. h. zur Verwendbarkeit für den Aufbau der Lebewesen, gelangen die Kohlenstoffverbindungen erst durch Eigenschaften, welche nicht den Kohlenstoffatomen, sondern in weit höherem Masse den Atomen anderer mehrwertiger Elemente innewohnen. Es zeigte sich aber mehr und mehr, dass die an den Kohlenstoffverbindungen für das Element Kohlenstoff ermittelten Gesetze nicht ohne weiteres auf andere Elemente übertragbar sind, dass vielmehr das Studium der einzelnen Elemente auf breiterer Grundlage wieder aufgenommen werden muss. Hierbei geben dann freilich die in der Kohlenstoffchemie gewonnenen Erfahrungen eine Richtschnur, die ebenso benutzt werden muss, wie die inzwischen auf physikalischem Gebiete erhobenen Besunde und die daraus für die Konstitution chemischer Verbindungen gezogenen Schlüsse.

Bei dieser Sachlage wird die alte Einteilung in "anorganische" und "organische" Chemie, so notwendig sie zur Zeit aus äußeren Gründen noch für den Unterricht sein mag, für das eingehende Studium und besonders für eine übersichtliche Zusammenstellung

VIII Vorwort.

des Materials zu solchem hinderlich. Wer ein Element erschöpfend charakterisieren will, muß es in seinen Verbindungen mit Kohlenstoff sowohl wie mit den weniger vielseitigen Elementen und Radikalen kennen lehren.

Wenn ich für den Versuch einer solchen Darstellung den Stickstoff erwählte, so geschah dies aus einem äußeren wie aus einem inneren Grunde. Der äußere war die Bearbeitung einer Reihe von Artikeln über Stickstoffverbindungen für das von C. Hell herausgegebene "Neue Handwörterbuch der Chemie", wobei mir das oben angedeutete Bedürfnis besonders klar vor Augen trat, der innere die hervorragende Bedeutung der Stickstoffverbindungen und das gewaltige Material von Thatsachen, welches demgemäß bereits aufgehäuft ist.

Unter den sogenannten "organischen" Elementen gebührt dem Stickstoff der Platz gleich hinter, vielleicht sogar vor dem Kohlenstoff. Denn mehr wie jedes andere bestimmt er durch seine Stellung und Bindungsform in der Molekel deren Charakter. Der Kohlenstoff bildet nur gewissermaßen das Skelett der wirklich organischen Verbindungen, während der Stickstoff wesentlich die Funktion bedingt. Aber auch in rein chemischer Beziehung sind die Stickstoffverbindungen von hervorragendem Interesse. Sie sind die Paradigmata, an denen gewisse chemische Probleme von alters her studiert wurden und fortgesetzt studiert werden. Es sei hier nur an den sogenannten Wechsel der Valenz, an stereochemische Forschungen, an die Theorien der Komplexverbindungen erinnert.

Indem ich das Material der Stickstoffchemie zusammenstellte, dienten mir als Grundlage naturgemäß meine oben erwähnten Artikel aus dem Handwörterbuche. Sie wurden ergänzt und erweitert, es wurden ihnen weitere Artikel und an passender Stelle die hauptsächlichen Klassen der organischen Stickstoffverbindungen eingefügt. Da es hier darauf ankommt, die durch den Stickstoff bedingten Charaktere festzustellen, so konnte von eingehender Charakteristik der einzelnen organischen Verbindungen Abstand genommen werden. Ich habe nur die einfachsten Vertreter in tabellarischer Zusammenstellung der jeweiligen Gruppenübersicht angefügt. Auch habe ich, da der "Beilstein" in der Hand jedes wissenschaftlich auf dem Gebiete der Kohlenstoffverbindungen

Vorwort. IX

arbeitenden Chemikers sein dürfte, in diesen Tabellen auf Litteraturangaben, soweit sie in der dritten Auflage des genannten Handbuches mit Einschluß des ersten Supplementbandes gegeben sind, verzichtet und nur die späteren Angaben angeführt. — Bei der Angabe der Siedepunkte in den Tabellen bedeuten die eingeklammerten Zahlen den herrschenden Druck in Millimetern Quecksilber.

Herr Dr. Bertoni in Livorno hat mir mit größter Liebenswürdigkeit gestattet, seine Artikel über die Ester der salpetrigen Säure und der Salpetersäure aus dem Handwörterbuche dieser Bearbeitung einzusiechten. Dieselben gehen an Ausführlichkeit über das bei anderen Abschnitten eingehaltene Maß teilweise hinaus, enthalten aber so viel des Interessanten, daß ich mich zu einer Kürzung der übernommenen Abschnitte nicht entschließen konnte. Herrn Bertoni spreche ich auch an dieser Stelle meinen verbindlichsten Dank aus.

Im übrigen wurden von größeren Handbüchern wesentlich die von Gmelin-Kraut und Graham-Otto benutzt. Soweit ferner Werke über Spezialgebiete der Darstellung zu Grunde gelegt wurden, ist dies an der betreffenden Stelle vermerkt.

Was die Anordnung des Stoffes innerhalb der einzelnen Kapitel betrifft, so habe ich bei den Derivaten der hauptsächlichen Verbindungen, besonders bei den Salzen, die lexikographische Ordnung beibehalten, da sie das Nachschlagen wesentlich erleichtert. In den Tabellen der organischen Derivate hat hingegen die übliche Ordnung nach ansteigendem Kohlenstoffgehalt bezw. absteigendem Wasserstoffgehalt Platz gegriffen.

Die Litteratur ist im allgemeinen bis zum Jahre 1900 berücksichtigt. Doch sind einzelne während des Druckes erschienene Arbeiten noch bei den Korrekturen und im Nächtrage benutzt worden.

Ich verhehle mir nicht, dass absolute Vollständigkeit bei einem solchen ersten Versuche kaum zu erreichen ist, und werde allen Fachgenossen zu Dank verpflichtet sein, welche mich auf Mängel des Werkes hinweisen.

Berlin, im Februar 1903.



INHALTSVERZEICHNIS.

	Seit e
Das Element	1
Stickstoffhalogenverbindungen	29
Fluorstickstoff	29
Chloratickstoff	
Bromstickstoff	35
Jodstickstoff	36
Stickstoffsauerstoffverbindungen	49
Stickstoffmonoxyd, Stickoxydul	49
Untersalpetrige Säure, Diazohydrat	58
Untersalpetrigsäureester	63
Untersalpetrigsäuresalze	64
Diazoverbindungen	71
Azoverbindungen	77
Stickstoffdioxyd, Stickoxyd	80
Stickstofftrioxyd, salpetrige Säure	94
Salpetrigsäurechlorid	103
Salpetrigsäurebromid	104
Salpetrigsäureamid	104
Nitrosoverbindungen	105
Salpetrigsäuresalze, Nitrite	108
Salpetrigsäureester, Alkylnitrite	136
Stickstofftetroxyd, Untersalpetersäure	160
Stickstoffpentoxyd, Salpetersäureanhydrid	178
Salpetersäurehydrate	
Salpetersäureamid	
Salpetersäurebromid	
Salpetersäurechlorid	
Salpetersalzsäure	238
Salpetersäurecyanid	
Nitroverbindungen	240
Salpetersäuresalze, Nitrate	258
Salpetersäureester, Alkylnitrate	359
Übersalpetersäuren	367
Ionenzustand bei Stickstoffsauerstoffverbindungen	369
Stickstoffschwefelverbindungen	370
Stickstofftetrasulfid	370
Stickstoffpentasulfid	
Schweselstickstoffsäuren	

										Seit
Stickstoffwasserstoffverbindungen	•	•	•	•	•	•		•	:	37
Ammoniak	•	•	•	•	•	• •		•	•	37
Metallamide	•	•	•	•	•		•		•	426
Ammonium	•		•	•	•		•	•	•	42
Ammoniumoxyde	•	•	•	•	•		•	•	•	432
Amine, Amide u. s. w	•	•	•	•	•		•	•	•	433
Hydroxylamin	•	•	•	•	•		•	•	•	531
Oxime	•	•	•	•	•		•	54	13,	546
Hydrazin	•	•	•	•	• (•	•	•	567
Buzylen	•	•	•	•	•			•	•	590
Azoimid, Stickstoffwasserstoffsäure .	•	•	•		•		•	•	•	590
Stickstoffmetalle, Nitride	•						•	•	•	606
Stickstoffphosphorverbindungen	•	•	•		• •			•	•	616
Arsenstickstoff	•			•			•			623
Stickstoffkohlenstoffverbindungen	•		•	•	•			•	•	624
Cyan										
Isocyan										•
Paracyan										
Blausäure										
Cyansäure und Cyanursäure										
Cyanhalogene										
Arsencyanid										
Cyanamid und Polymere desselben	•	•				•	•	•.	•	695
Salze und Ester der Cyansäure und Cyanursäur										
Knallsäure										
Cyanschwefelverbindungen										
Cyansulfid	•	•		•		•	•	•	•	706
Cyantrisulfid										
Cyanurdisulfid										
Oxycyanurdisulfid										
Rhodanwasserstoff										
Polymere Thiocyansäuren										
Selencyanverbindungen										
Stickstoffsilicium										
Stickstofftitanverbindungen										732
Stickstoffzirkonium	•	•		•	•	•	•	•	•	735
Stickstoffborverbindungen	•	•	•	•	•	•	•	•	•	736
Stickstoff in geschlossenen Ringsystemen .	•			•	•	•	•	•	•	74 0
Alkaloide	•		•	•		•	•	•	•	7 97
Proteinstoffe	•				•	•	•			819
Analytisches. Erkennung und Bestimmung	•		•	•	•	•	•		•	835
Nachträge und Ergänzungen	•			•	•	•		•	•	890
Alphabetisches Register						•	•	•	•	905
Berichtigungen				•	•	•				912

Das Element.

Stickstoff, N. Der Stickstoff, Nitrogenium, in Frankreich Azote (Symbol Az), sonst auch Salpeterstoff, Stickgas, in frühester Zeit phlogistisierte, mephitische oder verdorbene Luft genannt, ist ein farb, geruch- und geschmackloses Elementargas, welches Pflanzenfarben nicht verändert, den Verbrennungs- wie den Atmungsprozels nicht zu unterhalten vermag, auch selbst nicht brennbar und durch Alkalien nicht absorbierbar ist. Sein Atomgewicht ist = 14,04 für 0 = 16¹), 13,93 für H = 1, nach den neuesten Bestimmungen noch etwas niedriger (s. u.).

Die bekannteren älteren und die neueren Atomgewichtsbestimmungen ergaben folgende Resultate:

H = 1	0 = 16	-1/1
Marignac 13,989	0 = 16 Clarke ⁴) 14,029 Leduc ⁵) 16,0005	141
Pelouze*) 14	Leduc ⁵) 10,0005	
Stas ³) 14,044	Vèzes 6) 14,005	
Clarke 4) 14,021	$Hibbs^7$) 14,0117	
	Rayleigh und Leduc 14,003	
	$Dean^{8}$) 14,031	

Als eigentümliches Gas wurde der Stickstoff 1772 von Rutherford erkannt, welcher ihn als Rückstand von atmosphärischer Luft, in welcher ein Tier geatmet hatte, nach Absorption der gebildeten Kohlensäure fand. Bald darauf wurde er von Scheele und Lavoisier (der ihm, weil er das Leben nicht zu unterhalten vermag, den Namen Azote gab) als wesentlicher Bestandteil der Atmosphäre neben Sauerstoff erkannt. Chaptal⁹) nannte ihn als Bestandteil der Salpetersäure Nitrogène, woraus der heutige Name entstand.

Außer in der atmosphärischen Luft, von welcher er dem Volum nach ungefähr 4/5, nach Leduc 5) 75,5 Gew.-Proz. und 78,06 Vol.-Proz.

¹⁾ Landolt, Ostwald u. Seubert, Ber. 31, 2761. — 2) Pelouze, Ann. ch. phys. [3] 26, 296. — 3) Stas, Untersuchungen über die Gesetze d. chem. Proportionen, Leipzig 1867. — 4) Clarke, Phil. Mag. [5] 12, 101; JB. 1881, 8. 6. — 5) Leduc, Compt. rend. 123, 805, 125, 299; Chem. Centralbl. 1897, I, 9, II, 609. — 6) M. Vèzes, Compt. rend. 126, 1714; Chem. Centralbl. 1898, II, 256. — 7) Hibbs, J. Am. Chem. Soc. 18, 1044; Chem. Centralbl. 1897, I, 275. — 8) Dean, Chem. Soc. Proc. 15, 213; Chem. Centralbl. 1900, I, 89. — 9) Chaptal, Éléments de chimie 1790, I, 128.

beträgt, kommt Stickstoff in der Natur noch weit verbreitet vor Form von Nitraten, Ammoniak, Cyanverbindungen, sowie in ein großen Anzahl organischer Verbindungen, unter denen die Ami (substituierte Ammoniake), die Alkaloide (Abkömmlinge des Pyridi und Chinolins) und die Eiweisskörper besonders hervorzuheben sir Ob bei der Entstehung der Erde der Stickstoff keine Verbindung einging oder ob dieselben alsbald wieder der Zersetzung anheimfiele ist nicht zu entscheiden; jedenfalls ist es eine bemerkenswerte The sache, daß in den Gesteinen und Erzen der ältesten Formationen kei oder doch sehr geringe Mengen stickstoffhaltiger Verbindungen vo Erst als sich Vegetation einstellte, entzogen die Pflanz der Atmosphäre Stickstoff, den sie zum Aufbau komplizierter Substa zen verwendeten, und aus den Pflanzen bezogen ihn die Tiere. Ei durch Verwesung organischer Substanzen gelangten dann späterh größere Mengen stickstoffhaltiger Verbindungen, besonders Nitra in den Erdboden, in dessen jüngsten Gesteinen sie sich, ebenso w auch in Mineralwässern, vorfinden. So enthalten Steinkohlen, Brau kohlen u. s. w., die ja auf dem Wege der Verwesung entstanden sir Stickstoff eingeschlossen. Aber auch in Felsarten finden sich, zu Teil wohl noch in Form von Resten organischer Substanz, gerin Mengen. So fand Delesse 1) in einer großen Anzahl von Minerali von Spuren bis zu 0,3 Proz., während in den fossilen Einschlüsse insbesondere in den schwer verwesenden Knochenteilen, der Sticksto gehalt ein bei weitem höherer ist. Ferner machte W. N. Hartley durch Bestimmung des kritischen Punktes der flüssigen Einschlüsse d Anwesenheit des freien Stickstoffs in einer Anzahl Mineralien wah scheinlich und E. Becchi³) bestimmte denselben im Gabbro vo St. Gotthard zu etwa 0,1 Proz. Neuerdings wurden gelegentlich d Nachforschung nach Helium noch eine Anzahl Einschlüsse von Stic stoff in Mineralien festgestellt4). Möglicherweise sind diese Vorkomi nisse der Zersetzung von Stickstoffmetallen zuzuschreiben. Interessa ist die Untersuchung eines Hügels bei Bath, bei welchem Eindring von Abfallstoffen ausgeschlossen war, durch Ch. Erkin 5); die ve schiedenen Gesteine desselben enthielten in 1000000 Tln.:

¹⁾ Delesse, Compt. rend. 51, 286; JB. 1860, S. 99 u. 803. — 2) Harley, Chem. Soc. J. 29, 137 und 30, 237; JB. 1876, S. 1215. — 3) Becche Ber. 11, 690. — 4) Tilden, Proc. Roy. Soc. 60, 453; Chem. Central 1897, I, 618; Czernik, J. russ. phys.-chem. Gesellsch. 29, 292; Chem. Central 1897, II, 674. — 5) Ch. Erkin, Chem. Soc. J. 24, 64; JB. 1871, S. 237.

Wohl durch Zersetzung derartiger stickstoffhaltiger Gesteine, zum Teil auch direkt von Lagerstätten verwesender organischer Substanzen, gelangt Stickstoff auch in Quellen. So fand Smith 1) das aus der Quelle von Jalova (Klein-Asien) entweichende Gas zu 97 Proz. aus Stickstoff bestehend, ähnlich Ragsby²) das Gas der Quelle von Perchtelsdorf bei Wien, Bunsen³) das Gas einer Geisirgruppe im Norden von Island zu 99,5 Proz. und H. Wurtz4) fand in dem hauptsächlich aus Sumpfgas und Kohlensäure bestehenden Gase der Gasquelle bei West-Bloomfield 4,31 Proz. Stickstoff, van Breukeleven 5) in einem ähnlich zusammengesetzten Brunnengase 6,3 Proz., Parmentier und Hurion 6) in den fast reiner Kohlensäure entsprechenden Gasen aus den Quellen des Mont-Dore nur 0,5 Proz. Das Gas des Mineralwassers von Jouhe bei Dôle (Jura) enthält 61,16 Vol.-Proz. Stickstoff 7), das der Thermen von Abano 75,7 Proz. 8), die Gase der Badequellen von Vöslau bei Wien 91 Vol.-Proz. 9), aus dem Wasser von Bagnoles de l'Orne ausser 4,5 Proz. Argon 90,5 Proz. reinen Stickstoff 10). Ferner wurde Stickstoff konstatiert in Quellengasen von S. Omobono im Imagnathale (bei Bergamo) 11), von S. Agnese in Bagno di Romagna 12), aus den Levicoquellen 13).

Wie der Stickstoff der Atmosphäre enthält zumeist auch derjenige der Quellengase Argon und vielfach auch Helium. So ist im Gase der Perchtelsdorfer Quelle (s. o.) 1,04 bezw. 1,16 Proz. Argon enthalten ¹⁴), in dem von Mont-Dore 2 Proz. des Stickstoffs ⁶), in dem von Vöslau 1,29 Proz. des N⁹), kleine Mengen auch in denen von Abano sowie in den Soffionen von Toskana ¹⁵).

Auch der Stickstoff schlagender Wetter, der in diesen in wechselnden Verhältnissen vorkommt, ist ebenso wie in den hauptsächlich aus Kohlendioxyd bestehenden Gasen, welche den Minen von Rochebelle entströmen, stets von Argon begleitet und zwar ziemlich konstant in einem Verhältnis, das dem in der Luft sich nähert 16). Schlösing ist daher der Ansicht, dass dieser Stickstoff der Luft

¹⁾ J. Lawrence Smith, Sill. Am. J. [2] 12, 366; J. pr. Chem. 55, 110. — 2) Fr. Ragsby, Jahrb. d. k. k. geolog. Reichsanstalt 4, 630. — 3) Bunsen, Gasometr. Methoden, 2. Aufl., S. 79. — 4) H. Wurtz, Sill. Am. J. [2] 49, 336; JB. 1870, S. 1377. — 5) M. van Breukeleven, Rec. trav. chim. 15, 280; Chem. Centralbl. 1897, I, 257. — 6) Parmentier u. Hurion, Compt. rend. 130, 1190; Chem. Centralbl. 1900, I, 1239. — 7) Paul Bourcet, J. Pharm. chim. [6] 11, 223; Bull. soc. chim. [3] 23, 144; Chem. Centralbl. 1900, I, 784. — ⁸) Nasini u. Anderlini, Gaz. chim. 25, II, 508; Ber. 29, R. 271. — 9) Max Bamberger u. Landsiedl, Monatsh. f. Chem. 19, 114. — 10) Bomhard u. Desgrez, Compt. rend. 123, 969; Chem. Centralbl. 1897, I, 257. — 11) Carrara, Gaz. chim. 27, II, 559; Chem. Centralbl. 1898, II, 411. — 12) Purgotti u. Anelli, Gaz. chim. 28, I, 849; Chem. Centralbl. 1898, II, 451. — 18) Ludwig und v. Zeynek, Wien. klin. Wochenschr. 11, 364. — 14) Max Bamberger, Monatsh. f. Chem. 17, 604. — 15) Nasini, Anderlini u. Salvadori, Gaz. chim. 28, I, 81; Chem. Centralbl. 1898, I, 917. — ¹⁶) Th. Schlösing fils, Compt. rend. 123, 233, 302; Ber. 29, Ref. 767, 768.

entstamme. Da aber das Gleiche sich auch bei Wettergasen vorfand, die unter Druck standen, also sicher keinen direkten Konnex mit der Atmosphäre hatten, so ist dieser Grund nicht stichhaltig.

Auch der aus Blutgasen erhältliche Stickstoff, bei welchem die Beziehungen zur Atmosphäre jedenfalls näher liegen, enthält Argon 1).

Auch metallurgische Produkte schließen häufig Stickstoff ein, regelmäßig Eisen und Stahl, in denen derselbe zum Teil als Stickstoffeisen gebunden sein dürfte. A. H. Allen²), der die Bestimmung im Stahl durch Überleiten von Wasserdampf über das rotglühende Metall bewirkte, hat den Einwand, das so gebildete Ammoniak könne aus der Atmosphäre stammen, durch besondere Versuche widerlegt. Aber auch freier Stickstoff ist in den innerhalb des Metalls absorbierten Gasen enthalten. John Parry³) bestimmte denselben in Gasen aus Spiegeleisen zu 0 Proz., aus weißem Roheisen zu 6,88 Proz., aus Schmiedeeisen zu 1,718 Proz., aus grauem Roheisen zu 3,250 Proz., aus Stahl zu 6,488 Proz.

Das Auftreten von freiem Stickstoff bei Fäulnisprozessen ist vielseitig konstatiert⁴) und den entgegenstehenden Angaben, z. B. von M. Gruber⁵) sowie von Pettenkofer und Voit⁶) gegenüber aufrecht erhalten worden. Wir wissen jetzt, daß gewisse Bakterien eine förmliche Stickstoffgärung zu erzeugen fähig sind. Diese kommt zum Teil wahrscheinlich in der Weise zu stande, daß ein Teil der Stickstoffverbindungen zu salpetriger Säure umgewandelt wird und daß diese mit Ammoniak bezw. organischen Aminen in bekannter Weise reagiert. Derartige Vorgänge sind die Ursache der starken Stickstoffverluste, welche in ungünstig gelagertem Stalldünger eintreten.

Außerhalb unseres Planeten ist das Vorkommen von Stickstoff in der Sonne durch spektroskopische Untersuchungen von C. A. Young?) und Henry Draper?) zwar nicht völlig sicher gestellt, aber sehr wahrscheinlich gemacht worden. Mit Sicherheit fand Boussingault?) das Element in dem Meteoreisen von Lenarto (Ungarn), und zwar 0,11 Proz. Sehr beachtenswert ist die Beobachtung von Fievez 10), dass im mehrlinigen Spektrum eines Gases eine oder einige Linien im

¹⁾ Regnard u. Schlösing fils, Compt. rend. 124, 302; Chem. Centralbl. 1897, I, 606. — 2) Allen, Chem. News 40, 135 u. 41, 231; JB. 1879, S. 1096 u. 1880, S. 1250. — 3) Parry, Am. Chemist 4, 254; JB. 1874, S. 1082. — 4) L. Liebermann, Wien. Akad. Ber. 78, 80; Seegen u. Nowack, Pflügers Arch. Physiol. 19, 347 u. 25, 383; Schlösing u. Müntz, Compt. rend. 86, 982; JB. 1878, S. 1022; Hoppe-Seyler, Zeitschr. physiol. Chem. 2, 1; A. Morgen, Landw. Vers.-Stat. 30, 199; G. Vandervelde, Zeitschr. physiol. Chem. 8, 367; H. B. Gibson, Am. Chem. J. 15, 12; Ber. 26, 387 Ref. — 3) Gruber, Zeitschr. Biol. 16, 367 u. 19, 563. — 6) Pettenkofer u. Voit, ebend. 16, 508. — 7) Young, Sill. Am. J. [3] 4, 356; JB. 1872, S. 147. — 8) Draper, Sill. Am. J. [3] 14, 89; JB. 1877, S. 207. — 9) Boussingault, Compt. rend. 53, 77; JB. 1861, S. 1132. — 10) Fievez, Phil. Mag. [5] 9, 309; JB. 1880, S. 201.

Spektralapparat verschwinden können, wenn ein gewisser Teil des Lichtes durch ein Diaphragma abgeblendet wird, und dass im Spektrum des Stickstoffs unter diesen Umständen gerade die Linien verbleiben, welche auch die sehr lichtschwachen Nebelflecke zeigen; es kann hiernach aus diesen Linien allein schon mit großer Wahrscheinlichkeit auf die Gegenwart des Stickstoffs geschlossen werden.

Darstellung. I. Aus Luft durch Reagentien, welche den Sauerstoff absorbieren. Hierzu wurde zuerst die Atmung lebender Tiere verwendet, an deren Stelle aber alsbald leicht oxydierbare Substanzen traten. Gewöhnlich benutzt man brennenden Phosphor; doch ist das so erhaltene Stickgas niemals frei von Sauerstoff, da die Verbrennung des Phosphors bereits vor dessen völliger Verzehrung aufhört. - Metallisches Kupfer entzieht der Luft den Sauerstoff bei Rotglühhitze. Man leitet die durch Ätzkali und Chlorcalcium von Kohlensäure und Wasser befreite Luft über in einem Kalirohr zum Glühen erhitzte Kupferdrehspäne 1), welche zweckmässig vorher durch Ausglühen im Wasserstoffstrome von einer oberflächlichen Oxydschicht befreit wurden, dann aber zur Austreibung des absorbierten Wasserstoffs noch im Vakuum erhitzt werden müssen²). Statt der Drehspäne wendet man auch, nach Carius³), fein verteiltes Kupfer, wie es durch Reduktion von Kupferoxyd mittelst Wasserstoff erhalten wird, an. S. Lupton4) schlug vor, statt reiner atmosphärischer Luft ein Gemisch derselben mit Ammoniakgas zu verwenden; indem hierbei das durch den Sauerstoff der Luft gebildete Kupferoxyd durch den Wasserstoff des Ammoniaks wieder reduziert wird, wird der Prozess zu einem kontinuierlichen. Das passende Gasgemenge wird leicht erhalten, wenn man die Luft vorher durch eine konzentrierte, wässerige Lösung von Ammoniak streichen lässt. Nach Lord Rayleigh 5) ist der so bereitete Stickstoff stets etwa 1/1000 leichter als der aus reiner Luft gewonnene; bei Verwendung von mit Ammoniakgas gesättigtem Sauerstoff steigt die Differenz auf 0,5 Proz. — Brunner 6) leitet gut getrocknete Luft über glühendes, reduziertes Eisen; auf das Trocknen ist hierbei besondere Sorgfalt zu verwenden, da schon eine Spur Feuchtigkeit eine Verunreinigung mit Wasserstoff bewirken kann. — Nach Dupasquier?) wird durch Schütteln mit frisch gefälltem Eisenoxydulhydrat der Luft aller Sauerstoff entzogen; ebenso wirkt Manganoxydulhydrat. Sehr rasch und kräftig wirkt eine alkalische Lösung von Pyrogallussäure 3), minder rasch eine solche von Gerbsäure und Gallussäure. Sehr kräftig wirkt auch ammoniakalische Lösung von Kupferchlorür. Saussure⁷) empfahl

¹⁾ Dumas u. Boussingault, Compt. rend. 12, 1005; J. pr. Chem. 24, 75; Bunsen, Gasometr. Methoden, 2. Aufl., 8. 209. — 2) Jolly, Ann. Phys. [2] 6, 536. — 3) Carius, Ann. Chem. 94, 126. — 4) Lupton, Chem. News 33, 90; JB. 1876, 8. 188. — 5) Lord Rayleigh, Chem. News 69, 231; Ber. 27, 727 Ref. — 6) Brunner, Ann. Phys. 27, 4. — 7) Dupasquier, siehe Graham-Ottos anorg. Chem., 5. Aufl., 2, 9. — 8) Liebig, Ann. Chem. 77, 107.

fein zerteiltes Blei oder auch mit Salzsäure oder verdünnter Schwefelsäure benetzte Kupferspäne, Bolton¹) Aluminiumamalgam.

Berthelot²) bringt in eine Flasche von 10 bis 14 Liter Inhalt 200 g von anderen Metallen freie Kupferspäne und übergielst diese so mit Ammoniak, dass sie nur teilweise davon bedeckt sind. Die Flasche wird dann mit einem Korke verschlossen, der eine Sicherheitsröhre und eine am Ende mit einer Kautschukkappe verschlossene Gasleitungsröhre trägt. Bei öfterem Schütteln ist in ein bis zwei Tagen sämtlicher Sauerstoff, auch der infolge der Schwankungen von Luftdruck und Temperatur durch die Sicherheitsröhre eingetretene, absorbiert. Der Stickstoff wird durch Eingielsen von auf dieselbe Weise sauerstofffrei gemachtem Wasser verdrängt und mit konzentrierter Schwefelsäure gewaschen.

Dumoulin³) leitet ein kohlensäurefreies Gemenge von 100 Vol. Luft und 42 Vol. Wasserstoff über Platinschwamm; das gebildete Wasser muß alsdann entfernt werden. Ebenso wie Platinschwamm wirkt der elektrische Strom⁴). M. Rosenfeld⁵) empfiehlt die Verbrennung von bleihaltigem Stanniol in einem abgesperrten Luftvolum.

Auch salzsaure Chromchlorürlösung entzieht der Luft den Sauerstoff. Der aus Luft nach den angegebenen Methoden gewonnene Stickstoff enthält stets noch etwa 1 Proz. Argon und andere demselben verwandte Edelgase, von denen er nicht befreit werden kann, da dieselben bei allen bisherigen Versuchen sich als reaktionsunfähiger bewiesen haben als Stickstoff selbst.

II. Durch Einleiten von Chlor in wässeriges Ammoniak. Der Prozess entspricht den Gleichungen NH₃ + 3 Cl = 3 HCl + N und 3 HCl + 3 NH₈ = 3 NH₄Cl. Das so erhaltene Gas ist nach Anderson⁶) stets sauerstoffhaltig; außerdem kann diese Darstellung gegen Ende der Entwickelung infolge Bildung von Chlorstickstoff sehr gefährlich werden⁷). — Besser bringt man Salmiak in Stücken, oder nach E. Marchand⁸) Ammoniakflüssigkeit, zu wässerigem Chlorkalk. Nach Calvert⁹) versetzt man 200 ccm Chlorkalklösung, 5 Proz. unterchlorige Säure enthaltend; mit 1,146 g Ammonsulfat; es entwickelt sich der Stickstoff schon in der Kälte; gegen Ende der Reaktion wird erwärmt; auf diese Weise werden in einer Stunde 192 ccm Stickstoff (theoretisch 194 ccm) erhalten. Ebenso wie Ammonsulfat sollen alle stickstoffhaltigen Tierstoffe zersetzt werden.

III. Durch Erhitzen einer Lösung von Ammonnitrit, welches hierbei nach der Gleichung $NO_2NH_4=N_2+2H_2O$ zerfällt.

¹⁾ Werner Bolton, Chem.-Ztg. 18, 1908. — 2) Berthelot, Bull. soc. chim. [2] 13, 314; Zeitschr. Chem. 1870, S. 384. — 3) Dumoulin, Instit. 1851, p. 11; JB. 1851, S. 321. — 4) Grove, Ann. Phys. Ergänzgsbd. 2, 385. — 5) Rosenfeld, Ber. 16, 2750. — 6) Anderson, Chem. News 5, 246: Dingl. pol. J. 166, 76. — 7) Graham-Otto, Anorgan. Chem., 5. Aufl., 2, 10 — 8) Marchand, J. Chim. méd. 10, 15; JB. Berz. 24, 46. — 9) F. C. Calvert Compt. rend. 69, 706; Chem. Centr. 1870, S. 366.

Das Salz braucht zu diesem Zwecke nicht rein dargestellt zu werden, sondern man erhitzt eine Mischung von Salmiak mit konzentrierter Lösung von Natrium- oder Kaliumnitrit, am besten in äquivalenten Verhältnissen¹). Es sollte auf diese Weise leicht reiner Stickstoff erhalten werden, doch zeigte es sich, dass derselbe immer noch Spuren von Stickstoffoxyden enthält. Deshalb schlägt W. Gibbs²) vor, der Mischung eine konzentrierte Lösung von Kaliumbichromat im Überschuss zuzufügen, wodurch die Stickoxyde in Salpetersäure umgewandelt und als solche zurückgehalten werden. Nach Böttger³) erhitzt man am besten eine Mischung von 1 Tl. Kaliumbichromat, 1 Tl. Ammoniumnitrat, 1 Tl. käuflichem Natriumnitrit und 3 Tln. Wasser. V. Meyer⁴) leitet auch das so erhaltene Gas, um die letzten Spuren von Sauerstoff zu entfernen, noch über glühendes Kupfer.

Auch Erhitzen von Ammoniumbichromat 5) beziehungsweise einer Mischung von gleichen Gewichtsteilen Kaliumbichromat und Salmiak 6) ist zur Gewinnung reinen Stickstoffs vorgeschlagen worden, der aber in letzterem Falle noch mit Eisenvitriollösung gewaschen werden muß.

Nach J. W. Gatehouse⁷) erhält man reinen Stickstoff durch Erhitzen von Ammoniumnitrat mit Manganhyperoxyd. Die Einwirkung erfolgt nach der Gleichung $MnO_2 + 4NO_3NH_4 = (NO_8)_2Mn + 8H_2O + 3N_2$; dieselbe beginnt bei 180°. Erhitzen über 215° soll vermieden werden, da sonst durch Zersetzung des gebildeten Mangannitrats Untersalpetersäure und Sauerstoff beigemengt werden.

Pelouze⁸) sättigt Vitriolöl mit Stickoxydgas, wobei sich Blei-kammerkrystalle bilden, und erhitzt nach weiterem Zusatz von konzentrierter Schwefelsäure mit Ammoniumsulfat auf 160°. Die Entwickelung vollzieht sich nach der Gleichung $2 SO_{2OH}^{NO_2} + SO_{2ONH_4}^{ONH_4}$ = $3 SO_4H_2 + 2 H_2O + 2 N_2$. Emmet⁹) entwickelt Stickstoff aus geschmolzenem Ammoniumnitrat durch eingesenktes Zink, Maumené¹⁰) durch vorsichtiges Erwärmen von 3 Tln. Ammonnitrat mit 1 Tl. Salmiak, Soubeiran¹¹) durch Erhitzen von 2 Tln. Salpeter und 1 Tl. Salmiak. In letzteren beiden Fällen ist dem Gase Chlor beigemengt.

Durch Einwirkung von Hypochloriten und Hypobromiten auf Harnstoff und andere Säureamide wird Stickstoff gewonnen, der aber nach Lord Rayleigh 12) noch Stickstoffoxydul enthält.

¹⁾ Corenwinder, Ann. ch. phys. [3] 26, 296; Ann. Chem. 72, 225; Knapp, N. Rep. Pharm. 25, 310. — 2) Gibbs, Ber. 10, 1387. — 3) Böttger, Jahresber. d. phys. Vereins z. Frankfurt a. M. 1876/77, S. 24. — 4) V. Meyer, Ber. 11, 1867. — 5) Levy, Pharm. Viertelj. 20, 137; Chem. Centralbl. 1870, S. 789. — 6) Ramon de Luna, Ann. ch. phys. [3] 68, 183; JB. 1863, S. 158. — 7) Gatehouse, Chem. News 35, 118; Ber. 10, 1007. — 8) Pelouze, Ann. ch. phys. [3] 2, 49; Graham-Otto, Anorg. Chem., 5. Aufl., 2, 13. — 9) Emmet, Sill. Am. J. 18, 259; JB. Berz. 12, 71. — 10) Maumené, Compt. rend. 33, 401; Ann. Chem. 80, 267. — 11) Soubeiran, J. pharm. 13, 322; JE. Berz. 8, 80. — 12) Lord Rayleigh, Proc. Roy. Soc. 64, 90; Chem. Centralbl. 1898, II, 881.

Eigenschaften. Wie schon erwähnt, ist Stickstoff unter gewöhnlichen Verhältnissen gasförmig. Ihn zu einer Flüssigkeit zu verdichten, gelang vorübergehend L. Cailletet¹) durch Komprimierung bei + 130 unter einem Druck von 200 Atm. und darauf folgende plötzliche Ausdehnung; der Versuch wurde bei - 29° wiederholt, aber auch hier nur vorübergehend eine flüssigkeitartige Masse erhalten 2). Dauernde Verflüssigung erzielten v. Wroblewski und Olszewski³), indem sie die Abkühlung durch Siedenlassen verflüssigten Äthylens im Vakuum (-136°) bewirkten. Noch bessere Resultate erzielte Olszewski⁴) durch Herabsetzen des Vakuums auf 10 mm Quecksilberdruck, wodurch der Siedepunkt des Äthylens auf - 150° sank. - Durch Anwendung verflüssigten Sauerstoffs als Kältemittels wollte v. Wroblewski⁵) bei — 186° schneeige Flocken festen Stickstoffs erhalten haben. Olszewski⁴) konnte dies, obwohl er durch Siedenlassen des Sauerstoffs im Vakuum die Temperatur bis auf — 213° herabsetzte, nicht bestätigen. Erst mit einem abgeänderten Apparate 6) konnte er bei - 214° (60 mm Druck) beginnendes Festwerden beobachten; bei weiterer Erniedrigung der Temperatur erstarrte dann das Ganze zu einer schneeigen Masse, während das Thermometer (bei 4 mm Druck) auf - 225° zeigte. Nach v. Wroblewski7) sind aber alle diese mit dem Wasserstoffthermometer ermittelten Temperaturen zu niedrig; die von ihm bevorzugte thermoelektrische Messung ergiebt für die Erstarrung statt — 207 bis — 214° nur — 199 bis — 203°.

Das spezifische Brechungsvermögen des Stickstoffs ist nach Gladstone⁸) $\frac{n-1}{d} = 0,293$ oder 0,379, das Refraktionsäquivalent nach demselben⁹) = 4,1 oder 5,3; das Newtonsche Brechungsvermögen $\frac{n^2-1}{d}$ ist nach A. Schrauf¹⁰) = 0,000596. Nach Croullebois¹¹) ist der Brechungsindex für weißes Licht = 1,0003019, für Linie C = 1,000258, für E = 1,000302, für G = 1,000321, woraus sich die Dispersion = 0,2086 ergiebt, während Mascart¹²) dieselbe zu 0,0069 berechnet und Gladstone¹³) das Dispersionsäquivalent (Atomdispersion) zu 0,10 angiebt. Ramsay und Travers¹⁴) bestimmten das Brechungs-

¹⁾ Cailletet, Compt. rend. 85, 1270; JB. 1877, S. 69. — *) Berthelot, Compt. rend. 85, 1272; JB. 1877, S. 69. — *) v. Wroblewskiu. Olszewski, Ann. Phys. 20, 243. — 4) Olszewski, Compt. rend. 99, 133; JB. 1884, S. 326. — 5) v. Wroblewski, Compt. rend. 97, 1553; JB. 1883, S. 76. — 6) Olszewski, Compt. rend. 100, 350; JB. 1885, S. 143. — 7) v. Wroblewski, Compt. rend. 100, 979; JB. 1885, S. 141. — 8) J. H. Gladstone, Lond. R. Soc. Proc. 18, 49. — 9) Derselbe, ebend. 31, 327; JB. 1865, S. 83; vergl. Brühl, Ber. 26, 806. — 10) A. Schrauf, Ann. Phys. 133, 479. — 11) Croullebois, Compt. rend. 67, 6; JB. 1868, S. 122. — 12) Mascart, Compt. rend. 78, 679; JB. 1874, S. 149. — 18) Gladstone, Chem. News 55, 300; Ber. 20, 494 Ref. — 14) Ramsay u. Travers, Proc. Roy. Soc. 62, 225; Chem. Centralbl. 1898, I, 429.

vermögen, bezogen auf das von Luft, zu 1,0163. Nach Brühl¹) ist die Atomrefraktion = 2,21. — Die elektromagnetische Drehung der Polarisationsebene ist im Vergleich zur Drehung des flüssigen Schwefelkohlenstoffs nach Henri Becquerel²) = 0,000161 bei 0° und 760 mm Druck, nach Kundt und Röntgen³) = 0,000127 bei 20° und Atmosphärendruck.

Das Spektrum des Stickstoffs ist Gegenstand eingehender Untersuchungen gewesen. Plücker und Hittorf4) fanden beim Überschlagen elektrischer Funken im reinen Stickstoff ein Spektrum mit einer großen Zahl feiner Linien, namentlich im Grün (Spektrum II. Ordnung). Wird aber der Induktionsstrom durch ganz verdünntes Stickgas im Geisslerschen Rohr geleitet, so zeigt sich ein prachtvoll geschichtetes Licht, bei schwachem Strome von goldiger Farbe und mit aus breiten Streifen bestehendem Spektrum, während bei stärkerem Strome die Farbe in Blauviolett übergeht und ein Bandenspektrum entsteht, das durch seine eigentümlichen Schattierungen an die Zeichnung und Kannelierungen einer Säule erinnert; im Blau und Violett erscheinen diese Kannelierungen sehr breit, im Grün und Gelb schmäler; ihre Schattenseite liegt nach Violett hin. Das Spektrum ändert sich nicht bei wachsender Verdünnung, wohl aber bei Erhöhung der Temperatur, durch Einschaltung einer Leydener Flasche in den Strom. Das Licht der Röhre erscheint dann weiß und das kannelierte Spektrum geht in ein Linienspektrum über, welches mit dem oben beschriebenen Linienspektrum übereinstimmen, aber zu dem Bandenspektrum keinerlei Beziehungen zeigen soll. Dieser Übergang der Spektra ist vielfach bestätigt worden 5). Dagegen nahmen Ängström 6), Thalén 7) und A. Schuster⁸) nur ein Spektrum, das Linienspektrum an, während das Bandenspektrum den Sauerstoffverbindungen des Stickstoffs zukommen und bei den früheren Versuchen infolge nicht genügender Reinigung des Stickstoffs von Sauerstoff erhalten sein sollte. Doch zeigte Wüllner⁹), dass auch bei Anwendung ganz reinen Stickstoffs die Angaben von Plücker und Hittorf im wesentlichen richtig sind. Auch begründete er diese Erscheinung theoretisch und wies schließlich nach, dass das aus dem Bandenspektrum entstehende Linienspektrum mit dem des Funkens nicht identisch ist, sondern nur eine Anzahl Linien mit dem-

¹⁾ J. W. Brühl, Ber. 26, 807. — 2) Becquerel, Compt. rend. 90, 1407; JB. 1880, S. 177. — 3) A. Kundt u. W. C. Röntgen, Ann. Phys. [2] 10, 257. — 4) Plücker u. Hittorf, Lond. R. Soc. Proc. 13, 153; JB. 1863, S. 109. — 5) Wüllner, Ann. Phys. 135, 497; Dubrunfaut, Compt. rend. 70, 448; JB. 1870, S. 179; Reitlinger u. Kuhn, Ann. Phys. 141, 131; Lecoq de Boisbaudran, Compt. rend. 70, 1090; JB. 1870, S. 181; O. Schenk, Zeitschr. anal. Chem. 12, 386. — 6) Ångström, Ann. Phys. 144, 131. — 7) Thalén, Nova Acta soc. sc. Ups. [3] 9; Bull. soc. chim. [2] 25, 183; JB. 1876, S. 142. — 8) A. Schuster, Lond. R. Soc. Proc. 20, 484, Ann. Phys. 147, S. 106. — 9) Wüllner, Ann. Phys. 147, 321; 149, 103; 154, 149.

selben gemein hat. G. Salet 1) zeigte, das kannelierte Spektrum auch beim Hindurchgehen des Induktionsstromes durch verdünntes Ammoniakgas entsteht.

Deslandres²) nimmt im Bandenspektrum drei Gruppen von Linien und Banden an, die sich bei Anwendung der Dispersion scharf unterscheiden: 1. im sichtbaren Teile, $\lambda = 700$ bis $\lambda = 500$; 2. teils sichtbar, teils ultraviolett, $\lambda = 500$ bis $\lambda = 280$; 3. ganz im Ultraviolett, $\lambda = 300$ bis $\lambda = 200$. Ganz sauerstofffreier Stickstoff, durch geschmolzenes Natrium von den letzten Spuren Sauerstoff befreit, zeigt Gruppe 1 unverändert, 2 wesentlich verstärkt, während 3 ganz verschwand. Daraus ist zu schließen, daß 3 einer Sauerstoffverbindung des Stickstoffs entspricht, 2 von einer Wasserstoffverbindung (Ammoniak) herrührt und nnr 1 dem reinen Stickstoff zugehört.

Demselben Forscher gelang es 3), als er das Spektrum des negativen Pols photographierte, um dessen behauptete Identität mit dem Nordlichtspektrum zu prüfen, eine bei $\lambda = 391$ besonders stark in sehr verdünntem Gase hervortretende Bande mittels eines Rowlandschen Gitters in einzelne feine Linien aufzulösen, deren Schwingungszahlen eine arithmetische Progression bilden.

In Gemischen mit Natrium- und Quecksilberdampf bei 10 bis 100 mm Druck ruft der elektrische Funke bei niedriger Temperatur vorwiegend die Linien des Stickstoffspektrums hervor, während bei Temperaturerhöhung diese nach und nach ganz verschwinden⁴). Die Flamme des brennenden Stickstoffs giebt ein schwaches kontinuierliches Spektrum ohne hervortretende Linien⁵).

Der Reibungskoeffizient ist von O. E. Meyer⁶) zu 0,000 194, später von demselben und Springmühl⁷) zu 0,000 184 für Temperaturen zwischen 10 und 20⁰ bestimmt worden. Das Kapillaritätsäquivalent wechselt nach R. Schiff⁸) je nach der Natur der Verbindung, und zwar beträgt es für primäre Amine 0, für sekundäre 1, für tertiäre 2, für Nitroverbindungen ebenfalls 2, für Cyanverbindungen 3, verglichen mit Wasserstoff.

Das spezifische Gewicht des Gases fanden Dumas und Berzelius = 0,968, Dumas und Boussingault⁹) sowie A. Leduc¹⁰) = 0,972, Thomson zu 0,9729, Regnault zu 0,97137; nach letzterer Angabe würde 1 Liter bei 0° und 760 mm Druck 1,256167 g wiegen, während v. Jolly¹¹) für München 1,257614, für 45° Breite am Meeresniveau

¹⁾ Salet, Ann. ch. phys. [4] 28, 52; JB. 1873, S. 149. — 2) Deslandres, Compt. rend. 101, 1256; JB. 1885, S. 321. — 3) Derselbe, ebend. 103, 375; JB. 1886, S. 304. — 4) E. Wiedemann, Ann. Phys. [2] 5, 500. — 5) K. Olszewski, Ann. Phys. Beibl. 10, 686. — 6) O. E. Meyer, Ann. Phys. 143, 14. — 7) O. E. Meyer u. Springmühl, ebend. 148, 203. — 3) R. Schiff, Ann. Chem. 223, 47. — 9) Dumas u. Boussingault, Compt. rend. 12, 1005. — 10) A. Leduc, ebend. 113, 186; Ber. 24, 697 Ref. — 11) Ph. v. Jolly, Ann. Phys. [2] 6, 536.

1,2574614, für Paris 1,2578731 fand und Regnaults niedrigere Zahl darauf zurückführt, daß derselbe das zur Stickstoffgewinnung benutzte Kupfer nicht von Wasserstoff befreite. Lord Rayleigh¹) fand für atmosphärischen Stickstoff 0,97209, für reinen 0,96737; letzteren Wert bestätigten Leduc²) und Schlösing³) für argonfreien Stickstoff fast genau übereinstimmend. Aus dem Atomgewichte berechnet sich das spezifische Gewicht zu 10,969, das Gewicht eines Liters demnach zu 1,2505 g.

Die Dichte des flüssigen Stickstoffs ist nach Cailletet und Hautefeuille⁴) bei

Temp.	Druck	Dichte	Temp.	Druck	Dichte	Temp.	Druck	Dichte
0° {	275 Atm. 300 "	0,37 0,38	- 23° {	200 Atm. 250 "	0,41 0,42	- 23° {	275 Atm. 300 "	0,43 0,44

nach v. Wroblewski⁵) bei:

Temperatur	Druck	Dichte	Temperatur	Druck	Dichte
— 146,6° (krit. Temp.) — 153,7°	=	0,4552 0,5842	$-193,0^{\circ}$ $-202,0^{\circ}$	1,00 Atm. 0,105 ,	0,83 0,866

Nach K. Olszewski 6) ist sie bei $-181,4^{\circ}$ unter 739,7 bis 748 mm Druck =0,859 bis 0,905.

Der Ausdehnungskoeffizient des gasförmigen Stickstoffs ist nach v. Jolly⁷) = 0,0036677; die Unveränderlichkeit desselben auch bei sehr hohen Temperaturen wurde durch V. und C. Meyer⁸) nachgewiesen.

Die Zusammendrückbarkeit ist eingehend untersucht worden. Cailletet⁹) fand:

Druck P	Volum V	PV	Temp.	Druck P	Volum V	PV	Temp.
39,359 m	207,93	8184	15,0°	64,366 m	123,53	7951	15,0°
44,264 "	184,20	8153	15,1°	69,367 "	115,50	8011	15,0°
49,271	162,82	8022	15,1°	74,330 "	108,86	8091	15,1°
49,566 "	161,85	8022	14,9°	79,234 "	103,00	8162	15,1°
59,462 "	132,86	7900	15,0°	84,388 "	97,97	8267	$15,2^{\circ}$

¹⁾ Lord Rayleigh, Proc. Roy. Soc. 62, 204; Chem. Centralbl. 1898, I, 431. — 3) A. Leduc, Compt. rend. 123, 805; Chem. Centralbl. 1897, I, 9. — 3) Th. Schlösing fils, Compt. rend. 126, 476; Chem. Centralbl. 1898, I, 767. — 4) Cailletet u. Hautefeuille, Compt. rend, 92, 901 u. 1086; JB. 1881, S. 46. — 5) v. Wroblewski, Compt. rend. 102, 1010; Ber. 19, 382 Ref. — 6) K. Olszewski, Ann. Phys. Beibl. 10, 686. — 7) Ph. v. Jolly, Ann. Phys. 1874 (Jubelbd.), S. 82. — 8) V. u. C. Meyer, Ber. 13, 2019. — 9) Cailletet, Compt. rend. 88, 61; JB. 1879, S. 69.

Druck P	Volum V	PV	Temp.	Druck P	Volum V	PV	Temp.
89,231 m	93,28	8323	15,2°	149,205 m	59,70	8907	16,5°
99,188 "	86,06	8536	15,4°	154,224 "	58,18	8973	16,6°
109,199 ,	77,70	8484	15,6°	164,145 "	54,97	9023	16,8°
114,119 ,	76,69	8751	15,7°	174,100 ,	52,79	9191	17,0°
124,122	71,36	8857	16,0°	181,985	51,27	9330	17,2°
144,241 ,	62,16	8966	16,3°				•

Amagat¹) fand unter sehr hohen Drucken, nämlich bei:

, Drug	ek P	Produkt PV	Temperatur des		
in m Quecksilber	in Atmosphären	Produktry	Wassermantel		
96,698	127,223	51 594	22,020		
128,296	168,684	52 860	22,03°		
158,563	208,622	54 214	22,01°		
190,855	251,127	55 850	22,00°		
221,103	290,924	57 796	22,00°		
252,353	332,039	59 921	22,010		
283,710	373,302	62 708	22,00°		
327,388	420,773	65 428	22,000		

Derselbe²) fand, dass die Zusammendrückbarkeit mit Steigerung der Temperatur abnimmt, und dass sich ein Minimum für PV in der Nähe des Verslüssigungspunktes findet. Bei Drucken über 1000 Atmosphären ist die Zusammendrückbarkeit nicht größer als bei Flüssigkeiten, wächst auch, ähnlich wie bei diesen, mit der Temperatur³). Der Quotient pv/p_1v_1 erwies sich für Drucke von 60 bis 180 m Quecksilber = 0,909 und noch bei Drucken bis zu 300 m erwies sich das Mariottesche Gesetz als gültig⁴), während Liljeström⁵) bei Drucken unterhalb einer Atmosphäre Abweichungen von demselben fand. Nach de Heen⁶) ist das Gesetz streng gültig, doch darf man dasselbe nicht auf das Totalvolum, sondern nur auf das intramolekulare Volum beziehen und muß in den korrigierten Ausdruck des Gesetzes neben dem äußeren Druck P einen Druck Π , den Anziehungen der Moleküle aufeinander entsprechend, einführen.

Der kritische Druck beträgt nach Olszewski⁷) 35 Atmosphären, die kritische Temperatur nach demselben — 146°, nach v. Wro-

¹⁾ Amagat, Compt. rend. 88, 336 u. 89, 437; JB. 1879, S. 70. —
2) Derselbe, ebend. 90, 995; JB. 1880, S. 62. —
3) Derselbe, Compt. rend. 107, 522; Ber. 21, 691 Ref. —
4) Derselbe, Compt. rend. 95, 281; JB. 1882, S. 55. —
5) J. A. Liljeström, Ann. Phys. 151, 451 u. 573. —
6) P. de Heen, Belg. Acad. Bull. [3] 14, 46. —
7) Olszewski, Compt. rend. 99, 133; JB. 1884, S. 326.

blewski¹) — 146,25° bei 32,29 Atmosphären und — 145,45° bei 32,73 Atmosphären.

Der Siedepunkt, nach v. Wroblewski — 193,1°, ist nach Olszewski²) bei:

Druck . . . 35 Atm. 31 Atm. 17 Atm. 1 Atm. Vakuum Siedepunkt . — 146° — 148,2° — 160,5° — 194,4° — 213°

Die Dampfspannung beträgt nach v. Wroblewski3) bei:

Temperatur $-193^{\circ} - 201^{\circ} - 201,25^{\circ} - 201,7^{\circ} - 202,5^{\circ} - 204^{\circ} - 206^{\circ}$ Dampfspannung in

cm Quecksilber . 74,0 12,0 10,0 8,0 7,0 6,0 4,2

Nach demselben 4) ist bei:

Temperatur	Druck	Tension des gesättigten Dampfes	Ausdehnungs- koeffizient		
$-146,6^{\circ}$ $-153,7^{\circ}$	38,45 Atm. 30,65 "	32,2 Atm. 20,7	0,0311		
$-193,0^{\circ}$ $-202,0^{\circ}$	1,0 , 0,105 ,	1,0 , 0,105 ,	0,007536 0,004619		

Nach Baly 5) ist bei:

	Dampfdruck in Millimetern Hg				
Absoluter Temperatur	Stickstoff chemisch	Stickstoff atmosphärisch			
77°	717,0	716,0			
78	806,0	800,0			
79	906,0	895,0			
80	1013,0	995,0			
81	1130,5	1104,0			
82	1258,0	1225,4			
83	1386,0	1357,0			
84 .	1544,5	1497,0			
85	1705,5	1646,0			
86	1880,0	1808.0			
87	2062,0	1985,0			
88	2256, 0	2170,0			
89	2465,0	2368,0			
90	2686,0	2581,0			
91	2916,5	2812,0			

¹⁾ v. Wroblewski, Compt. rend. 100, 979; JB. 1885, S. 61. —
2) Olszewski, Compt. rend. 99, 133; JB. 1884, S. 326. —
3) v. Wroblewski, Compt. rend. 100, 979; JB. 1885, S. 61. —
4) Derselbe, ebend. 102. 1010; Ber. 19, 382 Ref. —
5) E. L. C. Baly, Philos. Mag. 49, 517, Chem. Centralbl. 1900, II, 82.

Das Atomvolum ist nach v. Wroblewski¹) ungefähr = 15,5; das Molekularvolum = 15,5 für SO₂ im flüssigen Zustande = 43,9²). Für Wasserstoff = 1 ist der Molekularquerschnitt = 1,88, der Molekularhalbmesser = 1,37, das Molekularvolumen = 2,57³). In absolutem Masse, berechnet aus den mittleren Weglängen der Moleküle, den beobachteten Abweichungen vom Boyle-Mariotteschen Gesetz und aus der kritischen Temperatur, beträgt der Durchmesser der Molekel 34,10 cm⁴). Das Atom nimmt in flüssigen Verbindungen den Raum einer Stere ein, wenn es aber mit mehreren Bindungen an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, den Raum von zwei Steren⁵).

Die spezifische Wärme bei konstantem Volumen ist = 4,8.

Die Molekularwärme ist nach Vieille⁶) bei $3100^{\circ} = 6,30$, bei $3600^{\circ} = 7,30$, bei $4400^{\circ} = 8,1$, bei gewöhnlicher Temperatur = 4,8. Bei konstantem Volum ist sie nach Berthelot und Vieille⁷) bei $2810^{\circ} = 6,67$, bei $3191^{\circ} = 7,93$, bei $3993^{\circ} = 8,43$, bei $4024^{\circ} = 8,39$, bei $4309^{\circ} = 9,85$ und bei $4394^{\circ} = 9,60$. Die Wärmekapazität wächst demnach rasch mit der Temperatur und zwar für gleiche Volume nach der empirischen Formel 6,7 + 0,0016 (t - 2800); zu ganz ähnlichen Resultaten sind auf ganz anderem Wege Mallard und le Châtelier⁸) gelangt.

Die Atomwärme ist = $7,7^{\circ}$ für dreiwertigen, = $4,3^{\circ}$ für fünfwertigen Stickstoff $^{\circ}$).

Stickstoff wird von Wasser nur wenig gelöst. Ein Volum desselben absorbiert nach Bunsen 10) bei:

Danach ist der Absorptionskoeffizient

 $= 0,020346 - 0,00053887t + 0,000011156t^2$

oder einfacher = 0,0203 (1 – 0,02648 t + 0,000548 t^2) 11). L. W. Winkler 12) fand für Absorptionskoeffizienten (β) und Löslichkeit (β') durch eine große Anzahl gut übereinstimmender Versuche die folgenden Werte:

¹⁾ v. Wroblewsky, Compt. rend. 102, 1010; Ber. 19, 382 Ref. —
2) L. Meyer, Ann. Chem. Suppl. 5, 129. — 3) A. Naumann, Ann. Chem. Suppl. 5, 252. — 4) R. Rühlmann, Ann. Phys. Beibl. 1879, S. 57. —
5) Schröder, Ann. Phys. [2] 16, 660. — 6) Vieille, Compt. rend. 96, 1218 u. 1358; JB. 1883, S. 138. — 7) Berthelot u. Vieille, Compt. rend. 98, 545 u. 601; JB. 1884, S. 91. — 8) Mallard u. le Châtelier, Compt. rend. 93, 1014; JB. 1881, S. 1089. — 9) H. L. Buff, Ann. Chem. Suppl. 4, 164. —
10) Bunsen, Gasometr. Methoden, 2. Aufl., S. 209. — 11) Wiedemann, Ann. Phys. [2] 17, 349. — 12) L. W. Winkler, Ber. 24, 3602.

t	β	β'	t	β	β'	t	β	β'	t	β	β'
0	0,02348	0,02334	26	0,01411	0,01365	51	0,01079	0,00942	76	0,00961	0,00581
1	2291	2276	27	1392	1344	52	1072	929	77	960	564
2	2236	2220	28	1374	1323	53	1065	916	78	959	546
3	2182	2166	29	1356	1303	54	1058	902	79	958	528
4	2130	2113	30	1340	1284	55	1051	889	80	957	510
5	2081	2063	31	1321	1263	56	1045	876	81	956	491
6	2032	2013	32	1304	1243	57	1039	862	82	956	472
7	1986	1966	33	1287	1224	58	1033	849	83	955	452
8	1941	1920	34	1270	1204	59	1027	835	84	955	432
9	1898	1877	35	1254	1185	60	1022	822	85	954	410
10	1857	1834	86	1239	1167	61	1016	808	86	954	388
11	1819	1795	87	1224	1149	62	1011	794	87	95 3	366
12	1782	1758	38	1210	1131	63	1006	780	88	953	343
13	1747	1722	39	1196	1114	64	1001	765	89	952	318
14	1714	1687	40	1183	1097	65	0996	751	90	952	294
15	1682	1654	41	1171	1082	66	0992	736	91	951	268
16	1651	1622	4 2	1160	1067	67	0987	722	92	951	242
17	1622	1591	43	1149	1052	68	0983	707	93	950	215
18	1594	1562	44	1139	1037	69	0980	692	94	950	187
19	1567	1534	45	1129	1023	70	0976	676	95	949	158
20	1542	1507	46	1120	1009	71	0973	661	96	949	128
21	1519	1482	47	1111	0995	72	0970	645	97	949	098
22	1496	1457	48	1102	0982	73	0968	630	98	948	066
23	1473	1433	49	1094	0968	74	0965	614	99	948	034
24	1452	1410	50	1087	0955	75	0963	597	100	947	000
25	1432	1387) 1		,	

Blut absorbiert stärker als Wasser, aber nur bei Gegenwart von Sauerstoff, vermutlich unter Bildung unbeständiger, bereits beim Auspumpen der Gase sich wieder zersetzender Verbindungen¹).

Die Löslichkeit in Alkohol ist etwas größer²). Ein Volum desselben absorbiert bei:

Temperatur 1,9° 6,3° 11,2° 14,6° 19,0° 23,8° Volume Stickstoff . . 0,12561 0,12384 0,12241 0,12148 0,12053 0,11973

Der Absorptionskoeffizient ist danach = $0,126338 - 0,000418t + 0,0000060t^2$.

Auch geschmolzenes Eisen absorbiert Stickstoff³), ebenso andere Metalle, Alkalimetalle, besonders Lithium, schon in der Kälte⁴). So gewinnt man gute Absorptionsmittel, wenn man z. B. Kalk oder Baryt mit einer konzentrierten Lösung von Lithiumhydroxyd tränkt, Magne-

¹⁾ Bohr, Compt. rend. 124, 414; Chem. Centralbl. 1897, I, 661. —
2) Carius, Ann. Chem. 94, 136; Bunsen, Gasometr. Methoden, 2. Aufl., 8. 209. —
3) Troost u. Hautefeuille, Compt. rend. 76, 562; Dingl. pol. J. 208, 331. —
4) Deslandres, Compt. rend. 121, 886; Ber. 29, 52.

sium hinzufügt und bei möglichst niedriger Temperatur in einer Wasserstoffatmosphäre erhitzt¹), oder wenn man eine Mischung aus 1 Tl. fein verteiltem Magnesium, 5 Tln. grob gepulvertem, frisch ausgeglühtem Kalk und 0,25 Tln. metallischem Natrium herstellt²).

Kohle absorbiert von Stickstoff nach R. A. Smith⁸) 4,27 mal so vielals von Wasserstoff; doch ist diese Zahl wahrscheinlich zu niedrig, da immer etwas Stickstoff in der erhitzten Kohle zurückbleibt. J. Hunter⁴) bestimmte die Absorptionsfähigkeit von Kohle zu 15,2 Vol., reduziert auf 3° und 760 mm. Nach L. Joulin⁵) ist die kondensierte Gewichtsmenge nahezu proportional dem Drucke, nahezu umgekehrt proportional der Temperatur. Aus der atmosphärischen Luft wird durch Kohle zuerst nur Sauerstoff und erst später Stickstoff aufgenommen⁶). Von Petroleum werden bei 20° 0,117, bei 10° 0,135 Vol. Stickstoff absorbiert⁷).

Die Diffusionsgeschwindigkeit durch Wasser und Alkohol ist nach Stefan⁸) größer als die der Kohlensäure, geringer als die des Wasserstoffs. Der Diffusionskoeffizient für Sauerstoff/Stickstoff ist nach v. Obermayer⁹) im Mittel = 0,06392, und zwar nach 10 Minuten = 0,063616, nach einer Stunde = 0,064313, nach 75 Minuten = 0,064372.

Der Stickstoff gilt als drei- und fünfwertig, nach Blomstrands und F. Barkers ¹⁰) Ansicht auch als einwertig. Die Fünfwertigkeit ist lange bestritten worden, indem man die Ammoniumverbindungen als molekulare Verbindungen auffalste. In diesem Falle müßten, wenn beispielsweise einerseits Jodäthyl auf Dimethylamin, andererseits Jodmethyl auf Diäthylamin einwirkt, Isomere der Formel N(CH₃)₂(C₂H₅)₂J entstehen. V. Meyer und Lecco ¹¹) wiesen indessen nach, daß die hierbei entstehenden Basen resp. deren Salze durchaus identisch sind, und widerlegten durch besondere Versuche ¹²) den Einwand von W. Lossen ¹³), daß unter den eingehaltenen Bedingungen ein Platzwechsel zwischen Methyl und Äthyl in substituierten Ammoniaken stattsinden könne. Die von Ladenburg und Struve ¹⁴) behauptete Existenz zweier isomerer Körper N(C₂H₅)₃, C₇H₇, J und N(C₂H₅)₂C₇H₇, C₂H₅J, welche hierzu im Gegensatz stehen würde, wurde von V. Meyer ¹³)

¹⁾ H. N. Warren, Chem. News 74, 6; Ber. 29, Ref. 1096. —
2) W. Hempel, Zeitschr. anorgan. Chem. 21, 19. — 3) R. A. Smith, Chem. News 18, 121; Ann. Chem. Suppl. 2, 262. — 4) J. Hunter, Chem. Soc. J. 18, 649; JB. 1865, S. 44. — 5) L. Joulin, Compt. rend. 90, 741; JB. 1880, S. 66. — 6) R. A. Smith, Chem. News 18, 121; Ann. Chem. Suppl. 2, 262. — 7) Gniewasz u. Walfisz, Zeitschr. phys. Chem. 1, 70. — 8) Stefan, Wien. Akad. Ber. 77, 371. — 9) v. Obermayer, ebend. 79, 745 u. 85, 748; vergl. auch C. Duncan u. F. Hoppe-Seyler, Zeitschr. physiol. Chem. 17, 147. — — 10) F. Barker, Am. Chemist [2] 2, 1; JB. 1871, S. 230. — 11) V. Meyer u. Lecco, Ber. 8, 233. — 12) Dieselben, Ber. 8, 936. — 13) W. Lossen, Ber. 10, 47. — 14) A. Ladenburg u. O. Struve, Ber. 10, 43, 561, 1634. — 15) V. Meyer, Ber. 10, 309, 964, 1291.

widerlegt. Auch nach den von B. Rathke¹) aufgestellten Merkmalen für Molekularverbindungen zeigen sich die substituierten Ammoniumverbindungen als einfache Verbindungen, der Stickstoff in ihnen mithin als fünfwertig. Die wechselnde Valenz der Stickstoffatome hat A. Walter²) aus mechanischen Vorstellungen vom Wesen der Atome theoretisch entwickelt.

Wir müssen aber, wenn der Valenzbegriff überhaupt einen Wert haben soll, den Gedanken des Valenzwechsels fallen lassen und vielmehr die Maximalvalenz als die eigentliche annehmen und uns vorstellen, dass in den Verbindungen, in welchen diese Maximalvalenz nicht zu Tage tritt, Affinitäten unbethätigt bleiben 3).

Der Stickstoff würde hiernach schlechtweg als fünfwertig zu bezeichnen sein. Es besteht aber hier das eigentümliche Verhältnis, daßs mindestens eine Valenz von den anderen charakteristisch unterschieden ist. Denn es besteht keine Verbindung, in welcher fünfwertiger Stickstoff mit Sicherheit angenommen werden könnte, mit fünf Radikalen von gleichem chemischen Charakter⁴). Ähnliches zeigt sich beim Sauerstoff, sobald er vierwertig auftritt, und bei einer ganzen Anzahl von Elementen, welche komplexe oder sogenannte Molekularverbindungen bilden.

Dieses Verhältnis lässt sich am prägnantesten wiedergeben durch die Annahme, dass im Stickstoff neben drei Hauptvalenzen, welche durch drei Radikale gleicher Art abgesättigt werden können, ein Paar Neutralvalenzen oder Neutralaffinitäten vorhanden ist, d. h. noch zwei Valenzen, welche nur gleichzeitig und zwar durch Radikale von elektrochemisch gegensätzlicher Natur abgesättigt werden. Der Umstand ferner, dals die Verbindungen, in welchen nur die drei Hauptvalenzen gesättigt sind, doch bei Abwesenheit ionisierender Mittel kein Bestreben zeigen, das Neutralaffinitätenpaar abzusättigen, dass im Gegenteil die Verbindungen des sogenannten fünfwertigen Stickstoffs sehr zur Abspaltung der an dieses Paar gebundenen Radikale neigen, führte zu der Ansicht, dass jene ersten Verbindungen, wie es Nernst⁵) für Ionen annimmt, die scheinbar unbethätigten Valenzen durch Elektronen und zwar in diesem Falle durch solche entgegengesetzter Art absättigen. Nach dieser Auffassung ist dem Ammoniak also nicht die Formel NH₈, sondern genauer die Formel NH₃ < zuzuschreiben 6).

Schwer vereinbar mit dieser Vorstellung wie mit den bisherigen Anschauungen über Stickstoffverbindungen überhaupt scheint die kürzlich von Piloty und Graf Schwerin⁷) ausgesprochene Ansicht, dass das

¹⁾ B. Rathke, Ber. 12, 703. — 2) A. Walter, Ber. 6, 1402. — 3) Vergl. Hinrichsen, Zeitschr. physikal. Chem. 39, 304. — 4) Vaubel, Stereochemische Forschungen, 1899, I, Heft 2; Ber. 33, 1713; A. Lachmann, Ber. 33, 1035. — 5) W. Nernst, Theoret. Chem., 3. Aufl., S. 346. — 6) L. Spiegel, Zeitschr. anorgan. Chem. 29, 1902. — 7) O. Piloty u. B. Graf Schwerin, Ber. 34, 1879, 2354.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

Stickstoffatom in gewissen Verbindungen als vierwertig zu betrachten sei. Diese Ansicht ruht aber bisher nur auf äußerst schwachen Füßen. Für die interessanten, von den genannten Autoren entdeckten und als Porphyrexin bezw. Porphyrexid beschriebenen Verbindungen kann bei dem mangelhaften analytischen Material noch nicht einmal die empirische Zusammensetzung, viel weniger die Konstitution als sicher festgestellt gelten 1). Man wird daher gut thun, diesen Punkt vorläufig außer Betracht zu lassen. Daß übrigens auch ein solches Vorkommen von scheinbar vierwertigem Stickstoff auf Grund der obigen Vorstellung seine Erklärung finden kann, werden wir bei den Stickstoffsauerstoffverbindungen noch darlegen.

Der Umstand, dass eine Anzahl zweifellos oder doch wahrscheinlich stereoisomerer organischer Körper, welche sämtlich stickstoffhaltig sind, bezüglich dieser Isomerie nach den früheren nur auf den Bindungsverhältnissen der Kohlenstoffatome beruhenden Vorstellungen von van 't Hoff und Wislicenus nicht genügende Erklärung fanden, gab Anlass, diese Vorstellungen auf das Stickstoffatom zu übertragen. Hantzsch und Werner²) gingen von der Voraussetzung aus, dals die drei Valenzen des Stickstoffs mit dem Stickstoffatome selbst nicht unter allen Umständen in einer Ebene liegen. Gesetzt auch, in den einfachsten Verbindungen, z.B. im Ammoniak, lägen die drei Valenzen mit dem Stickstoffatom in einer Ebene, so müssen doch Ablenkungen dieser drei Valenzen eintreten in allen Fällen, 1. wo dieselben mit den drei Valenzen desselben Kohlenstoffatoms sich binden, 2. in allen ringförmigen u.s. w. Gebilden, wo N an Stelle von CH steht. Kann also die Voraussetzung als berechtigt zugegeben werden, so folgt daraus die Grundhypothese: Die drei Valenzen des Stickstoffs sind bei gewissen Verbindungen nach den Ecken eines (jedenfalls nicht regulären) Tetraeders hin gerichtet, dessen vierte Ecke vom Stickstoffatom selbst eingenommen wird. Hiernach würde man für die Cyanverbindungen ganz analoge Raumformeln wie für die Acetylenkörper mit dreifacher

Bindung zwischen zwei Kohlenstoffatomen erhalten, also C ent-

¹⁾ Die Analysen derjenigen Verbindungen, aus denen die monomolekulare Konstitution des Porphyrexids und demgemäß die Vierwertigkeit eines Stickstoffatoms in demselben geschlossen wird, nämlich des Nitrats sowie eines Mono- und eines Dichlorderivates, stimmen sämtlich mindestens ebenso gut für die um ein Wasserstoffatom reichere Formel der Porphyrexinderivate, welche sie auch nach der angegebenen Darstellungsweise vorstellen könnten.

2) Hantzsch u. Werner, Ber. 23, 11.

sein kann. Eine solche könnte sich aber ergeben: 1. wenn man in derselben Weise in den Raumformeln der Körper mit Doppelbindung zwischen zwei Kohlenstoffatomen CH durch N ersetzt; wie bei jenen geometrische Isomerie (fumaroide und maleinoide Form) auftreten kann, so ist diese Erscheinung auch denkbar bei Körpern mit Doppelbindung zwischen Kohlenstoff und Stickstoff im Sinne folgender Formel-

bilder X-C-Y X-C-X \parallel und \parallel , ferner bei Körpern mit Doppelbindung N-Z Z-N

zwischen zwei Stickstoffatomen, vergleichbar dem Typus \parallel , also (CH)—Y
N—X

die Isomerien, welche ausgedrückt werden durch die Formelbilder || N=Y

und || . Schliesslich muss noch die Möglichkeit in Betracht Y-N

gezogen werden, dass auch Stickstoffverbindungen ohne Doppelbindung existieren könnten, deren an Stickstoff gebundene Radikale mit diesem nicht in einer Ebene lägen. Alsdann könnten Verbindungen vom Typus des Ammoniaks bei Verschiedenheit der drei an das Stickstoffatom gebundenen Radikale in geometrischen Isomeren erscheinen, entsprechend den Körpern mit einem asymmetrischen Kohlenstoffatom 1). Es könnten ferner Verbindungen vom Typus des Hydrazins in den fol-

schläge für eine rationelle Nomenklatur der nach dieser Theorie sich ergebenden Isomeren sind von Hantzsch²) gemacht worden.

Zur Begründung bezw. Widerlegung dieser Theorie sind eine große Anzahl von Untersuchungen und Erörterungen einerseits von Hantzsch und seinen Schülern ³), andererseits besonders von V. Me yer und Auwers ⁴), sowie von A. Claus ⁵) veröffentlicht worden. Im großen und ganzen haben sich die Hantzsch-Wernerschen Anschauungen bewährt, und die von Meyer und Auwers aufgestellte Hypothese, daß die betreffenden Isomeriefälle nicht aus der Natur des Stickstoffatoms, sondern aus der besonderen Konfiguration des Hydroxylamin- resp. Phenylhydrazinmoleküls zu erklären seien, ist hinfällig geworden, nachdem derartige Isomerieen auch bei anderen Körpern als

¹⁾ Bezüglich des Nichtvorkommens dieser Isomerie vgl. Alfred Werner, Beiträge zur Theorie der Affinität und Valenz (Vierteljahrsschr. d. Naturf. Gesellsch. zu Zürich 36, 160). — 2) Hantzsch, Ber. 24, 3479. — 3) Ders., Ber. 23, 2322 u. 2770; 24, 3511. — 4) V. Meyer u. Auwers, Ber. 23, 600, 2063, 2403; 24, 4225; 25, 1500. — 5) A. Claus, J. pr. Ch. [2] 45, 377, 556; 46, 546; 48, 80.

bei Oximen und Hydrazonen konstatiert werden konnten. Etwas anders geartete stereochemische Hypothesen über das Stickstoffatom sind von Behrend¹) und von Bischoff²) veröffentlicht worden, während Vaubel³) dem Stickstoffatom für sich eine ganz besondere Form beilegen und durch diese die Valenz- und Isomerie-Erscheinungen erklären will.

Im Lichte dieser räumlichen Anschauungen ist es von Interesse, ob bei fünfwertigem Stickstoff eine verschiedene Lagerung der an das gleiche Stickstoffatom gebundenen Radikale erkennbar ist. Nach Analogie des Einflusses, welchen ein mit vier verschiedenen Radikalen verbundenes Kohlenstoffatom auf das polarisierte Licht ausübt, suchte man zunächst Stickstoffverbindungen, welche fünf verschiedene Radikale enthalten, mit den gebräuchlichen Mitteln in optische Antipoden zu zerlegen und Le Bel4) behauptete in der That, mit Hülfe von Pilzkulturen das Isobutylpropyläthylmethylammoniumchlorid aktiviert zu haben. Doch ist die Erzielung dieses Resultates bisher keinem anderen Forscher gelungen 5) und nach Wedekinds Untersuchungen 6) scheint es vielmehr, als ob Asymmetrie des Stickstoffatoms optische Aktivität Dagegen kann es wohl als feststehend gelten, dass nicht bedinge. eine durch die Asymmetrie bedingte räumliche Isomerie sich in krystallographischen und physikalischen Verschiedenheiten zu erkennen giebt. Nach Wedekind sind hierzu vornehmlich genügende Raumerfüllung durch die eingeführten Radikale (um intramolekulare Permutationen derselben zu verhüten) und hinreichende Verschiedenheiten derselben erforderlich.

Allotrope Modifikationen. Auf Bildung einer allotropen Modifikation führten Thomson und Threlfall?) die von ihnen beobachtete Erscheinung zurück, dass durch elektrische Entladungen das Volum von Stickstoff, der unter einem Drucke von nicht mehr als 20 mm steht, bis zu einem vom Drucke abhängigen Maximum verringert wird, und dass dieses Gas durch längeres Erwärmen auf 100° sein ursprüngliches Volum wieder erlangt. Doch beruhte diese Erscheinung, nach neueren Untersuchungen Threlfalls³), auf Bildung einer festen Verbindung von Stickstoff mit dem Quecksilber des Manometers.

Eine aktive Modifikation nahm Johnston⁹) auf Grund der Beobachtung an, dass beim Überleiten von Wasserstoff und Stickstoff über

¹⁾ R. Behrend, Ber. 23, 454. — 2) Bischoff, Ber. 23, 1967. — 3) W. Vaubel, Das Stickstoffatom, Gießen 1891. — 4) Le Bel, Compt. rend. . 112, 724; 129, 548; 130, 1552; Ber. 24, 441 Ref., Chem. Centralbl. 1899, I, 1902, 1900, II, 77. — 3) W. Markwald u. v. Droste-Hülshoff, Ber. 32, 560. — 6) Wedekind, Zur Stereochemie der fünfwertigen Stickstoffe, Leipzig 1899; die sonstige diesbezügliche Litteratur s. dort, S. 9 ff. — 7) J. J. Thomson u. R. Threlfall, Lond. R. Soc. Proc. 40, 329; Graham-Otto, Anorg. Chem., 2. Aufl., 4, 1494. — 8) R. Threlfall, Phil. Mag. [5] 35, 1; Chem. Centralbl. 64, 292. — 9) G. S. Johnston, Chem. Soc. J. 39, 128 u. 130; JB. 1881, S. 176.

Platinschwamm Ammoniak gebildet werde, wenn der Stickstoff bei niedriger Temperatur bereitet war, während der bei hoher Temperatur bereitete oder vorher durch ein glühendes Rohr geführte diese Verbindungsfähigkeit nicht besitzt. Dagegen suchten Wright¹) und Baker²) den Grund der Ammoniakbildung in einem Gehalte an Stickoxyd, das durch die von Johnson angewendeten Reinigungsmittel nicht gänzlich zurückgehalten, nach Baker sogar teilweise durch diese erzeugt werde. Bei sorgfältiger Vermeidung dieser Fehlerquelle, z. B. bei Bereitung des Stickstoffs aus Chlorammonium und Natriumhypobromit oder bei Reinigung des aus Ammoniumnitrit dargestellten Gases durch Natriumsulfit, werden nur Spuren oder gar kein Ammoniak erhalten.

Manche der beobachteten Anomalien hat neuerdings durch die Entdeckung des Argons 3), das dem aus atmosphärischer Luft bereiteten Stickstoff stets beigemengt war, ihre Erklärung gefunden. Andererseits hat aber der Umstand, daß idas Atomgewicht des Argons dem Dreifachen des Stickstoff-Atomgewichtes nahesteht, zu der Annahme verführt, daß jenes selbst eine allotrope Modifikation des Stickstoffs, drei- bezw. sechsatomiger Stickstoff sei.

Verhalten. Brennende Körper erlöschen augenblicklich in Stickstoff, und Tiere vermögen nicht darin zu leben, während einzelne Bacterienarten darin so gut wie in Luft fortkommen 4). Als Beimengung zu brennbaren Gasgemischen wirkt er nach E. v. Meyer 5) verschieden; die Affinität des Wasserstoffs zum Sauerstoff erscheint vermindert, hingegen die des Kohlenoxyds vermehrt. Die Leuchtkraft der Gasgemenge 6), sowie die Temperatur der Gasflammen 7) werden durch solche Beimengung nur wenig beeinflusst.

Das Vereinigungsbestreben des Stickstoffs anderen Elementen gegenüber ist bei gewöhnlicher Temperatur äußerst gering, und nur unter ganz besonderen Umständen ist er befähigt, direkt Verbindungen einzugehen. So bildet sich nach Schönbein ⁸) und Berthelot ⁹) salpetrige Säure bei langsamer Verbrennung von Phosphor in reiner atmosphärischer Luft, während die von Schönbein gleichfalls beobachtete Oxydation durch Ozon nach des letzteren sorgfältiger Untersuchung durch Versuchsfehler vorgetäuscht war. Bei Verbrennung von Wasserstoff in reiner atmosphärischer Luft entstehen nach Schönbein ¹⁰) gleichfalls salpetrige Säure und Salpetersäure, was auch Kolbe ¹¹),

¹⁾ L. T. Wright, Chem. Soc. J. 39, 357; JB. 1881, S. 176. — 2) H. Br. Baker, Chem. News 48, 187 u. 279; JB. 1883, S. 303. — 3) Rayleigh u. Ramsay, Chem. News 70, 87; Ber. 27, 853 Ref. — 4) Fr. Hatton, Chem. Soc. J. 39, 247; JB. 1881, S. 1142. — 5) E. v. Meyer, J. pr. Chem. [2] 10, 273. — 6) Frankland, Chem. Soc. J. 45, 30, 189, 277; JB. 1884, S. 1810. — 7) F. Rosetti, Ber. 10, 2054 u. 11, 809. — 8) Schönbein, J. pr. Chem. 84, 193. — 9) Berthelot, Compt. rend. 84, 61; Ann. Chem. 174, 31. — 10) Schönbein, J. pr. Chem. 86, 129. — 11) Kolbe, Ann. Chem. 119, 176.

Zöller und Grete¹), sowie Bunsen²) bestätigten. Hingegen fand Veith³), das hierbei zunächst Stickoxyd entsteht, das sich mit überschüssigem Sauerstoff zu Dioxyd (dessen Menge bei konstantem Volum der ursprünglich gegenwärtigen Knallgasmenge direkt proportional ist) und nur bei Anwesenheit von Alkalien weiter zu salpetriger und Salpetersäure oxydirt. Nach Ilosvay de Nagy Ilosva⁴) werden bei der Verbrennung von je 1 kg der folgenden Substanzen an der Lust umgewandelt:

	Zu Stickstoffsäuren Gramm Stickstoff	Zu Ammoniak Gramm Stickstoff
Leuchtgas	0,0771	0,0052
Wasserstoffgas	0,3286	0,0236
Kohlenoxyd	0,0147	-
Holzkohle	0,1270	0,3679
Koke ausgeglüht bei 600°	0,1756	0,1289

Nach Hempel⁵) kann man unter hohem Druck ganz erhebliche Quantitäten Stickstoff ohne Gegenwart anderer brennbarer Körper direkt mit Sauerstoff verbrennen. Eine solche direkte Vereinigung wird ferner bewirkt durch erhitztes Platin 6), bei der langsamen Oxydation des durch Wasserstoff reduzierten Eisens 6), beim Aufbewahren von Äthyläther unter dem Einflusse von Licht und Luft?), sowie durch Platinmohr in Gegenwart starker Basen bei gewöhnlicher Temperatur⁸). • von Lepel⁹) erlangte bei der Oxydation von Stickstoff der Luft durch elektrische Funken eine Ausbeute an Stickoxyden zwischen 5 und 10 Proz.; er hält es sogar für möglich, mit Hülfe hochgespannter Maschinenströme Salpetersäure auf diesem Wege im großen darzu-Selbst mit geringen elektromotorischen Kräften lassen sich bei geeigneter Anordnung recht merkliche Mengen Salpetersäure erzielen. Von großer Bedeutung ist die Form des Entladungsraumes. Vermehrung der Stromstärke beeinflusst die Ausbeute deutlicher als Verlängerung der Funkenbahn. Die entstandene Untersalpetersäure wird wieder zerstört, wenn sie nicht durch den Luftstrom rechtzeitig aus dem Entladungsraume fortgeführt wird. Das Vorhandensein von überschüssigem Sauerstoff oder von Sauerstoffüberträgern steigert die Ausbeute, Gegenwart von Ozon und Einwirkung von Röntgenstrahlen sind ohne Einflus 10).

¹⁾ Zöller u. Grete, Ber. 10, 2145. — 2) Bunsen, Gasometr. Methoden, 2. Aufl., S. 71. — 3) Alexander Veith, Mittheilungen a. d. chem. Inst. d. k. Ung. Univers. Budapest. — 4) L. Ilosvay de Nagy Ilosva, Bull. soc. chim. [3] 11, 272; Ber. 27, 422 Ref. — 5) W. Hempel, Ber. 23, 1457. — 6) L. Ilosvay de Ilosva, Bull. soc. chim. [3] 2, 374; Ber. 23, 85 Ref. — 7) Berthelot, Compt. rend. 108, 543; Ber. 22, 286 Ref. — 8) O. Löw, Ber. 23, 1443. — 9) F. v. Lepel, Ann. Phys. [2] 46, 319. — 10) Ders., Ber. 30, 1027.

Erhöhter Druck wirkt nach Lord Rayleigh 1) in kleineren Gefälsen anscheinend begünstigend, nicht aber in größeren, bei denen schon sonst günstigere Ausbeute erzielt wird, wahrscheinlich weil die nitrosen Dämpfe durch die in größerer Oberfläche vorhandene Flüssigkeit schnell absorbiert werden. Das Metall der Elektroden scheint ohne Einfluß zu sein.

Berthelot²) giebt an, dass durch den elektrischen Funken aus dem Gemisch von Stickstoff und Sauerstoff in Gegenwart von konzentrierter Kalilauge zunächst nur salpetrige Säure entstehe und erst sehr langsam in Untersalpetersäure übergehe.

Ob der in Wasser gelöste Stickstoff, wie Davy angab, während der Elektrolyse oxydiert wird, ist nach Rayleigh³) zweifelhaft.

Das Verbindungsvermögen wird durch hohe Temperatur gesteigert. Mit Bor vereinigt sich der Stickstoff schon beim Verbrennen desselben in atmosphärischer Luft⁴), mit Magnesium, Silicium, Chrom und Titan, vielleicht auch mit Zink, Aluminium und Eisen bei Weißglühhitze⁵), hingegen mit Lithium unter Umständen schon bei gewöhnlicher Temperatur⁶), mit Erdalkalimetallen bei schwacher Rotglut⁷). Besonders große Affinität zum Stickstoff zeigt metallisches Uran⁸).

Mit Kohle vereinigt sich Stickstoff nach Berthelot⁹) nur bei Gegenwart von Wasserstoff oder Wasserdampf, indem zunächst Acetylen, dann aus diesem und Stickstoff Blausäure gebildet wird.

Durch alkalische Permanganatlösung wird Stickstoff selbst bei 100° nicht angegriffen 1°); dagegen entwickelt er aus Chlorblei, das auf 400 bis 500° erhitzt ist, nach W. Spring 11) einen langsamen, aber regelmäßigen Chlorstrom. Wasserdampf zersetzt er unter dem Einflusse elektrischer Ausströmung nach A. und P. Thénard 12) unter Bildung von Ammoniumnitrit; nach Berthelot 13), der bei Anwendung eines starken Induktionsstromes dasselbe Resultat erhielt, scheint diese Zersetzung unter dem Einflusse schwacher Ströme nicht stattzufinden. Mit Schwefelkohlenstoff kondensiert sich Stickstoff nach Berthelot 14)

¹⁾ Chem. Soc. Proc. Nr. 174, 17; Chem. Centralbl. 1897, I, 536. — *) Berthelot, Compt. rend. 129, 137; Chem. Centralbl. 1899, II, 412. — *) Chem. Soc. Proc. Nr. 174, 17; Chem. Centralbl. 1897, I, 536. — *) S. Graham-Otto, Anorg. Chem., 2. Aufl., 2, 19. — *) S. Graelin-Kraut, Handb., 6. Aufl., [1] 2, 447; L. Arons, Naturw. Rundsch. 14, 453. — *) Deslandres, Compt. rend. 121, 886; Ber. 29, 52 Ref. — *) A. Rossel, Compt. rend. 121, 941; Ber. 29, 3 Ref.; C. Limb, Compt. rend. 121, 887; Ber. 29, 52 Ref.; L. Maquenne, Compt. rend. 121, 1147; Ber. 29, 77 Ref. — *) H. Moissan, Compt. rend. 122, 1088; Ber. 29, 539 Ref. — *) Berthelot, Bull. soc. chim. [2] 11, 449; Ann. Chem. 150, 60. — *) Wanklyn u. Cooper, Phil. Mag. [5] 6, 288; JB. 1878, S. 277. — *1) W. Spring, Ber. 18, 344. — **) A. u. P. Thénard, Compt. rend. 76, 1508; JB. 1873, S. 118. — **

18) Berthelot, Compt. rend. 84, 61; Ann. Chem. 174, 31. — **

Compt. rend. 120, 1315; Ber. 28, 595 Ref.

unter dem Einflusse des elektrischen Funkens sowie der dunklen elektrischen Entladung 1).

Ebenso tritt Vereinigung mit Benzol und Thiophen ein. Als Grenzwerte ermittelte Berthelot²) für Benzol 3 C₆H₆: 2 N, für Thiophen 2 C₄H₄S: N, für Schwefelkohlenstoff 3 CS₂: 2 N. Aus Benzol entstehen dabei mehrere Verbindungen, von denen einige nach Art der Diamine leicht spaltbar sind, während andere sich wie Hydrazobenzol u. s. w. verhalten.

Die Verbindung mit Schwefelkohlenstoff giebt beim Erhitzen einen Teil des Stickstoffs als solchen ab.

Mit Quecksilberdimethyl vereinigt sich Stickstoff direkt zu einer Verbindung von dem Atomverhältnis C:H:N = 2:3,4:0,5, während ein aus vier Raumteilen Wasserstoff und einem Raumteil Methan bestehendes Gas entweicht 3).

Dass Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen, ist, worauf Chevreul hinwies, bereits im Jahre 1854 von Georges Ville 4) nachgewiesen worden. Die Bedingungen, unter denen eine solche Aufnahme seitens der Pflanzen sowohl als des Bodens stattfindet, sind seitdem eingehend studiert worden. Die Thatsache selbst wurde noch experimentell erwiesen durch Joulie 5) und Atwater 6), und die damit im Gegensatz stehende Beobachtung Schlösings?), dass Pflanzenböden auch bei zweijähriger Berührung mit stets erneuter atmosphärischer Luft ihren Stickstoffgehalt nicht ändern, findet nach Versuchen Berthelots 8) ihre Erklärung darin, dass die Böden den während der ersten Wachstumsperiode der Pflanzen aus der Atmosphäre aufgenommenen Stickstoff späterhin bis auf einen größeren oder kleineren Bruchteil an die kräftiger entwickelten Pflanzen abgeben. Berthelot⁹) hatte des weiteren gefunden, dass gewisse Thonböden unter den verschiedensten Bedingungen langsam Stickstoff fixieren, und dass dies durch Mikroorganismen veranlasst wird; es findet nicht im Winter statt und geht durch Sterilisieren (Erhitzen auf 100°) verloren; befördert wird es durch Porosität des Bodens und Anwesenheit einer geringen Wassermenge (2 bis 3 bis zu 12 bis 15 Proz.), sowie durch eine Temperatur zwischen 10 und 40°; das Quantum, welches ein nicht bewachsener Boden zu fixieren vermag, geht über eine gewisse Grenze nicht Gautier und Drouin 10) fanden bei unbepflanzten Böden hinaus.

¹⁾ Berthelot, Compt. rend. 129, 133; Chem. Centralbl. 1899, II, 411. — 2) Ders., Compt. rend. 124, 528; Chem. Centralbl. 1897, I, 799. — 5) Ders., Compt. rend. 129, 378; Chem. Centralbl. 1899, II, 586. — 4) Georges Ville, Compt. rend. 41, 757. — 5) Joulie, ebend. 101, 1008; Ber. 18, 711 Ref. — 6) O. Atwater, Am. Chem. J. 6, 365; Ber. 18, 286 Ref. — 7) Schlösing, Compt. rend. 107, 290; Ber. 21, 740 Ref. — 8) Berthelot, Compt. rend. 106, 1214 u. 107, 372; Ber. 21, 406 u. 740 Ref. — 9) Ders., Compt. rend. 101, 775; Ber. 18, 669 Ref. u. Compt. rend. 106, 569; Ber. 21, 362 Ref. — 10) Arm. Gautier u. R. Drouin, Compt. rend. 106, 1232; Ber. 21, 407 Ref.

Anwesenheit organischer Materie erforderlich und sprechen gleichfalls den einzelligen Algen und anderen Aerobien eine maßgebende Rolle Der Einfluss der Bakterien sowie deren Sitz wurde dann durch sorgsame Untersuchungen von Hellriegel und Wilfarth 1), Th. Schlösing (Sohn) und Laurent2), sowie Atwater und Woods3) bestätigt. Die späteren Untersuchungen behandeln eingehend den Anteil von Bakterien und an der Oberfläche lebenden niederen Pflanzen (Algen 4). Besonders einem dem Bacillus butyricus ähnlichen Mikroben soll die Assimilationsfähigkeit in hohem Grade zukommen 5). In den Leguminosenknöllchen ist wahrscheinlich der in verschiedenen Varietäten vorkommende Bacillus radicicola der Stickstoffsammler. Ähnliche Fähigkeiten sind aber auch bei verschiedenen allgemein verbreiteten Bodenbakterien festgestellt worden 6). Reinkulturen von solchen Bakterien sind zur Aufbesserung von Ackerböden in Anwendung gezogen worden und zwar die Knöllchenbakterien unter der Bezeichnung "Nitragin", eine Bodenbakterie, Bacillus Ellenbachensis a, neuerdings mit einer zweiten Art, Bacillus β , vergesellschaftet, als "Alinit". — Auch Elektrizität, selbst bei schwachen Spannungen, fand Berthelot?) von förderndem Einfluss.

Die Verbindungswärme des Stickstoffs hat Thomsen⁸), indem er ältere Angaben auf Grund einer neuen Bestimmung der Verbrennungswärme von Ammoniak korrigierte, berechnet. Es ergab sich folgende Zusammenstellung für die Bildungswärmen der einfachen Stickstoffverbindungen:

Verbindung	Reaktion	Wärme- entwickelung	Erklärungen
	(N, H _s)	+ 11 890 cal.	
\mathbf{m} moniak $\{$	$(NH_8, aq.)$	+ 8440 ,	
	(N, H _s , aq)	+ 20 330 ,	
ſ	(N_2, O)	— 18 320 "	
$tickstoffoxydul$ $\{ \ \ $	(N, NO)	+ 3 255 ,	
	$(N_2O, 2H_2O)$	— 30 260 "	Produkt: NH4, NO
Stickoxyd {	(N, O)	- 21 575 n	
	(N_2O, O)	— 24 830 "	Produkt: 2 NO

¹⁾ Hellriegel u. Wilfarth, Zeitschr. d. Ver. f. Rübenzuckerind. 1888, Beil. z. Novemberheft. — 2) Th. Schlösing (Sohn) u. Laurent, Compt. rend. 111, 750; Ber. 24, 44 Ref. — 3) Atwater u. Woods, Am. Chem. J. 12, 526 u. 13, 42; Ber. 24, 164 Ref. — 4) Th. Schlösing (Sohn) u. Em. Laurent, Compt. rend. 113, 776 u. 1059; 115, 659 u. 732; Arm. Gautier u. R. Drouin, ebend. 113, 820; 114, 19; P. Pichard, ebend. 114, 81; Berthelot, ebend. 115, 569, 636, 637, 703, 735; Ber. 25, 46, 915, 867 Ref.; Liebscher, J. f. Landw. 41, 139. — 5) S. Winogradsky, Compt. rend. 116, 1385 u. 118, 353; Ber. 26, 725 Ref. u. 27, 170 Ref. — 6) Die Ergebnisse der neueren Forschungen nebst Litteraturangaben s. E. Jacobitz, Centralbl. Bakteriol. [II] 7, 783, 833, 876. — 7) Berthelot, Compt. rend. 85, 173; JB. 1877, 8 202. — 8) J. Thomsen, Ber. 12, 1062.

Verbindung	Reaktion	Wärme- entwickelung	Erklärungen
Salpetrige Säure	(NO, O, H, aq.) (N ₂ , 2H ₂ O)	- 6 820 cal 36 330 , + 30 770 , + 52 345 , - 71 770 ,	Aus Stickoxyd gebildet Aus Stickoxyd gebilde Produkt: NH4, NO2
Stickstoffdioxyd	(N, O ₂) (NO, O) (NO ₂ , aq.)	- 2 005 , + 19 570 , - 7 755 ,	Produkt dampfförmig Aus Stickoxyd gebildet Absorptionswärme
			Bildung von N_2O_5 in wässeriger Lösung aus N_2,N_2O_5 N_2O_2 und N_2O_4
Salpetersäure .	(N, O_3, H) $(NO, O_2 H)$ (NO_2, O, H) (N_2O_4, O, H_2O) $(NO_3H, aq.)$	+63 085 , +43 515 , +18 670 ,	Bildung des Hydrats NO ₂ H aus N, NO und NO ₂ Lösungswärme des Hydrats
	(N, O ₃ , H, aq.) (N O, O ₂ , H, aq.) (N O ₂ , O, H, aq.) (N O ₂ H aq., O)	+ 49 090 , + 70 665 , + 51 095 ,	Bildung des Hydrats NO ₈ H in wässeriger Lösung aus N, NO, NO ₂ und NO ₂ H

Diese Werte stimmen nahe überein mit den von Berthelot¹) aus eigenen Bestimmungen abgeleiteten:

Verbindung	Vorgang	Bildungs wärme	
Stickoxydul	$N_2 + O = N_2O (Gas)$	— 20 600 cal	
Stickoxyd	N + O = NO (Gas)	— 21 600 ,	
Salpetrige	$N_2 + O_3 = N_2 O_3 \text{ (Gas)}$	- 22 200	
Säure l	$N_2 + O_3 = N_2 O_3$ (gelöst)	— 8400 ,	
Untersalpeter-	$N + O_2 = NO_2 (Gas)$	— 5 200	
säure ($N_2 + O_2 = NO_2$ (flüssig)	+ 3 400	
	$N_2 + O_5 = N_2O_5 \text{ (Gas)}$	— 1 200 ,	
Salpetersäure-	$N_2 + O_5 = N_2 O_5$ (flüssig)	+ 3600 ,	
anhydrid	$N_2 + O_5 = N_2 O_5$ (fest)	+11 800	
╿ ∦	$N_2 + O_5 = N_2O_5$ (gelöst)	+ 28 600	

¹⁾ Berthelot, Compt. rend. 90, 779; JB. 1881, S. 1278; Bildungsund Verbrennungswärmen organischer Stickstoffverbindungen s. Berthelot u. André, Compt. rend. 128, 959; Chem. Centralbl. 1899, I, 1122.

Verbindung	Vorgang	Bildungs- wärme	
Salpetersäure- hydrat	$N + \frac{5}{2}O + \frac{1}{2}H_{2}O$ (flüssig) = $NO_{8}H$ (Gas) $N + \frac{5}{2}O + \frac{1}{2}H_{2}O$, = $NO_{8}H$ (flüssig) $N + \frac{5}{2}O + \frac{1}{2}H_{2}O$, = $NO_{8}H$ (fest) $N + \frac{5}{2}O + \frac{1}{2}H_{2}O$, = $NO_{8}H$ (gelöst) $N + O_{3} + H = NO_{3}H$ (Gas) $N + O_{3} + H = NO_{8}H$ (flüssig) $N + O_{3} + H = NO_{8}H$ (fest) $N + O_{3} + H = NO_{8}H$ (gelöst)	+ 34 000 , + 41 600 , + 42 200 , + 48 800 ,	
Ammoniak {	$N + H_s = NH_s$ (Gas) $N + H_s = NH_s$ (gelöst)	+ 12200 , $ + 21000$,	
Hydroxylamin. Cyan	$N + H_s + O = NH_sO$ (gelöst) C (Diamant) + N = CN (Gas)	+ 19 000 , - 37 300 ,	

durch welche ebenfalls frühere Angaben dieses Autors teilweise berichtigt sind.

Die Spektrochemie des Stickstoffs, die Ermittelung seiner atomaren Refraktion und Dispersion, ist von Brühl zum Gegenstande eingehender Untersuchungen gemacht worden¹).

Er fand unter anderem für Stickstoff in (s. die Tabelle a. f. S.):

Isomerie ist zum Teil ohne Einfluß, wie bei Ketoximen und Aldoximen, zum Teil auch von erheblichem Einfluß. Ein solcher geht schon aus den in der Tabelle enthaltenen Angaben betreffs der Amine hervor. Ferner ist bei Nitroverbindungen die molekulare Refraktion und Dispersion kleiner als bei den isomeren Nitrilen, bei den Pyridinabkömmlingen erheblich kleiner als bei allen Isomeren.

Brühl ist sehr geneigt, auf Grund der von ihm erforschten Beziehungen dem spektroskopischen Verhalten einen maßgebenden Einfluß bei Beurteilung der Konstitution zuzumessen. Wie vorsichtig man hierbei sein muß, geht aber schon daraus hervor, daß bei Zugrundelegung einer anderen Berechnungsart aus denselben Beobachtungswerten sich Werte für die Refraktion ergeben, in denen die von Brühl vermerkten Verschiedenheiten größtenteils verschwinden. So gelangte Traube²) für die verschiedenen Amine, Nitrile und ähnlichen Verbindungen nahezu konstant zu dem mittleren Werte der Atomrefraktion 2,63 für Linie C und 2,65 für Linie D, dagegen für Nitro-, Nitroso- und Azoverbindungen, Oxime, Isocyanate und Ammoniumverbindungen 3,75 bezw. 3,77. Für alle Verbindungen der zweiten Kategorie nimmt Traube auf Grund dieser Ergebnisse Bindung aller fünf Stickstoffvalenzen an.

¹⁾ J. W. Brühl, Ber. 26, 806, 2508, 28, 2390, 2393, 2399, 30, 162; Ztschr. physikal. Chem. 22, 373, 25, 577, 26, 47. — 2) J. Traube, Ber. 30, 43.

	Mittlerer Wert für atomare		
Verbindungsform	Refraktion (Natriumlinie)	Dispersion	
Frei	2,21		
Ammoniak	2,50	0,072	
Hydroxylamin	2,51	0,067	
Hydrazin		nmoniak	
Primäre Amine, aliphatisch	1 29	n	
" " mit ungesättigt. Kohlenstoff			
direkt am Stickstoff	3,213	0,624	
Sekundäre Amine, aliphatisch	2,649	0,134	
" aliphatisch-aromatisch.	3,590	0,815	
Tertiäre Amine, aliphatisch	2,996	0,191	
, , $^{2}/_{3}$ aliphatisch, $^{1}/_{3}$ aromatisch	4,363	1,105	
$n = \frac{1}{3}$ $n = \frac{2}{3}$ n	4,89		
Aliphatisch substituierte Hydroxylamine .	wie Hydroxyl-		
•	amin		
Cyanwasserstoff und aliphatische Nitrile	3,056	0,084	
Cyangas und aromatische Nitrile	3,79	0,45	
Benzylcyanid und Cyanamide	wie alipha-	verschwindend	
	tische Nitrile		
Oxime, aliphatisch	3,935	0,251	
" aromatisch	5,03	sehr schwankend	
Doppelte Bindung mit Kohlenstoff		Zuwachs um 0,53	
Stickstoffoxyd	wie Stickstoff		
Stickstoffoxydul	mindestens 2,77	_	

Die Möglichkeit und das Vorkommen von Strukturisomerie bei anorganischen Stickstoffverbindungen hat Sabanejeff eingehend verfolgt¹).

¹) Journ. russ. phys.-chem. Ges. 30, 403, 31, 375; Ztschr. auorgan. Chem. 17, 480; Chem. Centralbl. 1898, II, 764, 881 u. 1899, II, 32.

Stickstoffhalogenverbindungen.

Stickstoff vermag sich mit den Halogenen nicht direkt zu vereinigen. Die auf andere Art erhaltenen Verbindungen sind sämtlich leicht zersetzbar und höchst explosiv.

Fluorstickstoff entsteht nach H. N. Warren 1) bei der Elektrolyse einer konzentrierten Fluorammoniumlösung in Gestalt gelblicher Öltropfen, welche mit größter Heftigkeit explodieren und schon in Berührung mit Glas, Kieselsäure sowie organischen Substanzen sofort zersetzt werden.

Chlorstickstoff, NCl₃, ist ein gelbes, mit furchtbarer Heftigkeit explodierendes Öl; die infolge dieser Eigenschaft sehr schwer auszuführende Analyse ergab Bineau²) Resultate, welche die angenommene Formel NCl₃ bestätigten; hiernach erscheint die Verbindung als Ammoniak, in welchem alle drei Wasserstoffatome durch Chlor ersetzt sind. Millon³) vermutete anderseits, dals Wasserstoff darin enthalten sei, und Gladstone⁴) berechnete aus den Mengen der bei der Zersetzung durch schweflige Säure auftretenden Produkte die Formel N₂HCl₅ = NHCl₂ + NCl₃; doch zeigte Gattermann⁵), dals derartige Verbindungen wohl bei gewissen Darstellungsarten entstehen, durch Behandlung mit Chlorgas aber in die Verbindung NCl₃ übergehen; er fand für diese statt der berechneten 89,17 Proz. Chlor 89,10 Proz. Nach Seliwanow⁶) ist die Verbindung als Amid der unterchlorigen Säure aufzufassen.

Dulong⁷) entdeckte zuerst 1812 diese Verbindung, soll aber, nach Otto⁸), da er selbst dabei schwer verletzt worden war und andere vor gleichem Lose bewahren wollte, die Entdeckung verheimlicht haben, so das Davy⁹), ebenfalls zu seinem körperlichen Schaden, dieselbe zum zweiten Male machte.

¹⁾ H. N. Warren, Chem. News 55, 289; JB. 1887, S. 402. — 2) Bineau, J. pr. Chem. 37, 116. — 3) Millon, Ann. ch. phys. 69, 75; JB. Berz. 19, 210. — 4) Gladstone, Chem. Soc. Qu. J. 7, 51; Pharm. Centralbl. 1854, S. 56. — 5) L. Gattermann, Ber. 21, 751. — 5) Th. Seliwanow, Ber. 27, 1012. — 7) Dulong, Schweigg. Journ. 8, 602. — 5) Graham-Otto, Anorgan. Chem., 5. Aufl., 2, 2, 136. — 9) Davy, Phil. Trans. 1813, p. 1 u. 242; Gilb. Ann. 47, 51.

Bildung: 1. Bei Einwirkung von Chlor auf wässerige Lösung von Ammoniaksalzen starker Säuren, neben Chlorwasserstoffsäure; die Bildung erfolgt ohne merkliche Wärmeentwickelung, schneller bei 32° und darüber als bei gewöhnlicher Temperatur, gar nicht unterhalb 00; sie wird gehindert durch einen Gehalt der Lösung an Schwefelammonium, durch Schwefel- oder Kohlenpulver, sowie durch Beimengung von ¹/₃ Vol. Luft oder Kohlensäure oder 1 Vol. Wasserstoff zum Chlor 1). 2. Bei Einwirkung von wässeriger, unterchloriger Säure auf freies Ammoniak oder auf wässerige Lösung von Ammoniaksalzen 2), auch von unterchlorigsaurem Natron und Salmiak 3), wahrscheinlich nach der Gleichung $2 NH_4Cl + 7 ClONa = NCl_3 + NO_3Na + 4 H_2O$. 3. Bei Elektrolyse von konzentriertem, wässerigem Salmiak, am positiven Pol4). Hierbei beobachtete Mareck 5) zuweilen auf der negativen Platinelektrode einen eigentümlichen braunschwarzen Niederschlag, dessen Natur und Entstehungsweise indessen nicht aufgeklärt werden konnte.

Darstellung. Man füllt eine Glocke mit Salmiaklösung, stülpt sie in eine gleichfalls damit gefüllte Schale um und leitet Chlor ein (Berzelius). — Man erwärmt eine Lösung von 30 g reinem Salmiak in ungefähr 1½ Liter Wasser auf 320, gießt dieselbe in eine Schale und stülpt darin eine mit Chlor gefüllte Flasche um, unter welche ein Bleischälchen gestellt wird; die Flüssigkeit steigt allmählich unter Absorption des Chlors in der Flasche empor, auf der Oberfläche bilden sich ölige Tropfen, welche herabfallen und sich im Schälchen ansammeln; der ganze Apparat muß mit einer Schutzvorrichtung umgeben, und es dürfen alle Operationen nur mit äußerster Vorsicht vorgenommen werden. Der Vorgang vollzieht sich nach der Gleichung ClNH4 + 6Cl = 4 ClH + NCl3. — Balard hängt ein Stück Salmiak in eine starke Lösung von unterchloriger Säure, ebenfalls in oder über einem Bleischälchen. Der Vorgang entspricht der Gleichung

 $ClNH_4 + 3ClOH = ClH + 3H_2O + NCl_3.$

Hentschel⁶) läst in Chlorkalklösung, welche im Liter 22,5 g wirksames Chlor enthält, so viel 10 proz. Salzsäure einlausen, bis in einer Probe auf Zusatz von überschüssiger 20 proz. Ammoniumchloridlösung keine Gasentwickelung mehr eintritt, giebt dann solche Ammoniumchloridlösung und nach vorsichtigem Bewegen Benzol hinzu. Man schüttelt kräftig, läst die wässerige Schicht durch einen Heber ab und filtriert das Benzol durch ein mit zerkleinertem Chlorcalcium beschicktes Faltenfilter.

¹⁾ Poirret, Wilson u. Kirk, Gilb. Ann. 47, 56 u. 69. — 2) Balard, Ann. ch. phys. 57, 225; Ann. Chem. 14, 167 u. 298. — 3) Hentschel, Ber. 30, 1434, 1792. — 4) Böttger s. Kolbe, Ann. Chem. 64, 236; J. pr. Chem. 68, 374. — 5) Fr. Mareck, Chem. Centralbl. 1884, S. 481. — 6) Hentschel, Ber. 30, 2642.

Eigenschaften. Der Chlorstickstoff ist eine wachsgelbe bis dunkelgelbe, ölige flüchtige Flüssigkeit, deren Dunst chlorähnlich riecht und die Augen stark, die Atmungsorgane ebenfalls, doch weniger als Chlor reizt. Spez. Gew. = 1,653 1); scheint die Elektrizität nicht zu leiten 2). Bildungswärme = - 38000 cal. 3). Löst sich in Schwefelkohlenstoff, sowie in Phosphorchlorür und Chlorschwefel 1).

Der Chlorstickstoff explodiert durch die verschiedensten Ursachen mit äußerst heftigem Knall und furchtbarer Sprengwirkung; er zerschmettert dabei Glas und Gusseisen, bewirkt aber in einer Bleischale meist nur eine Ausbiegung des Metalles. Es entstehen Chlorgas und Stickstoff. Die Explosion, die sich übrigens nicht sofort auf die ganze Masse erstreckt⁴), wird bewirkt: durch direktes Sonnenlicht⁵), Erwärmen auf wenigstens 93°, Berührung mit Phosphor, nach Serullas 6) auch mit pulverigem Arsen und Selen; etwas weniger heftig durch Phosphorcalcium, in Schwefelkohlenstoff gelösten Phosphor, Phosphorwasserstoffgas (dasselbe verschwindet dabei); ferner durch Schwefelwasserstoffgas, Stickoxyd, konzentriertes wässeriges Ammoniak. Die Pflaster und Seifen einiger Metalle, einige flüchtige und fette Öle, besonders Terpentinöl, einige Harze bewirken rasche Verpuffung, während andere Angehörige dieser Körperklassen allmählich, noch andere, namentlich viele Harze, Fette, Weingeist, Äther, Zucker, Eiweiß und Benzoesäure gar nicht zersetzen 7). Kalihydrat bewirkt die Verpuffung bei Gegenwart von Wasser durch Erwärmung 4), Cyankalium im festen Zustande wie in konzentrierter Lösung.

Andere Stoffe bewirken eine allmähliche Zersetzung, meist von Stickstoff-, mitunter von Chlorentwickelung unter Aufbrausen begleitet. So verschwindet der Chlorstickstoff unter kaltem Wasser in 24 Stunden unter Entwickelung von Stickstoff und Chlor, Bildung von Salzsäure und Salpetersäure 1)6); Schwefelwasserstoffwasser scheidet unter schwacher Stickstoffentwickelung Schwefel ab und bildet eine schwach saure Salmiaklösung6); hierbei werden nach Bineau8) auf 1 Mol. Ammoniak 3 bis 3,45 Mol. Salzsäure gebildet, während nach Gladstone7), obwohl ein Teil des Stickstoffs als Gas fortgeht, meist weniger als 3 At. Chlor auf 1 Mol. Ammoniak gefunden werden. Konzentrierte Salzsäure bildet allmählich Salmiak unter Freiwerden von Chlor, wovon 1/8 dem Chlorstickstoff, 2/3 der Säure entstammt 5). Wässerige, schweflige Säure entwickelt Stickgas und bildet Ammoniak und Salzsäure9); unter verdünnter Schwefelsäure verschwindet das Öl unter

¹⁾ Davy, Phil. Trans. 1813, p. 1 u. 242; Gilb. Ann. 47, 51. — 2) Poirret, Wilson u. Kirk, Gilb, Ann. 47, 56 u. 69. — 3) H. St. Claire-Deville u. P. Hautefeuille, Compt. rend. 69, 152; Ber. 2, 431 Corr. — 4) V. Meyer, Ber. 21, 26. — 5) L. Gattermann, ebend., S. 771. — 6) Serullas, Ann. ch. phys. 69, 75; Ann. Phys. 17, 304. — 7) Poirret, Wilson u. Kirk, Gilb. Ann. 47, 56 u. 69. — 8) Bineau, J. pr. Chem. 37, 116. — 9) Gladstone, Chem. Soc. Qu. J. 7, 51; Pharm. Centralbl. 1854, S. 56.

Entwickelung von Stickstoff und Sauerstoff, unter konzentrierter Salpetersäure unter Entwickelung von Stickstoff. Wässerige arsenige Säure bildet Ammoniak 1), Salzsäure und Stickstoff; der in diesen Produkten enthaltene Wasserstoff ist der zur Zersetzung verbrauchten Menge arseniger Säure proportional, entsprechend der Gleichung $2 \text{ NCl}_3 + 6 \text{ H}_2 \text{ O} + 3 \text{ As}_2 \text{ O}_3 = 2 \text{ NH}_3 + 6 \text{ ClH} + 3 \text{ As}_2 \text{ O}_5^2$). Verdünntes Ammoniak entwickelt Stickstoff und wird zu Salpetersäure³). Verdünntes Kali bildet Stickstoff, Chlorkalium und Salpeter; entsprechend wirken Blei-, Kobalt-, Kupfer- und Silberoxyd 1). Kupfer oder Quecksilber bilden bei Berührung unter Wasser Chlormetall unter Entwickelung von Stickstoff⁴)⁵). Beim Aufsteigen in einer mit Quecksilber gefüllten Röhre bewirken größere Mengen Explosion, während kleinere sich ruhig in obiger Weise zersetzen 5); dabei tritt nach Bineau²) keine freie Säure und kaum eine Spur Ammoniak auf, und es werden auf 10,7 Tle. Stickstoff 89,3 Tle. Chlor in Form von Quecksilberchlorür erhalten. Wässeriges Silbernitrat entwickelt auf 1 Vol. Stickstoff nahe an 2 Vol. Chlor unter gleichzeitiger Bildung von Chlorsilber und Salpetersäure 1). Arsenwasserstoff scheidet Arsen ab 6). Wässeriges Brom - oder Jodkalium bildet Brom - bezw. Jodstickstoff?). Nach Seliwanow⁸) erfolgt bei der Einwirkung von Jodkaliumlösung Ausscheidung von Jod. Mässig konzentrierte Lösung von Cyankalium bildet Chlorkalium und entwickelt ein weisse Nebel erzeugendes Gas, welches angenäherten Phosphor entzündet; auch bewirkt in die Oberfläche der Flüssigkeit gebrachter Phosphor in Berührung mit den hier zerplatzenden Gasblasen heftige Explosion; verdünntes Cyankalium entwickelt nur Stickstoff⁷). Jod bewirkt in fester Form Explosion, in wässeriger Lösung wird es zu Jodsäure oxydiert 8).

Kalk, Calciumcarbonat, Mennige, die Seifen der alkalischen Erden bewirken schwaches, andere Seifen, in Äther gelöster Phosphor und weingeistiges Fichtenharz, sowie Gummilack starkes Aufbrausen ⁶).

Ohne zersetzende Wirkung sind: Schwefel, welcher sich ruhig auflöst 1); Schwefelkohlenstoff, welcher auch die Verpuffung durch Phosphor und fettes Öl verhindert resp. verlangsamt 6) — das Gemisch von Schwefelkohlenstoff und Chlorstickstoff zersetzt sich unter Wasser langsam in Stickstoff, Ammoniak, Salzsäure und Schwefelsäure 1) —; ferner verdünnte Mineralsäuren, Blutlaugensalz, Zinn, Zink, Grauspielsglanzerz, Zinnober, Kohle und manche andere organische Verbindungen (s. o.). — Ebenso wie in Luft läst sich der Chlorstickstoff auch in Sauerstoff, Wasserstoff, Stickstoff, Äthylengas anscheinend ohne Zersetzung verdampfen 6).

¹⁾ Serullas, Ann. ch. phys. 69, 75; Ann. Phys. 17, 304. — 2) Bineau, J. pr. Chem. 37, 116. — 3) Davy, Phil. Trans. 1813, p. 1 u. 242; Gilb. Ann. 47, 51. — 4) Dulong, Schweigg. Journ. 8, 602. — 5) Davy, Phil. Trans. 1813, p. 1 u. 242; Gilb. Ann. 56 u. 69. — 6) Poirret, Wilson u. Kirk, Gilb. Ann. 47, 56 u. 69. — 7) Millon, Ann. ch. phys. 69, 75; JB. Berz. 19, 210. — 8) Th. Seliwanow, Ber. 27, 1012.

Viel ungefährlicher als in trockenem Zustande ist der Chlorstickstoff in Lösungen, selbst wenn dieselben konzentriert sind. Die Lösungen in Wasser, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Äther, Tetrachlorkohlenstoff sind lichtbrechende, schwefelgelbe Flüssigkeiten, die sich im Dunkeln, zum Teil auch in diffusem Lichte sehr lange aufbewahren lassen und erst in direktem Sonnenlichte lebhaftere Zersetzung erfahren. Bei dieser entsteht in Benzollösung wahrscheinlich Perchlorbenzol, in Schwefelkohlenstoff viel Chlorschwefel, in Chloroform Chlor, Salzsäure, Hexachloräthan, kein Kohlenstofftetrachlorid, in Äther viel Chlorammonium, während in Kohlenstofftetrachlorid ein Zerfall in die Elemente statthat 1).

Pentachlorstickstoff, NCl₅, glaubte Hentschel²) bei dem Balardschen Darstellungsversahren erhalten zu haben. Später erkannte er jedoch, dass es sich hier nur um Auflösungen wechselnder Mengen Chlor in der normalen Verbindung NCl₃ handelte³).

Substituierte Stickstoffchloride. Der direkte Ersatz von Chlor durch organische Radikale ist bisher nicht gelungen. Nach Hentschel⁴) wirkt Chlorstickstoff auf Anilin und Monomethylanilin lediglich chlorirend, während mit Dimethylanilin eine Verbindung C₂₄ H₁₈ N₂ Cl₁₉ entsteht, die wahrscheinlich als ein Derivat des Tetraphenylhydrazins

aufzufassen ist, etwa $\frac{C_6 H Cl_4 \cdot N \cdot C_6 H_5 Cl_6}{C_6 H Cl_4 \cdot N \cdot C_6 H_6 Cl_5}$. Dagegen entstehen Sub-

stitutionsprodukte, wenn bei einer der Methoden zur Darstellung des Chlorstickstoffs das Ammoniak durch substituierte Ammoniake ersetzt wird. So entsteht

Äthyldichloramin, C₂H₅.NCl₂, nach Palooma⁵) durch Einwirkung einer konzentrierten wässerigen Lösung von salzsaurem Äthylamin auf trockenen Chlorkalk. Es bildet eine Flüssigkeit vom Siedepunkte 85 bis 90°, die sich unter einer kleinen Schicht Wasser in diffusem Tageslichte unzersetzt aufbewahren läßt.

Propylchloramin, C₃ H₇ NHCl, stechend riechendes Öl vom spezifischen Gewichte 1,021 bei 0°, nicht unzersetzt destillierbar, entsteht durch Einwirkung von Hypochlorit auf Propylamin neben

Propyldichloramin, C₈ H₇ N Cl₂, einer gelben Flüssigkeit vom spezifischen Gewichte 1,177 bei 0°, die bei 117° unter 760 mm Druck siedet 6).

Dipropylchloramin, $(C_3 H_7)_2 N Cl$, in analoger Weise dargestellt, ist eine farblose Flüssigkeit vom spezifischen Gewichte 0,923 bei 0°, bei 143° unter 771 mm Druck siedend.

Methylphenylchloramin, (CH₃)(C₆H₅):NCl, entsteht nach Willstätter und Iglauer⁷) wahrscheinlich durch Einwirkung von unter-

¹⁾ Hentschel, Ber. 30, 2643; 31, 246. — 2) Derselbe, ebend. 30, 1434. — 3) Derselbe, ebend. 30, 1792. — 4) Derselbe, ebend. 30, 2642. — 5) Palooma, ebend. 32, 3343; vgl. auch Tscherniak, ebend. 9, 146. — 6) A. Berg, Compt. rend. 116, 327; Ber. 26, 188 Ref. — 7) Willstätter u. Iglauer, Ber. 33, 1636.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

chloriger Säure auf Dimethylanilin. Das Resultat dieser Reaktion ist ein stechend riechendes, unbeständiges Öl.

Benzylchloramin, C₇H₇. NHCl, ist ein farbloses Öl, das schon nach wenigen Minuten trübe wird und sich entzündet 1).

Benzyldichloramin, C7 H7. N Cl2, ist ein grünlichgelbes Öl vom spezifischen Gewicht 1,282 bei 00, in Kältemischung zu gestreiften Prismen erstarrend und dann, bei — 11,5° schmelzend, nicht destillierbar 1).

Dibenzylchloramin, (C₇H₇)₂ N Cl, krystallisiert in Rauten vom Schmelzpunkt 56°, riecht nach bitteren Mandeln, löst sich zu 3,20 Tln. in 100 Tln. Alkohol von 1601).

Leichter erhältlich und beständiger sind solche Substitutionsprodukte, welche Säureradikale enthalten. Die erste derartige Verbindung, das Acetmonochloramid, (C₂ H₂ O) NHCl, erhielt A. W. Hofmann 2) aus der entsprechenden Bromverbindung durch Salzsäure oder direkt durch Einwirkung von Chlor auf geschmolzenes Acetamid.

Durch Einwirkung von unterchloriger Säure auf Succinimid und

CH₂.CO NCl, vom Benzamid erhielt Bender³) Succinimidchlorid, CH₂.CO/

Schmelzp. 148°, das auf Amine wie freie unterchlorige Säure wirkt4) und Benzylmonochloramid, (C6H5.CO)NHCl, vom Schmelzpunkte 116° .

Der gleiche Weg führt auch zu mehrfach substituierten Stickstoffchloriden, den Acylphenylstickstoffchloriden und ihren Homologen. Während Bender die Mischung von Acetanilid und Chlorkalklösung ansäuert, erhält man nach Slosson 5) diese Verbindungen am besten durch wässerige Hypochloritlösung bei 0° ohne Ansäuern.

Chattaway und Orton 6) lassen auf die Anilide oder Toluidide unterchlorige Säure bei Gegenwart von Kaliumbikarbonat einwirken. Es entstehen hierbei neben den Acylarylstickstoffchloriden im Kern durch Chlor substituierte Derivate, also Chloracylanilide bezw. Chloracyltoluidide, sekundär durch Umlagerung jener. Bei dieser Umlagerung entstehen wesentlich p- neben wenig o-Derivaten. o-Stellung besetzt, so geht das Halogen vollständig in p-Stellung. Bei der Umbildung mehrfach chlorierter Derivate erfolgt die Bildung von o-Derivaten in größerem Umfange?).

Aus alkylirten Benzamiden wurden Athyl- und Methylbenzoyl-Weitere Substitution gelang aber nicht, stickstoffchlorid erhalten.

¹⁾ A. Berg, Compt. rend. 116, 327; Ber. 26, 188 Ref. — 2) A. W. Hofmann, Ber. 15, 410. — Bender, ebend. 19, 2272. — Beliwanow, ebend. 25, 3618. — b) Slosson, ebend. 28, 3265. — 6) Chattaway u. Orton, Chem. Soc. Proc. 15, 152, 232 u. 16, 102, 112; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 191 und 1900, I, S. 179, 1275 und II, S. 44; Chem. Soc. J. 77, 134; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 505; Ber. 32, 3573. — 7) Dieselben u. Hurtley, Chem. Soc. Proc. 16, 125; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 191.

vielmehr werden bei Einwirkung von Alkalien, Cyankalium oder Zinkäthyl die ursprünglichen Acylanilide zurückgebildet 1).

Von besonderer Beständigkeit sind die Chlorimidoverbindungen aromatischer Säureester, wie der bei 61° schmelzende Chlorimido-mnitrobenzoesäureäthylester und der bei 68° schmelzende Chlorimido- β -naphtoesäureäthylester. Dieselben werden selbst beim Sieden mit alkoholischem Ammoniak nicht zersetzt.

Bromstickstoff, NBr₃, entsteht nach Millon²), wenn man zu mit Wasser bedecktem Chlorstickstoff eine Lösung von Kalium- oder Natriumbromid träufelt, wobei sich in der überstehenden Flüssigkeit das entsprechende Chlorid findet. Er ist eine schwere, dunkelrote bis schwarzrote Flüssigkeit; er ist sehr flüchtig, der Dampf riecht widrig und greift die Augen heftig an. — Unter Wasser aufbewahrt, zersetzt er sich allmählich in Stickstoff, Brom und Bromammonium. Phosphor und Arsen bewirken heftige Verpuffung. Durch wässeriges Ammoniak wird die Verbindung unter Bildung weißer Nebel zersetzt. — Im übrigen sind die Eigenschaften denen des Chlorstickstoffs ganz entsprechend.

Ähnlich wie vom Chlorstickstoff leiten sich auch von der Bromverbindung substituierte Halogenstickstoffverbindungen ab. A. W. Hofmann 3) erhielt die ersten derartigen Verbindungen, das Acetmonobromamid und Acetdibromamid durch Einwirkung von Brom auf Acetamid in Gegenwart von Alkali. Stieglitz und Slosson 4) sowie Chattaway und Orton 5) haben entsprechende aromatische Verbindungen durch freie unterbromige Säure, letztere in Gegenwart von Kaliumbikarbonat dargestellt. Diese Substitutionsprodukte sind weit beständiger als Bromstickstoff. Die aromatischen Bromimidosäureester lassen sich sogar zum Teil im Vakuum oberhalb 100° unzersetzt destillieren 4).

Acetmonobromamid, (C₂H₃O) NHBr, entsteht, wenn Kalilauge oder verdünnte Natronlauge auf die Mischung von je 1 Mol. Brom und Acetamid einwirken. Es krystallisiert mit 1 Mol. Wasser in wohlausgebildeten Tafeln, die unter Wasserabgabe zwischen 70 und 80°, wasserfrei bei 108° schmelzen. Durch Einwirkung von Chlorwasserstoffsäure geht es quantitativ in die entsprechende Chlorverbindung über. Siedendes Wasser zersetzt es unter Bildung von Brom und wenig BrOH. Beim Erwärmen mit Alkalilauge tritt Zersetzung zu Bromwasserstoff, Kohlensäure und Methylamin ein, wahrscheinlich unter intermediärer Bildung von Methylcyanat, das bei Verwendung von

¹⁾ Stieglitz u. Slosson, Chem. Soc. Proc. 16, 1; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 461. — 2) Millon, Ann. ch. phys. 69, 75; JB. Berz. 19, 210. — 3) A. W. Hofmann, Ber. 15, 407. — 4) Stieglitz u. Slosson, Chem. Soc. Proc. 16, 1; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 461; E. E. Slosson, Ber. 28, 3265. — 5) Chattaway u. Orton, Ber. 32, 3573; Chem. Soc. Proc. 16, 102; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 1275.

trockenem Silberkarbonat an Stelle des Alkali isoliert werden kann. Ammoniakslüssigkeit wirkt mit großer Hestigkeit ein, unter lebhaster Stickstossentwickelung entstehen Bromwasserstoss und Acetamid: $3(C_2H_3O)NHBr + 2NH_3 = 3BrH + 3(C_2H_3O)NH_2 + N_2$. Auch mit Anilin erfolgt lebhaste Reaktion, welche sich bis zur Explosion steigern kann, aber ohne Stickstossentwickelung.

Dibromid, (C₂ H₃ O) N H Br. Br₂. Das Natriumsalz entsteht bei der Einwirkung von konzentrierter Natronlauge auf das Gemisch von Acetamid und Brom als schwach gelbliche Krystallmasse, aus rechtwinkligen Platten bestehend, die sich mit wenig Wasser zu Acetdibromamid, Wasser und Natriumbromid zersetzt.

Acetdibromamid, (C₂H₃O)NBr₂, entsteht ferner durch Einwirkung von Brom auf das Monobromamid. Es bildet goldgelbe Nadeln oder Blättchen, die bei 100° schmelzen und bei höherer Temperatur unter teilweiser Zersetzung flüchtig sind. Beim Kochen mit Wasser entsteht unter Entwickelung von unterbromiger Säure erst das Monobromamid, dann Acetamid, mit Salzsäure unter Bromentwickelung zunächst Monochloracetamid. Durch überschüssiges Alkali erfolgt stürmische Gasentwickelung.

Succinimidbromid, $\overset{CH_2.CO}{\dot{C}H_2.CO} > NBr$, erhielten Lengfeld und Stieglitz 1) durch Einwirkung von Brom auf Succinimid in Gegenwart von Natriumhydroxyd bei 0°. Es schmilzt bei raschem Erhitzen bei 177,5 bis 178,5°, bei langsamem Erhitzen bei 172,5°. Unter der Einwirkung von Natriummethylat erfolgt kein glatter Austausch des Broms gegen Methyl, sondern eine molekulare Umlagerung, so daß neben einem anderen Körper Carbomethoxy- β -amidopropionsäuremethylester, $CH_3O.CONH.CH_2.CH_2.CO_2.CH_3$, entsteht. Derartige Umlagerungen erfolgen allgemein bei der Einwirkung von Natriummethylat auf Bromamide.

Formylbromaminobenzol, C₆ H₅. N (CHO) Br, Schmelzp. 55 bis 57°, und Acetylbromaminobenzol, C₆ H₅. N (C₂ H₃ O) Br, Schmelzp. 75 bis 80°, sowie die analogen Derivate des Toluidins gehen leicht in die Isomeren über, welche das Bromatom im Benzolkern in p-Stellung enthalten, also in Form-p-bromanilid etc. Diese Umwandlung erfolgt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt, beim Kochen mit Wasser, auch bei gewöhnlicher Temperatur und in festem Zustande schon ziemlich rasch, wenn geringe Mengen Feuchtigkeit zugegen sind (Stieglitz und Slosson).

Jodstickstoff. Außer der normalen Verbindung NJ₃ sind mehrere wasserstoffhaltige Produkte mit Sicherheit bekannt. Es sind sämtlich

¹⁾ Lengfeld u. Stieglitz, Am. Chem. J. 15, 215, 504 u. 16, 370; Ber. 26, 788 Ref., 935 Ref. u. 27, 791 Ref.

braune bis schwarze, pulverförmige, höchst explosive Körper; im trockenen Zustande explodieren sie durch die leiseste Berührung oder Erschütterung von selbst, können also in diesem Zustande nicht aufbewahrt werden.

Bildung: 1. Durch Vermischen von Jod oder Chlorjod mit wässerigem oder weingeistigem Ammoniak. Dabei entsteht nach Seliwanow1), wenigstens bei Anwendung von verdünnter Jodlösung, zunächst Jodammonium und unterjodige Säure: NH₃ + H₂O + J₂ = NH₄J+HOJ; erst auf Zusatz von mehr Jod entsteht der Niederschlag von Jodstickstoff, der sich auf Kosten der unterjodigen Säure bildet, aber auch umgekehrt beim Erwärmen mit einem großen Überschuss von Ammoniak in diese zurückverwandelt werden kann. Chattaway und Orton²) tritt Verwandlung des Jods in äquivalente Mengen Ammoniumjodid und Hypojodit ein; die Hauptmenge des letzteren wird in Jodstickstoff übergeführt gemäls der Gleichung: 3NH4OJ = N₂H₃J₃ + NH₄OH + 2H₂O. 2. Durch Behandeln einer Lösung von Jodammonium mit einer solchen von Chlorkalk, deren alkalische Reaktion durch Essigsäure abgestumpft ist, nach der Gleichung $Cl_2 O_2 Ca + 2JNH_4 = NHJ_2 + Cl_2 Ca + 2H_2 O + NH_3^3)^4)^5$ 3. Durch Fällen von wässerigem Dreifach-Chlorjod oder von salzsaurer Jodsäure mit Ammoniak 6); diese Bildung wird von Gladstone bestritten und tritt auch nach Raschigs 4) Untersuchungen nur dann ein, wenn das Gemisch vor Zusatz des Ammoniaks gekocht wird, so dass das gebildete Chlor entweichen kann. 4. Durch Fällen einer Mischung von jodsaurem Ammoniak und Jodammonium durch Kali, falls man zuvor mit Salzsäure versetzt hatte?). 5. Durch Fällen von Mehrfach-Jodkalium mit Ammoniak 8), nach Guyard 9) stets bei Behandlung eines löslichen Dijodides mit etwas konzentriertem Ammoniak. 6. Nach Millon 10) durch Zersetzung von Chlorstickstoff mit Jodkalium, während Bineau 11) hierbei nur Jod bei gleichzeitiger Entwickelung von Stickstoff erhielt. 7. Durch Zersetzung von Jodammoniak. 8. Auch beim Übergießen eines Gemenges von weißem Quecksilberpräzipitat und Jod mit Alkohol bildet sich Jodstickstoff, der indes nach kurzer Zeit Explosion des ganzen Gemenges und Zertrümmerung des Gefälses veranlasst. 9. Bei Einwirkung von Jodmonochlorid auf

¹⁾ Th. Seliwanow, Ber. 27, 1012. — 2) Chattaway u. Orton, Chem. Soc. Proc. 15, 20; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 658. — 3) Playfair, Chem. Gaz. 1851, p. 269; Gmelin-Krauts Handb., 5. Aufl., 1, 2, S. 554. — 4) F. Raschig, Ann. Chem. 230, 212. — 5) Gladstone, Chem. Soc. Qu. J. 7, 51; Pharm. Centralbl. 1854, S. 56. — 6) André, J. pharm. 22, 137; Gmelin-Kraut, l. c. — 7) Serullas, Ann. ch. phys. 42, 200; Schweigg. Journ. 58, 228; Ann. Phys. 17, 304. — 8) Schönbein, J. pr. Chem. 84, 401. — 9) A. Guyard, Compt. rend. 97, 526; JB. 1883, S. 308. — 10) Millon, Ann. ch. phys. 69, 75; JB. Berz. 19, 210. — 11) Bineau, Ann. ch. phys. [3] 15, 71; Ann. Chem. 56, 209.

Ammoniakslüssigkeit bei 0°1). Die Bildung verläust hier ähnlich wie bei 2°2). 10. Durch Einwirkung von Alkalihypojodit auf Ammoniak ³), wobei vorher eine teilweise Bildung von Ammoniumhypojodit erfolgt ²). 11. Durch Einwirkung von Jod auf slüssiges Ammoniak bei sehr niedriger Temperatur 4).

Darstellung. Man verreibt Jod in einer Reibschale sehr fein, übergiesst es alsdann mit starker Ammoniakslüssigkeit, wobei ein schwarzer Niederschlag entsteht. (Man rühre nach dem Zusatz der Flüssigkeit nicht mit dem Pistill, sondern mit einer Federfahne um!) Man bringt dann das entstandene Produkt auf mehrere kleine Filter, wäscht es auf diesen aus — im Filtrat befindet sich eine Lösung von Jod in Ammoniumjodid neben dem überschüssigen Ammoniak — und breitet die Filter, noch nals, auf Fliesspapier aus. — Man fällt eine Chlorjodlösung mit Salmiakgeist 5). Nach Chattaway und Orton 1) ist dies die beste Darstellungsmethode. Giebt man ¹/₁₀-Normallösung von Chlorjod (15 ccm) zu ¹/₂-Normallösung von Kaliumhydrat (100 ccm) und fügt man dann schnell Ammoniakslüssigkeit hinzu (10 ccm vom spezif. Gew. 0,880), so erhält man den Jodstickstoff krystallinisch in kupferroten Nadeln. Gut ausgebildete Krystalle erhält man auch durch Zusatz von Ammoniak zu einer Lösung von Kaliumhypojodit, die im Liter 0,02 g-Molekel enthält. Nach etwa 1/2 Minute beginnt dann die Ausscheidung glänzender Nadeln 3).

Bei allen Darstellungen verteile man, um die Gefährlichkeit der nach dem Trocknen meistens eintretenden Explosion zu mindern, das Produkt auf mehrere kleine Filter oder zerreilse, falls dies nicht geschehen, das Filter vor dem Trocknen in mehrere, ziemlich fern voneinander zu legende Teile.

Eigenschaften. Je nach der Darstellungsweise sind dieselben etwas verschieden. Chattaway und Orton beschreiben dichroitische, wahrscheinlich rhombische Krystalle, welche im auffallenden Lichte kupferfarben, im durchfallenden rot erscheinen, vom spezif. Gew. 3,5 3). Aus der Ammoniakverbindung gewinnt man nach Hugot den Jodstickstoff in violetten Nadeln 6). Das gewöhnlich entstehende amorphe Produkt läßst sich scheinbar aus Ammoniakflüssigkeit umkrystallisieren, in Wahrheit handelt es sich aber hierbei um das Stattfinden der umkehrbaren Reaktion $N_2 H_3 J_3 + N H_4 O H \implies 3 N H_4 O J$. In reinem Zustande ist Jodstickstoff neutral gegen Lackmus und giebt beim Schütteln mit Chloroform kein Jod ab.

Der trockene Jodstickstoff verpufft durch die geringfügigsten Ver-

¹⁾ Chattaway u. Orton, Am. Chem. Journ. 23, 363; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 10. — 2) Dieselben, Chem. Soc. Proc. 15, 20; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 658. — 3) Dieselben, Chem. Soc. Proc. 15, 17; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 657. — 4) O. Ruff, Ber. 33, 3025. — 5) Böttger, Jahresber. d. phys. Ver. z. Frankfurt a. M. 1875/76. — 6) Hugot, Compt. rend. 130, 505; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 650.

anlassungen mit heftigem Knall und unter Zerschmetterung nahe liegender fester Körper, wobei im Dunkeln violettes Licht bemerkbar ist. Häufig tritt dies schon beim Trocknen an der Luft ein, um so leichter, je höher die Temperatur ist; bei dem nach Böttger¹) dargestellten Produkte soll dies indessen niemals der Fall sein. Auch wird nach Millon²) die Explosivität vermindert, wenn das Trocknen in einer mit Ammoniakgas gefüllten Glocke stattfindet, wobei nach Bineau 3) anfangs kein Ammoniak aufgenommen wird. Geringe Erschütterungen, z. B. Berührung mit einer Federfahne, schwacher Stols, geringe Erwärmung, ferner das Zufügen von Vitriolöl oder anderen starken Säuren, sowie von Chlor oder Brom bewirken stets Explosion. Ebenso wirken, nach Champion und Pellet4), hinreichend starke Schwingungen der Unterlage oder der umgebenden Luft; so wurden bis auf 7 m Entfernung Explosionen in einer Jodstickstoffmenge hervorgerufen, welche durch einen Papierstreifen mit einer anderen, durch Reibung zur Explosion gebrachten in Verbindung stand; kleine Mengen, welche mit Goldschlägerhaut auf den Saiten von Streichinstrumenten befestigt sind, explodieren durch Töne, deren Schwingungszahl über 60 liegt; ähnlich ist das Verhalten auf schwingenden Platten; in die Brennpunkte zweier parabolischer Spiegel gebrachte Mengen explodieren beide, sobald die eine zum Detonieren gebracht wird, während dazwischen liegende unzersetzt bleiben. - Die Verpuffung wird nicht hervorgerufen durch Öle und andere Fette. - Feuchter Jodstickstoff verpufft beim Reiben nicht 5), oder doch erst, wenn dasselbe ziemlich stark ist.

Bei der Verpuffung entstehen Stickstoff und Joddampf, nach Millon²) und Marchand⁶) auch Jodammonium. Nach Bunsen⁷) entsteht zuerst (aus Jodstickstoff-Ammonium) Stickstoff und Jodwasserstoff, welch letzterer aber meist in seine Elemente zerfällt oder mit dem Ammoniak der Verbindung Jodammonium bildet: NH₃, NJ₃ == 2N + 3 HJ.

Unter kaltem Wasser zersetzt sich der Jodstickstoff allmählich, die Zersetzung erfolgt rasch beim Erwärmen auf 50 bis 60°, wird bei 70° stürmisch, bei 80° so rasch, dass Überschäumen zu befürchten ist; in kochendes Wasser geworfener Jodstickstoff verpufft heftig 8) 5) 2); bei 60 bis 65° entgeht eine kleine Menge der Zersetzung, die dann erst durch Erhitzen des Wasserbades auf 100° gänzlich zerstört wird 5).

¹⁾ Böttger, Jahresber. d. phys. Ver. z. Frankfurt a. M. 1875/76. —
2) Millon, Ann. ch. phys. 69, 75; JB. Berz. 19, 210. —
3) Bineau, J. pr. Chem. 37, 116. —
4) Champion u. Pellet, Compt. rend. 75, 210; Dingl. pol. J. 206, 154. —
5) Stas, Untersuch. über die Gesetze der chem. Proportionen u. s. f.; übersetzt von Aronstein. Leipzig 1867, S. 138. —
6) Marchand, J. pr. Chem. 19, 1. —
7) Bunsen, Ann. Chem. 84, 1. —
8) Serullas, Ann. ch. phys. 42, 200; Schweigg. Journ. 58, 228; Ann. Phys. 17, 304.

Bei dieser Zersetzung entstehen etwas Stickstoff 1), Jod, eine Lösung des letzteren in Jodammonium und jodsaures Ammoniak 2) 1), auch Hypojodit 3). Die Hauptreaktion ist eine Hydrolyse unter Bildung von Ammoniak und Hypojodit, besonders bei Gegenwart von Basen oder Salzen, welche mit unterjodiger Säure reagieren 1). Die Lösung ist nach Serullas und Millon neutral, nach Gladstones älteren Angaben 5) durch Jodsaure und Jodwasserstoffsäure sauer, nach späteren Angaben 6) alkalisch. — Nach Guyard 7) wird der Jodstickstoff unter Wasser ebenso wie durch Wärme auch durch Licht zersetzt, besser noch unter wässerigem Ammoniak; unter Wasser ist die Zersetzung anfangs ruhig, endet aber gewöhnlich mit einer heftigen Explosion, während sie unter Ammoniakslüssigkeit, so energisch sie auch sein mag, bis ans Ende ruhig verläuft; zerstreutes Licht wirkt ebenso wie direktes, doch ist die Schnelligkeit der Zersetzung der Lichtintensität proportional, so dass dieser Prozess zu photometrischen Zwecken nutzbar gemacht werden kann; der Zerfall geht ebenso gut bei gewöhnlicher Temperatur wie in einem raschen Wasserstrome von 10, 5, 1° vor sich; die Strahlen des Wärmespektrums erwiesen sich als wirkungslos, von den gefärbten Strahlen üben die gelben die größte, die violetten die geringste Wirkung aus. Die Zersetzung geht auch unter Wasser ohne jede Explosion vor sich, wenn die Verbindung der Formel NH_2J entspricht, nach der Gleichung $2NH_2J = J_2NH_4 + N$; enthält der Jodstickstoff aber, wie es meist der Fall, nur mehr oder weniger beträchtliche Mengen dieser Verbindung, so zersetzt er sich nur teilweise nach dieser Gleichung und explodiert, sobald der Körper NH2J zerstört ist. Die Zersetzung unter Ammoniak erklärt sich leicht für alle Formeln des Jodstickstoffs, z. B. 5 NHJ₂ + 12 NH₃ $= 10 \text{ JNH}_4 + 7 \text{ N} + \text{H}$; in der That entwickeln die Verbindungen gleicher Zusammensetzung stets mehr Stickstoff unter Ammoniak als unter Wasser; unter letzterem bildet sich stets Ammoniumdijodid, unter ersterem Ammoniumjodid. Nach Chattaway u. Orton 8) erfolgt diese Spaltung nach der Gleichung $N_2 H_3 J_3 = N_2 + 3 H J$; nur sehr geringe Mengen werden gleichzeitig hydrolysiert unter Bildung von Ammoniak und Hypojodit, welches allmählich in Jodid und Jodat übergeht. Kali, Natron, Blei- und Silberoxyd wirken ähnlich wie Wasser 4).

Wässerige Lösung von Wasserstoffsuperoxyd zerlegt den Jodstick-

¹⁾ Serullas, Ann. ch. phys. 42, 200; Schweigg. Journ. 58, 228; Ann. Phys. 17, 304; Millon, Ann. ch. phys. 69, 75; JB. Berz. 19, 210. — 2) Stas, Unters. über die Gesetze der chem. Proportionen u. s. f., übersetzt von Aronstein, Leipzig 1867, S. 138. — 3) Chattaway u. Orton, Chem. News 74, 267; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 14. — 4) Dieselben, Proc. Chem. Soc. 15, 18; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 657/58. — 5) Gladstone, Chem. Soc. Qu. J. 4, 34; Ann. Chem. 78, 234. — 6) Ders., Chem. Soc. Qu. J. 7, 51; Pharm. Centralbl. 1854, S. 56. — 7) A. Guyard, Compt. rend. 97, 526; JB. 1883, S. 308. — 8) Chattaway u. Orton, Chem. News 74, 267; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 14.

stoff unter stürmischer Entwickelung von Sauerstoff und wenig Stickstoff zu einer gelbbraunen Lösung, welche freies Jod, Jodwasserstoff, Jodammonium und eine Spur Jodsäure enthält 1). — Schwefelwasserstoffwasser zersetzt die Praparate sofort ohne Gasentwickelung unter Ausscheidung von Schwefel zu einer Lösung von Jodammonium²) und freier Jodwasserstoffsäure 3); hierbei wird die eine Hälfte des vorhandenen Jods zu Jodammonium, die andere zu Jodwasserstoffsäure nach der Gleichung $NHJ_2 + 2H_2S = JNH_4 + JH + 2S$ zersetzt, daneben tritt etwas freie Schwefelsäure auf 1). Diese Zersetzung ist ebenso wie die folgende vorzugsweise zur Ermittelung der Zusammensetzung verwendet worden 5) 6). — Schweflige Säure zersetzt bei Gegenwart von Wasser nach Gladstone 5) ohne Gasentwickelung in Ammoniak, Jodwasserstoff und Schwefelsäure, entsprechend der Gleichung $HNJ_2 + 2SO_2 + 4H_2O = H_3N + 2JH + 2SO_3$, während nach Guyard⁷) die Zersetzung mit verdünnter schwefliger Säure unter anfänglicher Gasentwickelung mit nachfolgender heftiger Explosion verläuft. — Chlor zerstört langsam, Bromwasser sofort 5). — Salzsäure löst ohne Gasentwickelung zu einer neutralen 8), roten 5) Flüssigkeit, welche Salmiak und Einfach-Chlorjod, aber weder Jodwasserstoff noch freies Jod enthält⁵)⁹): NHJ₂ + 3ClH = ClNH₄ + 2JCl; aus der salzsauren Lösung fällt Kalihydrat oder Kaliumkarbonat wieder Jodstickstoff 10), doch nimmt der Niederschlag bei jedesmaliger Fällung infolge Entwickelung von Stickstoff und Ausscheidung von Jod ab. -Verdünnte Salzsäure, ebenso auch verdünnte Schwefelsäure zersetzen in derselben Weise wie schweflige Säure?). Nach Chattaway und Stevens 11) bewirken die Säuren primär eine Hydrolyse unter Bildung von unterjodiger Säure. Diese geht bei Gegenwart indifferenter Säuren in Jod und Jodsäure über, mit Jodwasserstoffsäure in Jod, mit Salzsäure in Jodmonochlorid, mit Blausäure in Jodcyan. Gleichzeitig wird eine teilweise Spaltung in Stickstoff und Jodwasserstoffsäure bewirkt. Wässerige arsenige Säure löst langsam ohne Gasentwickelung zu Ammoniak und Jodwasserstoffsäure: $HNJ_2 + 2H_2O + As_2O_3 = JNH_4$ + JH + As₂O₃4). - Nach Chattaway und Stevens 12) bewirken

¹⁾ Schönbein, J. pr. Chem. 84, 401; Bineau, ebend. 37, 116.—
2) Serullas, Ann. ch. phys. 42, 200; Schweigg. Journ. 58, 228; Ann. Phys. 17, 304.—
3) Bineau, Ann. ch. phys. [3] 15, 71; Ann. Chem. 56, 209; Gladstone, Chem. Soc. Qu. J. 4, 34; Ann. Chem. 78, 234.—
4) Bineau, Ann. ch. phys. [3] 15, 71; Ann. Chem. 56, 209.—
5) Gladstone, Chem. Soc. Qu. J. 4, 34; Ann. Chem. 56, 209.—
6) Gladstone, Chem. Soc. Qu. J. 4, 34; Ann. Chem. 78, 234.—
7) A. Guyard, Compt. rend. 97, 526; JB. 1883, S. 308.—
8) Millon, Ann. ch. phys. 69, 75; JB. Berz. 19, 210.—
9) Bunsen, Ann. Chem. 84, 1.—
10) Serullas, Ann. ch. phys. 42, 200; Schweigg. Journ. 58, 228; Ann. Phys. 17, 304.—
11) Chattaway u. Stevens, Proc. Chem. Soc. 15, 19; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 658.—
12) Dieselben, Proc. Chem. Soc. 15, 17; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 657; Am. Chem. J. 23, 369; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 11.

Reduktionsmittel allgemein leicht Zersetzung unter Bildung von Jodwasserstoffsäure und Ammoniak. Dabei ist die Menge des oxydierten Reduktionsmittels (S₂O₃ Na₂, SO₂, SnCl₂, H₂S, As₂O₃, Sb₂O₃) stets doppelt so groß, als der gebildeten HJ-Menge entspricht, das Jod verhält sich also ebenso wie das Chlor in Hypochloriten.

Wässeriges Kalihydrat oder Kalkmilch, dem unter Wasser befindlichen Jodstickstoff allmählich zugefügt, löst ihn unter Bildung von Ammoniak zu jodsaurem Salz, vielleicht auch zu Jodid, wobei sich nur eine Spur Stickstoff (mehr bei raschem Zusatz von konzentriertem Kalihydrat) entwickelt¹). — Zink löst sich in Berührung mit Wasser und Jodstickstoff langsam zu Zinkjodid und Zinkoxydammoniak, wobei 2 At. Jod der Stickstoffverbindung 2 At. Zink lösen²): $HNJ_2 + 2Zn + H_2O = H_3N + ZnO + J_2Zn$.

Natriumthiosulfat löst unter Bildung von Jodnatrium, freiem Ammoniak und Ammoniumsulfat³). Jodkalium zersetzt bei Abschlus des Lichtes teilweise; es bildet sich Kaliumdijodid ohne eine Spur von Ammoniak, und es hinterbleibt ein in Jodkalium unlöslicher Jodstickstoff, zu dessen Bildung beispielsweise die Verbindung NHJ₂ 1 At. Jod oder einen Bruchteil desselben verliert; bei Gegenwart von Licht tritt völlige Zersetzung ein 3). — Cyankalium soll nach Guyard 3) selbst bei Abschlus des Lichtes unter Stickstoffentwickelung lösen; nach Raschig⁴) und Chattaway tritt hingegen, entsprechend einer Beobachtung Millons, Lösung zu klarer farbloser Flüssigkeit unter Bildung von Jodcyan ein, nach der Gleichung NJ₃ + 3 CNK + 3 H₂O = NH₃ + 3 JCN. - Auch Schwefelcyankalium nimmt, allerdings langsam bei Gegenwart von Ammoniak Jodstickstoff auf; die Einwirkung erfolgt nach der Gleichung $3 \text{ SCNK} + 4 \text{ NJ}_3 + 15 \text{ H}_2 \text{ O} = 4 \text{ NH}_3$ +3KOH + 3SO₄H₂ + 9JH + 3JCN⁴). — Durch Behandlung mit Natriumäthylat entstehen Ammoniak, Jodoform und Ameisensäure 4).

Verbindungen. Mit Kupferdijodid verbindet sich der Jodstickstoff, nach Guyard³), zu einem in granatroten Krystallen zu erhaltenden Körper von der Formel J₂Cu. N₂H₄J₂. Diese Verbindung entsteht am besten beim Versetzen blauer ammoniakalischer Kupferlösung mit Kaliumdijodid, worauf sie sich nach wenigen Minuten absetzt. Sie ist nach dem Trocknen sehr beständig, wird aber durch längeres Waschen mit Wasser vollständig in Ammoniumdijodid und bronzefarbiges Kupferoxyjodid zerlegt; ferner wird sie durch wässeriges Ammoniak zerlegt, wobei ein explosiver Rückstand von Jodstickstoff hinterbleibt. Bei gelindem Erhitzen bleibt Kupferjodür, während Jod und die Zersetzungsprodukte des Jodstickstoffs entweichen; durch

¹⁾ Serullas, Ann. ch. phys. 42. 200; Schweigg. Journ. 58, 228; Ann. Phys. 17, 304. — 2) Bineau, Ann. ch. phys. [3] 15, 71; Ann. Chem. 56, 209. — 3) A. Guyard, Compt. rend. 97, 526; JB. 1883, S. 308. — 4) F. Raschig, Ann. Chem. 230, 212.

Kondensation der letzteren erhält man ein schwarzes Produkt, das durch Wasser zu einem schwarzen, krystallisierbaren, dem Jod gleichenden Jodstickstoff zerlegt wird; letzterer unterscheidet sich von allen anderen ähnlichen Verbindungen dadurch, daß er sich in Kalilauge unter Auf brausen löst, wobei sich Stickstoff oder Wasserstoff entwickelt und reichlich Ammoniak bildet. — Beim Behandeln von Schweitzers Reagens mit Kaliumjodid bildet sich noch ein anderes schwarzes Jodid von Kupfer mit Stickstoff. Der beim Waschen dieses Körpers mit Wasser hinterbleibende Rückstand ist explosiv.

Zusammensetzung. Entsprechend der Formel des Chlorstickstoffs, NCl3, wurden anfangs auch alle nach den erwähnten Methoden erhaltenen explosiven Präparate für NJ3 gehalten (nur Mitscherlich nahm die Formel NJ an) und man erklärte die Entstehung durch die Gleichung $4 \text{ NH}_3 + 6 \text{ J} = 3 \text{ JNH}_4 + \text{NJ}_3$. Spätere Untersuchungen von Millon, Marchand und Bineau machten indessen die Gegenwart von Wasserstoff wahrscheinlich, daher gab Millon vermutungsweise die Formel NH₂J (Jodamid), Bineau NHJ₂ (Dijodammoniak); nach letzterer Formel würde die Entstehung aus Jod und Ammoniak sich folgendermalsen formulieren lassen: $3 \text{ NH}_3 + 4 \text{ J} = 2 \text{ JNH}_4$ + NHJ2; diese Formel wurde auch von Gladstone für das aus alkoholischer Jodlösung durch Ammoniakflüssigkeit gefällte Präparat auf Grund der durch Zersetzung mit Schwefelwasserstoff und schwefliger Säure erhaltenen Resultate bestätigt, während Bunsen für das durch Vermischen kalter alkoholischer Lösungen von Jod und Ammoniak erhaltene Präparat aus dem Verhalten bei der Auflösung in verdünnter Salzsäure die Formel N₂H₃J₈ = NH₈, NJ₈ ableitete, deren Bildung sich folgendermaßen erklären ließe: $5 \text{ NH}_3 + 6 \text{ J} = 3 \text{ JNH}_4 + \text{ NH}_3, \text{NJ}_3$. Anders zusammengesetzt zeigte sich das aus einer verdünnten Lösung von Jod in Königswasser durch Ammoniak gefällte Präparat, nämlich der Formel NH₃, 4NJ₃ entsprechend und nach Bunsen als ein Zersetzungsprodukt der vorigen Verbindung durch Wasser aufzufassen: $4(NH_3, NJ_3) = NH_3, 4NJ_3 + 3NH_3$. Zwischen beiden würde das von Gladstone untersuchte Präparat stehen, da die von diesem bestätigte Bineausche Formel NHJ₂ verdreifacht = NH₃, 2NJ₃ ist; doch fand Gladstone diese Formel auch für die aus alkoholischen Lösungen abgeschiedenen Präparate.

Nach Stahlschmidts 1) Untersuchungen ist das aus alkoholischer Jodlösung durch wässeriges Ammoniak abgeschiedene Präparat NJ₃, das aus solcher Lösung durch alkoholisches Ammoniak erhaltene aber NHJ₂.

J. W. Mallet²) erhielt die folgenden Verbindungen je nach den Operationsbedingungen: 1. NJ₃ durch Zusammenbringen von fein ver-

¹⁾ Stahlschmidt, Ann. Phys. 119, 421. — 2) J. W. Mallet, Chem. News 39, 257; JB. 1879, S. 223.

teiltem Jod mit stärkster Ammoniaklösung bei oder unterhalb 00, Abgielsen der Flüssigkeit von dem sich leicht absetzenden, sandigen Pulver und mehrmaligen Ersatz derselben durch Ammoniak; das schwarze Pulver wird dann in einer verschliessbaren Flasche wiederholt mit 95 proz., dann mit absolutem Alkohol, zuletzt mit Äther gewaschen; das durch einen kalten Luftstrom getrocknete Produkt explodiert mit größter Heftigkeit, selbst unter Wasser 1). 2. N2J5H wird in ähnlicher Weise, nur mit schwächerer Ammoniakslüssigkeit und ohne Abkühlung dargestellt. 3. NJ2H, ähnlich dargestellt, aber nicht sofort mit Alkohol, sondern erst mit Wasser gewaschen, mehrere Tage unter Wasser bei gewöhnlicher Temperatur aufbewahrt, dann mit Alkohol und Äther gewaschen und getrocknet. — Der großen Explosivität wegen nimmt Mallet den Stickstoff in diesen Verbindungen als fünfwertig und doppelt gebunden an, so dass sich die folgenden Formeln ergeben würden: 1. $J_3N = NJ_3$; 2. $J_3N = NHJ_2$; 3. J_2HN $= NHJ_2.$

Nach Guyard teilt sich das Jod bei Mischung mit wässerigem Ammoniak in zwei gleiche Teile; der eine bildet Ammoniumjodid, der andere Jodstickstoff nach der Gleichung 3 NH₃ + 4J = 2 JNH₄ + NHJ₂; unter dem Einflus des Lichtes und bei Überschuss von Ammoniak findet aber neben dieser chemischen Reaktion noch eine photochemische statt, indem sich weiter Ammoniumjodid bildet und Stickstoff entweicht; bei verhältnismässig großem Überschuss von Jod wandelt sich hingegen das Ammoniumjodid auf Kosten des Jods im Jodstickstoff in Ammonium dijodid um, und der Jodstickstoff nähert sich in seiner Zusammensetzung der Formel NH2J. Je näher der Formel NHJ2, um so weniger wird er beim Waschen verändert. Als einfachsten Ausdruck für alle beobachteten Thatsachen giebt Guyard die Gleichung $xNH_4OH + 233NH_4OH + 303J = JO_3NII_4 + 154JNH_4$ + 10 N₈H₉J₁₅ + 230 H₂O + xNH₄OH; die Formel des gewaschenen Jodstickstoffs, N₅H₉J₁₅, ist nicht weit von der Formel des nicht gewaschenen, N₈ H₈ J₁₆, wie er innerhalb der Entstehungsflüssigkeit exi-Mit größerem Überschuß von Ammoniak bildet sich beinahe doppelt so viel Ammoniumjodid, auch wird die Formel des Jodstickstoffs noch komplizierter; aber derselbe enthält doch wesentlich einen Körper N₃ H₃ J₅, dessen Zusammensetzung nicht weit von der als typisch zu betrachtenden Formel $N_3H_3J_6=3(NHJ_2)$ abweicht.

Nach F. Raschig 1) entsteht beim Fällen von Jodlösungen mit Ammoniak zuerst das Stickstoffsesquijodamin, NH₃, NJ₃, das während des Auswaschens allmählich in Dijodamin, NHJ₂, oder Trijodamin, NJ₃, übergeht. Dem Dijodamin ist vielleicht, wie auch Gladstone vermutete, die Formel NH₃, 2NJ₃ zu erteilen; doch lässt sich dies weder durch andauernde Behandlung mit Wasser entscheiden, noch durch

¹⁾ F. Raschig, Ann. Chem. 230, 212.

Einführung von Radikalen an Stelle der Jodatome, da alle diesbezüglichen Versuche misslangen. Seliwanow¹) fasst die Jodstickstoffe als Amide der unterjodigen Säure auf und bezeichnet sie demgemäs als Sesquijodylamid (NH₃NJ₃), Dijodylamid (NHJ₂) und Trijodylamid (NJ₃). In der That erscheinen auch nach den Untersuchungen von Chattaway und Orton die Beziehungen des Jodstickstoffs zum Ammoniumhypojodit wie die eines Amids zum Ammoniumsalz der entsprechenden Säure.

Nach Chattaway²) ist die Zusammensetzung des nach den verschiedenen Darstellungsverfahren erhaltenen Jodstickstoffs stets N₂ H₃ J₃. Hierdurch wird im Einklang mit Mallet³) die frühere Angabe Chattaways⁴), daß stets 1 N mit 2 J verbunden und daß die Formel wahrscheinlich N H₃ J₂ sei, verworfen.

Nach Hugot⁵) entsteht bei Einwirkung von flüssigem Ammoniak auf Jod nach der Gleichung

$$16 \,\mathrm{NH_3} + 6 \,\mathrm{J} = 3 \,(\mathrm{N\,H_4 J.3\,N\,H_3}) + \mathrm{N\,J_3.3\,N\,H_3}$$

eine Ammoniakverbindung in grünen Krystallen, welche bei + 10° ziemlich beständig sind, bei + 18° aber sich allmählich zersetzen und beim Erwärmen im Vakuum auf 30° unter Verlust von 1 Mol. Ammoniak in messinggelbe Krystalle von der Zusammensetzung NJ₃. 2 NH₃ übergehen. Diese verwandeln sich unter weiterem Verlust von Ammoniak in NJ₃. NH₃, das auf diesem Wege in feinen violetten Nadeln gewonnen wird und bei weiterem Erhitzen sich, je nach den Bedingungen mit oder ohne Explosion, vollständig zersetzt. Außer diesen Verbindungen erhielt Ruff⁶) noch bei etwa — 60° eine Verbindung NJ₃. 12 NH₃ in grünlich schillernden braunroten Blättchen.

Nach Szuhay⁷) ist das Wasserstoffatom der Verbindung NHJ₂ durch Metalle, besonders leicht durch Silber, ersetzbar. Diese Verbindung erscheint als Analogon des Azoimids, man könnte also geneigt

Ruff⁶) nimmt im Jodstickstoff wenigstens ein Stickstoffatom als sogenanntes fünfwertiges an und schreibt diese Verbindungen demgemäß $NJ_3:NH_3$ und $NJ_3:HN$.

Triazojodid, N₃J, entsteht nach Hantzsch⁸) durch Einwirkung von Jod auf Silbernitrid:

$$N_8 Ag + J_2 = N_8 J + AgJ.$$

¹⁾ Th. Seliwanow, Ber. 27, 1012. — 2) Chattaway, Proc. Chem. Soc. 15, 17; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 657. — 3) Mallet, Proc. Chem. Soc. 13, 55; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 629. — 4) Chattaway, Chem. News 74, 267; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 14. — 5) Hugot, Compt. rend. 130, 505; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 650. — 6) J. Szuhay, Ber. 26, 1633. — 7) Ruff, Ber. 33, 3025. — 8) Hantzsch, ebend. 33, 522.

Die Darstellung erfolgt bei 0°, am besten unter Anwendung von ätherischer oder benzolischer Jodlösung. Im ersten Falle bleibt die entstehende Verbindung im Äther gelöst, im zweiten geht sie in die wässerige Lösung über.

Das Triazojodid ist schwach gelblich gefärbt, in ganz reinem Zustande vielleicht farblos, von äußerst stechendem Geruch, in Wasser und den meisten organischen Solventien löslich. Die wässerige Lösung reagiert auf Lackmus und Stärke nicht. Die Verbindung übertrifft alle anderen bekannten Jodstickstoffe an Explosivität und Unbeständigkeit. Sie explodiert bisweilen schon unter Petroleumäther. Alle Lösungen zersetzen sich schon bei 0° langsam in Jod und Stickstoff. Dieselben Produkte entstehen auch bei der trockenen Zersetzung. In wässeriger Lösung entstehen außerdem Ammoniak und Jodsäure, letztere sekundär aus unterjodiger Säure. Durch Alkalien entsteht neben Alkalitrinitrid Hypojodit, das sich in Jodat umlagert. Die erwartete allotrope Modifikation des Stickstoffs, (N₃)₂, ließ sich nicht daraus gewinnen.

Jodammoniak, 3NH₃, 2J, bildet sich nach Bineau¹) durch Einführen von Jod in trockenes Ammoniakgas, wobei 100 Tle. Jod in vier Stunden 19,47 bis 20,5 Tle. Ammoniak aufnehmen. Nach Millon 2) nehmen 100 Tle. Jod bei 10° 8,3 Tle., bei 0° 9 Tle., bei — 18° 9,4 Tle. Ammoniak auf; in letzterem Falle entwickelt sich bei 0° und darüber etwas Stickstoff, der nach Bineau nicht mehr als 2 bis 3 Proz. vom aufgenommenen Ammoniak beträgt. Raschig³) fand beim Einleiten von Ammoniakgas in ein mit Jod beschicktes Kölbchen unter Abkühlung, bei etwa 20°, schon nach einer halben Stunde Gewichtskonstanz und die absorbierte Ammoniakmenge der Bineauschen Formel 3 NH₃, 2J entsprechend. Die Verbindung bildet sich ferner durch Erwärmen von Jod mit Ammoniumkarbonat, unter Entwickelung von Wasser und Kohlensäure. — Schwarzbraune, sehr zähe, metallglänzende Flüssigkeit, bei Gegenwart von viel Ammoniak angeblich dünnflüssig wie Wasser, in Alkohol und Äther ohne Rückstand löslich. Erhitzen entwickelt sie, nach Gay-Lussac, einen Teil ihres Ammoniaks und verdampft dann unzersetzt mit violetter Farbe; neben konzentrierter Schwefelsäure geht, nach Bineau, das Ammoniak fort, so dals nur Jod neben einer Spur Ammoniumjodid hinterbleibt. - Wasser, nach Bineau schon feuchte Luft, zersetzt zu wässerigem Ammoniumjodid und niederfallendem Jodstickstoff. Salzsäuregas liefert Stickstoff, Salmiak, Ammoniumjodid und freies Jod 4). Beim Schütteln mit Quecksilber entstehen weisse Krystalle und eine schwach gelbe Flüssigkeit, welche unter Ammoniakverlust fest und beim Einführen in Ammoniakgas wieder flüssig wird, beim Versetzen mit Wasser rotes Quecksilberjodid ausscheidet 1).

¹⁾ Bineau, Ann. ch. phys. [3] 15, 71; Ann. Chem. 56, 209. — 2) Millon, Ann. Chem. 62, 84. — 3) F. Raschig, ebend. 241, 253. — 4) Millon, Ann. ch. phys. 69, 75; JB. Berz. 19, 210.

Nach Raschig¹) entstehen Körper verschiedener Zusammensetzung je nach der Temperatur, bei welcher die Einwirkung des Ammoniakgases auf das Jod stattfindet. Er erhielt NH₃J bei 80°, (NH₃)₂J bei 0° und (NH₃)₅J₂ bei — 10°. Nimmt man die so erhaltene stahlblaue Flüssigkeit aus der Kältemischung heraus, so entläßt sie mit steigender Temperatur einen Teil des Ammoniaks unter Aufbrausen, beim Erwärmen geht alles Ammoniak und schließlich das Jod fort; es hinterbleiben geringe Mengen von Ammoniumjodid.

Ob in dem Jodammoniak bestimmte chemische Individuen vorliegen, ist noch unentschieden.

Jodammoniumjodid, NH₃J₂ = H₃NJ,J, entsteht nach Guthrie²) durch Eintragen von (nicht überschüssigem) Jod in eine mit ¹/₈ Mol. Kalihydrat versetzte gesättigte Lösung von Ammoniumnitrat oder Ammoniumkarbonat; ferner beim Vermischen einer gesättigten Lösung von Zweifach-Jodkalium mit einer Mischung von Kalilauge und Ammoniumnitrat, nach W. H. Seamon³) auch durch Einwirkung von trocknem Ammoniak auf trockenes Jod und Absorption des überschüssigen Ammoniaks durch Stehenlassen neben konzentrierter Schwefelsäure (s. o.).

Braunschwarze bis schwarze, glänzende, in dünnen Schichten dunkelrotbraune Flüssigkeit vom spezif. Gew. 2,46 bei 15°; dieselbe wird bei -2° fest und zersetzt sich oberhalb 15° langsam, bei 70° rasch 2). Sie ist leicht löslich in wässerigem Jodkalium, Eisessig, Glycerin, absolutem Alkohol und Äther, weniger in Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform. An trockener Luft zerfällt sie in Jod und Ammoniak, beim Erhitzen in Jod und eine jodhaltige, unzersetzt destillierbare Flüssigkeit, vielleicht 3 NH₃, 2J (s. oben). Von Wasser wird sie unter Entwickelung von Stickstoff, Abscheidung von Jodstickstoff und Bildung einer rotbraunen Lösung, die Jod, Jodwasserstoff und Jodammonium enthält, zersetzt nach der Gleichung 2 $(H_3 N, J_2) = N H J_2 + N H_4 J$ + HJ1). Kaustische Alkalien wirken wie Wasser. Auch Salzsäure und Schwefelsäure zersetzen rasch, erstere nach der Gleichung H₃ N, J₂ $+ ClH = ClNH_4 + 2J$. Durch Schütteln mit Quecksilber werden Quecksilberjodid und Ammoniak gebildet 1).

Es scheint hier eine chemische Verbindung vorzuliegen; wenigstens zeigte bei fraktioniertem Lösen in Chloroform der ungelöste Rest nahezu unveränderte Zusammensetzung. Norris und Franklin⁴) nehmen indessen an, dass ein Gemisch von Jodstickstoff, NHJ₂, und Ammoniumperjodid vorliege.

Organische Jodstickstoffe entstehen nach Raschig⁵) durch Einwirkung von Jod und Alkali auf die salzsauren Salze der Alkylamine:

¹⁾ F. Raschig, Ann. Chem. 241, 253. — 2) Guthrie, Chem. Soc. J. [2], 1, 239; Chem. Centralbl. 1864, S. 36. — 3) Seamon, Chem. News 44, 188; JB. 1881, S. 179. — 4) Norris u. Franklin, Am. Chem. J. 21, 499; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 171. — 5) F. Raschig, Ann. Chem. 230, 212.

Dijodmethylamin, CH₃NJ₂, fällt, wenn auf 1g Jod 60 bis 100 ccm Flüssigkeit vorhanden sind, zunächst braunrot aus, wird aber bald ziegelrot. Es entsteht nach der Gleichung CH₃NH₂. H Cl + 4J + 3NaOH = CH₃NJ₂ + Na Cl + 2Na J + 3H₂O. Frisch bereitet löst es sich in Salzsäure, geht durch Ammoniak in NHJ₂ und Methylamin über und liefert beim Stehen mit Kalilauge Methylamin, Kaliumjodat und Kaliumjodid.

Joddimethylamin, $(CH_3)_2NJ$, ist schwefelgelb, riecht jodoformartig und giebt mit Ammoniak Sesquijodamin. Es entsteht nach der Gleichung $(CH_3)_2NH$. H Cl $+ 2J + 2NaOH = (CH_3)_2NJ + ClNa + JNa + 2H_2O$.

Beide Verbindungen zersetzen sich beim Erhitzen oder beim Berühren mit einem heißen Gegenstande unter Ausstoßen von Joddämpfen ohne Explosion. Durch Cyankalium werden aus ihnen die Alkylamine regeneriert.

Dijodäthylamin, C₂H₅NJ₂, ziegelrot, und Joddiäthylamin, (C₂H₅)₂NJ, orangegelb, zerfallen schon nach wenigen Sekunden.

Während sekundäre und primäre Amine mit Jod keine Additionsprodukte bilden, entsteht nach Norris und Franklin¹) mit Triäthylamin die Verbindung (C₂H₅)₃NHJ.J₂, mit Tripropylamin, (C₃H₇)₃NJ₂.

Bei Einwirkung von Jod auf geschmolzenes Acetamid erfolgt Lösung, doch konnte Hofmann?) durch Ausschütteln derselben mit Äther kein dem Acetchloramid entsprechendes Produkt gewinnen. Dagegen gelang Comstock und Kleeberg?) die Darstellung von Formylphenyljodstickstoff.

¹⁾ Norris u. Franklin, Am. Chem. Journ. 21, 499; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 171. — 2) A. W. Hofmann, Ber. 15, 411. — 5) Comstock u. Kleeberg, Am. Chem. Journ. 12, 500; Ber. 23, 659 Ref.

Stickstoffoxyde.

Der Stickstoff weist fünf bis sieben Oxydationsstufen auf, von denen sicher drei sich mit den Elementen des Wassers zu Säuren vereinigen, nämlich:

9 ,	
O x y d e	Säuren
Stickstoffoxydul oder Stickstoffmonoxyd, N ₂ O	Untersalpetrige Säure, N.O.H.
Stickoxyd oder Stickstoffdioxyd, N.O.	
Stickstofftrioxyd oder Salpetrigsäureanhydrid, N.O.	Salpetrige Säure, NO.H
Stickstofftetroxyd oder Untersalpetersäure, N.O.	-
Stickstoffpentoxyd oder Salpetersäureanhydrid, N.O. Stickstoffhexoxyd, Übersalpetersäure, N.O.	Salpetersäure, NO _s H
Stickstoffenneaoxyd, N ₂ O ₉	Dioxysalpetersäure, NO. H

Von diesen Verbindungen scheint die Salpetersäure schon im neunten Jahrhundert bekannt gewesen zu sein, während die übrigen am Ende des 18. Jahrhunderts entdeckt wurden mit Ausnahme des Stickstoffpentoxyds, das 1849 von Deville, der untersalpetrigen Säure, die erst 1871 von E. Divers aufgefunden wurde, und der noch etwas hypothetischen drei letztgenannten.

Alle Stickoxydverbindungen wirken auf Glas bei höherer Temperatur in der Art ein, dass sie mit dem Alkali desselben ein Gemenge von Nitraten und Nitriten bilden 1).

Stickstoffmonoxyd.

Stickstoffmonoxyd, Stickoxydul, Lachgas, Lustgas, N₂O, ein farbloses Gas, kommt in der Natur nicht vor. Es wurde 1776 von Priestley entdeckt und dephlogistisiertes Salpetergas genannt. H. Davy ermittelte die Zusammensetzung.

Es bildet sich: 1. Aus Stickoxyd bei Einwirkung von Schwefelwasserstoff, trockener oder feuchter Schwefelleber, feuchter Eisen- oder Zinkfeile, gewässertem Schwefeleisen, Eisenvitriol, Sulfitlösungen, Zinn-

4

¹⁾ Morgen, Chem. News 44, 253; JB. 1881, S. 1278. Spiegel, Der Stickstoff etc.

chlorür, auch von Ammoniak 1) und bei Gegenwart von Platinschwamm, von schwefliger Säure²). 2. Aus salpetriger Säure bezw. aus Nitriten, durch Einwirkung von wässeriger, schwefliger Säure, von Natriumamalgam oder Zinnchlorür³), sowie von Hydroxylamin⁴). 3. Aus Salpetersäure bei Einwirkung von schwefliger Säure, Zink, Zinn, Eisen, auch Kupfer⁵) (vgl. Salpetersäure, Einwirkung auf Metalle); beim Erhitzen von Ammoniumnitrat, auch beim Erwärmen von Salmiak mit Salpetersäure 6); bei Einwirkung von Zinnchlorür auf Königswasser 1), ferner bei Reduktion von Natriumnitrat- oder Natriumnitritlösung durch frisch gefälltes Eisenoxydulhydrat7); bei der Fäulnis oder Milchsäuregärung organischer Produkte, falls in der Flüssigkeit Nitrate vorhanden sind 3). Infolge der Einwirkung von schwefliger Säure auf die höheren Stickstoffoxyde bildet es sich auch in den Bleikammern der Schwefelsäurefabriken, wobei die Bildung nicht auf Kosten des bei der mittleren Temperatur der Kammer nur sehr langsam reduzierbaren Stickoxyds stattfindet, sondern aus Salpetrigsäure-, schwieriger aus Salpetersäureanhydrid⁹).

Darstellung. Man erhitzt durch Schmelzen entwässertes, chlorfreies Ammoniumnitrat über 170°, wobei es glatt in Wasser und Stickoxydul zerfällt: $[NO_3NH_4 = 2H_2O + N_2O; 100g$ des Salzes liefern 27,8 Liter Gas von 0°; durch zu starkes Erhitzen treten leicht Explosionen ein, indem die bei der Zersetzung frei werdende Warme von 20000 kal. der zugeführten sich addiert; man muß deshalb, zur gefahrlosen Darstellung, sofort bei Beginn der Zersetzung die Heizslamme verkleinern 10). Grouvelles 11) Methode, ein Gemenge von 3 Tln. Kaliumnitrat und 1 Tl. Salmiak zu erhitzen, lieferte ein Gemenge von Chlor, Stickstoff und Stickoxyd, das wenig oder gar kein Stickoxydul Smith und Elmore 13) benutzten die trockene Destilenthält 12). lation eines Gemenges von 17 Tln. käuflichem Natriumnitrat oder 20 Tln. Kaliumnitrat mit 13 bis 14 Tln. Ammoniumsulfat; die Temperatur soll 230° nicht übersteigen, gegen Ende des Prozesses aber auf 300° gesteigert werden. — Man erwärmt eine Lösung von Zinnchlorur und Salzsäure im Wasserbade und trägt, mit Hülfe eines bis auf den Boden des Gefälses reichenden Rohres, Salpeterkrystalle ein, worauf gleichmässige Entwickelung erfolgt 14). — H. Schiff 15) löst Zink in

¹⁾ Gay-Lussac, Ann. ch. phys. 1, 394; Gilb. Ann. 58, 29. — 2) F. Kuhlmann, Dingl. pol. J. 211, 24. — 3) O. v. Dumreicher, Wien. Akad. Ber. 82, 560. — 4) V. Meyer, Ann. Chem. 175, 141. — 5) Millon, J. Pharm. 29, 179. — 6) L. Smith, Sill. Am. J. [2] 15, 240; JB. 1853, S. 333. — 7) W. Zorn, Ber. 15, 1258. — 8) Schlösing, Compt. rend. 66, 237; JB. 1868, S. 963. — 9) R. Weber, Ann. Phys. 130, 277. — 10) P. Cazeneuve, Chem. Centralbl. 1885, S. 241. — 11) Grouvelle, Ann. ch. phys. 17, 351. — 12) Pleischl, Schweigg. J. 38, 461; Soubeiran, Ann. ch. phys. 67, 71; Ann. Chem. 28, 59. — 13) W. Smith u. W. Elmore, Engl. Patent, Chem.-Ztg. 1892, S. 1695. — 14) Gay-Lussac, Ann. ch. phys. [3] 23, 229; JB. 1847/48, S. 382. — 15) H. Schiff, Ann. Chem. 118, 84.



einem Gemenge von Salpetersäure, Schwefelsäure und Wasser; das erzeugte Gas wird zur Befreiung von gleichzeitig gebildetem Stickoxyd mit Eisenvitriol gewaschen. Mareck¹) fügt zu granuliertem Zink konzentrierte Salpetersäure in kleinen Portionen, die Entwickelung erfolgt stoßweise nach jedesmaligem Zusatz.

Das auf die eine oder die andere Weise entwickelte Gas kann über Wasser aufgefangen werden, doch muß dasselbe eine Temperatur von 30° besitzen, da sonst beträchtliche Mengen absorbiert werden. Sonst fängt man es über Quecksilber oder, falls es verdichtet werden soll, in Kautschuksäcken auf.

Eigenschaften. Das Gas ist farblos, von schwachem, angenehm sülslichem Geruch und Geschmack. Für sich eingeatmet, bewirkt es Ohrensausen und Rausch, Bewulstlosigkeit, Aufhören des Pulses und der Respiration, schliefslich Asphyxie, bleibt aber, falls es rechtzeitig durch Luft verdrängt wird, ohne schädliche Nachwirkung. Zu 4 Vol. mit 1 Vol. Sauerstoff vermischt, lässt es sich ohne Störung des Bewusstseins einatmen 2) 3). In keinem Falle kann es den Sauerstoff beim Atmungsprozess vertreten, auch geht es keine Verbindung mit dem Hämoglobin ein 3). Die Anästhesie soll dadurch bewirkt werden, dass dem Blute Sauerstoff entzogen wird 4). Der reizende Geruch des frisch dargestellten Gases, sowie die durch solches zuweilen bewirkte Asphyxie und Cyanose soll durch eine kleine Beimengung von Untersalpetersäure bedingt sein 5), der Verlust der anästhesierenden Eigenschaft bei längerem Aufbewahren im Gasometer durch eine stets in geringer Menge vorhandene Verunreinigung durch Sauerstoff und Stickstoff, welche sich infolge der größeren Löslichkeit des Stickoxyduls allmählich relativ anhäufen und dann die Wirkung beeinträchtigen 5). Während höhere Pflanzen in dem Gase weder zu keimen, noch, wenn bereits gekeimt, sich zn entwickeln vermögen, kleinere Vögel darin nach 30 Sekunden, Hunde und Kaninchen nach drei bis vier Minuten sterben 4), leben einzelne Bakterien darin, nach Fr. Hatton 6), besser wie in Luft.

Das spezifische Gewicht des Gases ist nach Berthollet = 1,3629, nach Dalton = 1,614, nach späteren Bestimmungen = 1,527 7), nach Leduc 8) und Lord Rayleigh 9) = 1,5301 bezw. 1,52951. Das Molekulargewicht, theoretisch (für H = 1) = 43,64, ist nach Stas = 43,98; nach Dumreicher 10) zeigt das Gas erst bei 100 9

¹⁾ Fr. Mareck, Chem. Centralbl. 1885, S. 257. — 2) Davy, Chemical and philosophical researches chiefly concerning nitrous oxyde, London 1800. — 3) L. Hermann, Müllers Archiv 1864, S. 521; JB. 1865, S. 662. — 4) F. Jolyet u. T. Blanche, Compt. rend. 77, 59; JB. 1873, S. 218. — 5) P. Cazeneuve, Chem. Centralbl. 1885, S. 241. — 6) Fr. Hatton, Chem. Soc. J. 39, 247; JB. 1881, S. 1141. — 7) Graham-Otto, Anorg. Chem., 5. Aufl., 2, 2, 247. — 8) A. Leduc, Compt. rend. 125, 571; Chem. Centralbl. 1897, II, 1044. — 9) Lord Rayleigh, Roy. Soc. Proc. 62, 204; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 431. — 10) O. v. Dumreicher, Wien. Akad. Ber. 82, 560.

Das Molekularvolumen ist = 4,49, für Wassernormale Dichte. stoff = 1, der Molekularquerschnitt = 2,72, der Molekularhalbmesser = 1,65 1). Der Reibungskoeffizient ist nach O. E. Meyer?) = 0,000 168, nach Meyer und Springmühl³) = 0,000160, nach Wüllner⁴) bei $0^{\circ} = 0,0001353$, bei $100^{\circ} = 0,0001815$. Die Kapillarität geht, wie bei anderen komprimierbaren Gasen, in der Nähe des kritischen Punktes verloren 5). — Der Brechungsindex ist = 1,0005036), das Brechungsverhältnis (tausendfacher Brechungsüberschufs) = 0,5084 7), bezüglich der Dispersion ist für Cauchys Formel $\left[n = a\left(1 + \frac{B}{\lambda^2}\right)\right] B = 0.0127$?). Die magnetische Drehung der Polarisationsebene beträgt 16,02's). Die Schallgeschwindigkeit verhält sich zu der des Wasserstoffs wie 1 zu 4,7 9). Der Ausdehnungskoeffizient ist = 0,003 706 7 10). Die spezifische Wärme bei konstantem Volumen ist, nach Wüllner⁴), bei 0° == 0,15130, bei 100° = 0,17384, das Verhältnis der beiden spezifischen Wärmen (derjenigen bei konstantem Druck zu der bei konstantem Volumen) bei $0^{\circ} = 1,3106$, bei $100^{\circ} = 1,27238$. Die Wärmeleitungsfähigkeit ist bei 0°=0,000 035 0, bei 100°=0,000 050 6, das Verhältnis beider, $k_{100} = 1,4468$). Die Bildungswärme aus den Elementen beträgt — 18320 kal., aus Stickoxyd und Stickstoff + 18075 kal. (Thomsen). — Die Dielektrizitätskonstante, \sqrt{D} , ist nach Boltzmann¹¹) = 1,000 497, nach Clemencic¹²) = 1,000 579.

Das Gas wird von Wasser reichlich absorbiert, das dadurch einen süßlichen Geschmack annimmt, und zwar absorbiert ein Maßs Wasser bei gewöhnlicher Temperatur 0,78 bis 0,86 (W. Henry 13), 0,8 (Dalton 14), 0,76 (Saussure), bei 180 0,708 (Pleischl 15) Volume Gas. Nach Carius 16) lösen 100 Vol. Wasser bei 00 130,5 Vol., bei 50 109,5, bei 100 92, bei 150 77,8, bei 200 67 Vol. und Wiedemann 17) berechnet den Absorptionskoeffizienten $C = 1,30521 - 0,045362t + 0,0006843t^2$.

Wenn α der Absorptionskoeffizient in Wasser, α_1 der in wässeriger Salzlösung, m die Anzahl der Salzmolekeln in der Volumeinheit, so ist nach Gordon 15) für Salze einwertiger Säuren und Basen $\frac{\alpha - \alpha_1}{m_{\frac{2}{3}}^2}$ an-

¹⁾ A. Naumann, Ann. Chem. Suppl. 5, 252. — 2) O. E. Meyer, Ann. Phys. 143, 14. — 3) O. E. Meyer u. Springmühl, ebend. 148, 520. — 4) Wüllner, ebend. [2] 4, 321. — 5) J. B. Hannay, Lond. R. Soc. Proc. 30, 484; Chem. Centralbl. 1880, S. 785. — 6) L. Bleckrode, Lond. R. Soc. Proc. 37, 339; JB. 1884, S. 284. — 7) Mascart, Compt. rend. 78, 617; Ann. Phys. 153, 149. — 8) H. Becquerel, Compt. rend. 90, 1407; JB. 1880, S. 177. — 9) A. Kundt, Ann. Phys. 135, 357. — 10) Ph. Jolly, ebend. 1874, Jublbd. S. 82. — 11) L. Boltzmann, Wien. Akad. Ber. 70, 367. — 12) J. Clemenčič, ebend. 91, 712. — 13) W. Henry, Manch. Mem. [2], S. 4; Kast. Arch. 3, 223. — 14) Dalton, Ann. Phil. 9, 186 u. 10, 38; Gilb. Ann. 58, 79. — 15) Pleischl, Schweigg. J. 38, 461. — 16) Carius, Ann. Chem. 94, 139. — 17) Wiedemann, Ann. Phys. [2] 17, 349. — 18) V. Gordon, Z. physik. Chem. 18, 1.

nähernd eine Konstante, welche mit sinkender Temperatur wächst. Für die Salze zweiwertiger Säuren und Basen hat die Konstante den doppelten Wert. Der Jahnsche Satz, dass die molekulare Konzentration des absorbierten Gases in wässerigen Lösungen verschieden dissoziierter Stoffe gleich sei, ist für die Lösungen des Stickstoffmonoxyds nur teilweise richtig¹).

Noch leichter als in Wasser löst sich das Gas in Alkohol, der Absorptionskoeffizient für denselben ist $C=4,17805-0,069816t+0,000609t^2$. Kohle absorbiert pro Kubikcentimeter 99 ccm des Gases; die hierbei pro Gramm Stickoxydul entwickelte Wärme beträgt 169 kal., pro Äquivalent (Absorptionswärme) 3718 kal., woraus sich die Verflüssigungswärme zu 2222 kal. berechnet 2). — Für Petroleum ist der Absorptionskoeffizient bei $20^{\circ} = 2,11$, bei $10^{\circ} = 2,49^{\circ}$).

Der Diffusionskoeffizient für Kohlensäure ist nach v. Obermayer⁴) bei 0° und Normalbarometerstand = 0,03314, genaueren Bestimmungen desselben Forschers⁵) zufolge beträgt er nach 15 Minuten 0,032702, nach $1^{1}/_{2}$ Stunden 0,032953, nach zwei Stunden 0,033062, woraus sich für Quadratmeter und Stunde 0,0330, für Quadratcentimeter und Sekunde 0,193 ergiebt. — Für Wasserstoff fand Obermayer den Koeffizienten ko $\frac{m^{2}}{Stunde}$ = 0,192 und ko $\frac{cm^{2}}{Sekunde}$ = 0,5326).

Das Stickoxydul gehört zu den leicht komprimierbaren Gasen. Es wird bei 0° durch einen Druck von 30 Atmosphären verflüssigt⁷), wozu jetzt meist der Apparat von Natterer verwendet wird⁸). Nach Faraday, nicht aber nach Niemann⁹), gelingt die Verdichtung auch schon durch Erhitzen von Ammoniumnitrat im knieförmig gebogenen, zugeschmolzenen Glasrohre. Newth 10) bewirkte die Verflüssigung nach dem für Luft üblichen System der Selbstabkühlung.

Das flüssige Stickoxydul ist farblos, sehr beweglich, vom spez. Gew. 0,937 bei 0⁰11). Nach Cailletet und Mathias 12) beträgt die Dichte des gesättigten Dampfes von flüssigem Stickoxydul bei:

Temperatur	Dichte	Temperatur	Dichte	Temperatur	Dichte
$ \begin{array}{c c} -28^{\circ} \\ -21,5^{\circ} \end{array} $	0,0378	$\begin{bmatrix} -1,5^{\circ} \\ +11,8^{\circ} \end{bmatrix}$	0,0785	$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$	0,178 0,202
$\begin{array}{c c} -21.5^{\circ} \\ -7.5^{\circ} \end{array}$	0,046 0,066	+11,8 $+20,7^{0}$	0,11 4 0,153	+ 28 + 38,9°	0,265

¹⁾ Roth, Z. physik. Chem. 24, 114. — 2) P. A. Favre, Ann. ch. phys. [5] 1, 209, 261; JB. 1874, S. 110. — 3) Gniewaszu. Walfisz, Zeitschr. phys. Chem. 1, 70. — 4) K. v. Obermayer, Wien. Akad. Ber. 81, 1102. — 5) Derselbe, ebend. 85, 748. — 6) Derselbe, ebend. 87, 188. — 7) Faraday, Ann. ch. phys. [3] 15, 257; Ann. Chem. 56, 153. — 8) Vergl. Thilo, Chem. Ztg. 18, 743. — 9) Niemann, Brandes' Arch. 36, 177. — 10) Newth, Chem. Soc. Proc. 16, 87; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 1063. — 11) Andréeff, Ann. Chem. 110, 11. — 12) Cailletet u. Mathias, Compt. rend. 102, 202; JB. 1886, S. 65.

Die Dichte des verflüssigten Stickoxyduls ist bei

$$-20,6^{\circ}$$
 $-11,6^{\circ}$ $-5,5^{\circ}$ $-2,2^{\circ}$ $+6,6^{\circ}$ $+11,7^{\circ}$ $+19,8^{\circ}$ $+23,7^{\circ}$ $1,002$ $0,952$ $0,930$ $0,912$ $0,849$ $0,810$ $0,758$ $0,698$

Nach Villard 1) beträgt

bei	Die Dichte		
Del	des Dampfes	der Flüssigkeit	
00	0,087	0,9105	
5°	0,099	0,885	
10°	0,114	0,856	
17,50	0,146	0,804	
26,5°	0,207	0,720	
32,9°	0,274	0,640	
34,90	0,305	0,605	
36,30	0,338	0,572	

Bei der kritischen Temperatur (37°) stimmt die Dichte der Flüssigkeit und ihres gesättigten Dampfes überein, sie beträgt 0,41, nach Villard¹) 0,454, wobei die Temperatur = 38,8°, der Druck = 77,5 Atm.

Die Flüssigkeit erstarrt bei ungefähr — 100° und siedet, nach Regnault²), unter gewöhnlichem Druck bei — $87,9^{\circ}$, nach Ramsay und Shields³) unter Atmosphärendruck laut Angabe des Wasserstoffthermometers bei — $89,8^{\circ}$. Die Dampfspannung ist bei — 88° = 1 Atm., bei — 62° = 3,1, bei — 40° = 8,7 Atm., ferner nach Regnault²) in Millimetern Quecksilber bei:

Temperatur	Spannkraft	Temperatur	Spannkraft	Temperatur	Spannkraft
— 25°	15694,88	00	27420,97	+ 25°	46641,40
20°	17586,58	+ 5°	30558,64	30°	51708,55
15°	19684,33	10°	34019,09	35°	57268,08
10°	22008,05	15°	37831,66	40°	63359,78
5°	24579,20	20°	42027,88		

Flüssiges Stickoxydul bricht das Licht schwächer als alle anderen Flüssigkeiten 4), nach Bleckrode 5) ist der Brechungsindex = 1,204. Das Molekularvolum ist = 26,7 [für SO₂ (flüssig) = 43,9]6). Es bewirkt auf der Haut Brandwunden, verändert Kohle, Phosphor, Schwefel, Jod, Kalium und Harzkitt nicht, mischt sich mit Schwefelkohlenstoff,

¹⁾ P. Villard, Compt. rend. 118, 1096; Ber. 27, 461 Ref. — 2) Regnault, JB. 1863, S. 70. — 3) William Ramsayu. John Shields, Chem. News 67, 190; Chem. Centralbl. 1893, S. 924. — 4) Faraday, Ann. ch. phys. [3] 15, 257; Ann. Chem. 56, 153. — 5) L. Bleckrode, Lond. R. Soc. Proc. 37, 339; JB. 1884, S. 284. — 6) L. Meyer, Ann. Chem. Suppl. 5, 129.

Weingeist und Äther; Quecksilber, Schwefelsäure und Salpetersäure bringt es zum Gefrieren, auch Wasser gefriert, bewirkt aber zugleich eine explosionsartige Gasbildung. Beim Eintauchen von Metallen entsteht ein Zischen; glühende Kohle schwimmt unter lebhafter Verbrennung auf der Flüssigkeit¹). Beim Verdunsten in Platin nimmt es, bei gewöhnlicher Temperatur ebenso wie bei Rotglut, sphäroidalen Zustand an (Despretz²). Die Mischung mit Schwefelkohlenstoff erzeugt beim Verdunsten im Vakuum, nach Natterer³), eine Temperatur von — 140°.

Wie schon erwähnt, erstarrt das flüssige Stickoxydul bei ungefähr — 100°, und zwar zu farblosen Krystallen, welche weniger als eine Atmosphäre Dampfspannung besitzen 4). Als farblose, durchscheinende, eisartige Masse erhält man es, wenn man die Flüssigkeit in einem verschlossenen Röhrchen in ein größeres, ebenfalls damit gefülltes Gefäß bringt und die äußere Flüssigkeit im Vakuum verdampfen läßt. Als weiße, schneeartige Masse tritt es beim Ausströmen des Flüssigen durch eine enge Öffnung, sowie beim Erstarren desselben auf einem heißen Stein im Vakuum auf 2), teils als solche, teils in Form von Krystallen bei sonstigem Verdunsten des Flüssigen im Vakuum. Es schmilzt bei — 102,3°5).

Das Stickoxydulgas ist nicht entzündlich, vermag aber die Verbrennung zu unterhalten, ja fast alle in atmosphärischer Luft brennbaren Körper verbrennen darin mit erhöhtem Glanze und glimmende Körper entzünden sich darin wie in Sauerstoffgas, nur etwas weniger lebhaft; brennender Schwefel erlischt, brennender Phosphor hingegen verbrennt fast wie in Sauerstoffgas. In der Kälte übt es keine oxydierenden Wirkungen. Auf Pflanzenfarben ist es ohne Einflus.

Zersetzungen. Leitet man das Gas durch eine lebhaft glühende Porzellanröhre, so zerfällt es in Stickstoff und Sauerstoff. Diese Zersetzung tritt nach Berthelot⁶) bei 520° noch fast gar nicht ein, ist aber nach Langer und Meyer⁷) bei 900° nahezu vollständig. Die gleiche Zersetzung wird durch den elektrischen Funken bewirkt, doch treten hierbei auch Untersalpetersäuredämpfe auf⁸); die Zersetzung erfolgt nämlich nur teilweise nach der Gleichung $N_2O = N_2 + O$, andernteils aber nach der Gleichung $4N_2O = N_2O_4 + 3N_2$. Auch durch dielektrische Überströmung wird, nach Berthelot⁹), das Stickoxydul binnen einigen Stunden größtenteils zersetzt.

¹⁾ Dumas, Compt. rend. 27, 463; Ann. Chem. 68, 224. — 2) Despretz, Compt. rend. 28, 143; JB. 1849, S. 256. — 3) Natterer, Ann. Chem. 54, 254. — 4) Faraday, Ann. ch. phys. [3] 15, 257; Ann. Chem. 56, 153. — 5) Deiman, Scher. J. 7, 260. — 6) Berthelot, Compt. rend. 77, 1448; JB. 1874, S. 221. — 7) C. Langer u. V. Meyer, Pyrochemische Untersuchungen, Braunschweig 1885, S. 65. — 8) Berthelot, Compt. rend. 77, 1448; JB. 1874, S. 221; Grove, Ann. Chem. 63, 1; H. Buff u. A. W. Hofmann, ebend. 113, 137. — 3) Berthelot, Compt. rend. 82, 1360; JB. 1876, S. 132.

Eine elektrisch glühende Eisenspirale oder der von Eisenspitzen überströmende Flammenbogen zerlegen es rasch unter Bildung von Eisenoxyd und Hinterlassung des ursprünglichen Volums an Stickstoff [Buff und Hofmann¹)].

Das Gemenge mit dem gleichen Volum Wasserstoff, durch den elektrischen Funken entzündet oder durch ein glühendes Rohr geleitet, verpufft zu Wasser und dem gleichen Volum Stickstoff; bei weniger Wasserstoff wird etwas Salpetersäure erzeugt [Priestley, H. Davy²), W. Henry³)]. Platinschwamm erglüht in einem solchen Gemenge und verwandelt es ebenfalls in Wasser und Stickstoff (Döbereiner, Dulong und Thénard), während bei Wasserstoffüberschuss auch Ammoniak entsteht⁴). — Ähnlich wie mit Wasserstoff verpufft das Stickoxydul, durch den elektrischen Funken oder durch Glühhitze, mit Ammoniak, Kohlenwasserstoffgas, Kohlenoxydgas, Cyangas, Phosphorwasserstoffgas und Schwefelwasserstoffgas zu Stickstoff, Wasser und Kohlensäure beziehungsweise Phosphorsäure und schwefliger Säure.

Phosphor lässt sich in dem Gase ohne Entzündung verdampsen, erst bei Berührung mit einem weißglühenden Eisendraht entzündet er sich und verbrennt mit lebhastem Glanz zu Phosphorsäureanhydrid. Glühende Kohle verbrennt lebhaster wie in Lust, wobei sich 1 Vol. Stickoxydul, 1 Vol. Stickstoff und ½ Vol. Kohlensäure ergiebt. Erhitztes Bor verbrennt zu Borsäure (Deville und Wöhler). — Ein Gemisch von Schweseldamps und Stickoxydul, durch den elektrischen Funken entzündet, bildet schweslige Säure und, bei geeigneter Abkühlung, Salpetrig-Pyroschweselsäureanhydrid 5).

Kalium und Natrium, im Stickoxydul gelinde erhitzt, verbrennen anfangs unter heftiger Feuerentwickelung zu Hyperoxyden, welche sich bei weiterem Erhitzen in Nitrite verwandeln, während Stickstoff und Sauerstoff übrig bleiben. Eine stark erhitzte Stahlfeder verbrennt fast so lebhaft wie in Sauerstoff (Priestley); auch andere glühende Metalle, wie Mangan, Zink, Zinn, oxydieren sich unter Hinterlassung von Stickstoff. Die Metalle werden dabei meist in dieselben Oxydationsprodukte verwandelt wie durch Stickoxyd 6). Auch bei Gegenwart von Wasser vermögen eine Reihe von Metallen das Stickoxydul zu Stickstoff zu reduzieren 7).

Beim Überleiten des Gases über dunkelrot glühenden Natronkalk wird kein Ammoniak gebildet, ebenso wenig beim Erhitzen mit wässerigem oder weingeistigem Kali [Persoz⁸). Berthelot⁹)]. Zinnoxydul-

¹⁾ H. Buff u. A. W. Hofmann, Ann. Chem. 113, 137. — *) Davy, Chemical and philosophical researches chiefly concerning nitrous oxyde. London 1800. — 3) W. Henry, Manch. Mem. [2], S. 4; Kast. Arch. 3, 223. — 4) F. Kuhlmann, Dingl. pol. J. 211, 24. — 5) Chevrier, Compt. rend. 69, 136; Gmelin-Krauts Handb., 6. Aufl., 1, 2, 450. — 6) P. Sabatier u. B. Senderens, Compt. rend. 120, 618; Ber. 28, 407 Ref. — 7) Dieselben, Compt. rend. 120, 1212; Ber. 28, 594 Ref. — 8) Persoz, Compt. rend. 60, 936; JB. 1865, S. 150. — 9) Berthelot, Compt. rend. 77, 1448; JB. 1874, S. 221.

salze, Alkalisulfide, Sulfite und Eisenoxydulsalze entziehen keinen Sauerstoff; auch lösen letztere das Gas nicht.

Gegen oxydierende Einflüsse ist Stickoxydul sehr widerstandsfähig. Mit Sauerstoff gemengt und in verschlossenen Röhren bis zu dunkler Rotglut erhitzt, liefert es keine höheren Oxyde 1). Übermangansaures Kali ist ohne Wirkung, selbst bei 100° in alkalischer Lösung 2). Rauchende Salpetersäure bewirkt nach Deiman 3) eine Volumverminderung. Unterchlorigsäuregas wirkt in der Kälte nicht ein (Balard).

Die volumetrische Zusammensetzung des Gases läst sich durch Zersetzung mittelst Kalium zeigen; das Volum des Gases zeigt sich nach derselben unverändert; E. H. Keiser⁴) leitet das in einer Gasbürette abgemessene Gas über glühendes Kupfer und treibt es nach erfolgter Absorption des Sauerstoffs in die Bürette zurück.

Anwendung. Das Gas wird als Anästhetikum an Stelle von Chloroform verwendet, wobei es zweckmäßig mit mindestens $^{1}/_{10}$ Vol. Luft oder, nach P. Bert 5), mit $^{1}/_{10}$ Vol. Sauerstoff gemengt wird. Näheres s. O. Liebreich 6). — Stickoxydulwasser, eine moussierende Flüssigkeit, erhalten durch Sättigen von Wasser mit dem Gase unter hohem Druck, wurde von O. Schür in Stettin in den Handel gebracht; dasselbe ist nach Cl. Winkler 7) ohne auffallende Wirkung auf den menschlichen Organismus.

Das flüssige Stickoxydul findet ebenfalls zu anästhesierenden Zwecken in der Zahnheilkunde Verwendung⁸). Die bei seiner Verdunstung erzeugte Temperaturerniedrigung wird zur Verflüssigung anderer Gase benutzt⁹).

Stickstoffoxydulhydrat hat Villard¹⁰) krystallisiert erhalten; er schreibt ihm die Zusammensetzung $N_2O.6\,H_2O$ zu.

Die Verbindung bildet sich aus Wasser und komprimiertem Stickstoffoxydul, wenn die Krystallisation durch Einwerfen eines Krystalles der fertigen Verbindung oder dergleichen angeregt wird. Bildungswärme aus flüssigem Wasser und freiem Gas = 15 Kal. Das Hydrat bildet kreuzweise verwachsene Nadeln, nach den Oktaederachsen orientiert, seltener quadratische Täfelchen oder Tetraeder des regulären Systems. Spezif. Gew. = 1,15. In Wasser ist die Verbindung löslich, der Lösungskoeffizient ist bei gewöhnlichem Druck = 1,3, bei 21 Atmosphären = 1,05.

¹⁾ Berthelot, Compt. rend. 77, 1448; JB. 1874, S. 221. — 2) Wanklyn u. Cooper, Phil. Mag. [5] 6, 288; JB. 1878, S. 277. — 3) Deiman, Scher. J. 7, 260. — 4) Keiser, Am. Chem. J. 8, 92; Ber. 19, 538. — 5) P. Bert, Compt. rend. 87, 728 u. 96, 1271; JB. 1878, S. 1007 u. 1883, S. 1484. — 6) O. Liebreich bei Hofmann, Entwickelung der chemischen Industrie, 1. Abt., S. 260. — 7) Cl. Winkler, Dingl. pol. J. 231, 368. — 8) A. W. Hofmann, Ber. 15, 2668. — 9) Cailletet, Compt. rend. 86, 97; JB. 1878, S. 42; R. Pictet, Compt. rend. 86, 106; JB. 1878, S. 42. — 10) P. Villard, Compt. rend. 106, 1602 u. 118, 646; Ber. 21, 511 Ref. u. 27, 487 Ref.

Das Hydrat ist bei Atmosphärendruck unterhalb 0° beständig. Rei Erhöhung der Temperatur unter konstantem Druck erfolgt keine Schmelzung, sondern Zersetzung. Die Spannung beträgt bei 0° 10 Atm., bei 12° 43 Atm.

Untersalpetrige Säure, Diazohydrat N2O2H2.

Die untersalpetrige Säure ist eine zweibasische Säure 1) von der Formel N₂O₂H₂, die bis vor kurzem nur in Salzen und in wässeriger Lösung bekannt war. De Wilde 2) hatte gefunden, das bei Einwirkung von Natriumamalgam auf Alkalinitratlösung kein Wasserstoffgas entweicht, sondern ein Gas, das aus etwa 40 Proz. Stickstoff und 60 Proz. Sauerstoff besteht; Maumené 3) wollte bei diesem Prozesse einen Körper erhalten haben, welcher mit Silbernitrat die Verbindung NOAg liefern sollte; Fremy4) erhielt zunächst Nitrite, bei weiterer Einwirkung Hydroxylamin, Stickstoff und Stickoxydul. E. Divers 5) beobachtete dann 1871, dass die durch Natriumamalgam reduzierte Nitratlösung, nach Neutralisation mit Essigsäure, mit Silbernitrat einen gelben Niederschlag giebt, der nahezu die Zusammensetzung NOAg besitzt, und seine Angaben wurden später völlig bestätigt.

Bildung. 1. Aus Alkalinitraten oder -nitriten durch Reduktion mit Natriumamalgam. 2. Durch Reduktion von Natriumnitrat oder -nitrit durch frisch gefälltes Eisenoxydulhydrat, unter starker Erwärmung und Entstehung von Ammoniak, Stickstoff und reichlichen Mengen Stickoxydul (W. Zorn⁶). 3. Durch Einwirkung von frisch gefälltem Eisenoxydulhydrat auf Stickoxyd bei Gegenwart von verdünnter Kalilauge 7); das hierbei verwendete Eisenoxydulhydrat darf weder durch längere Digestion mit Kalihydrat dicht geworden, noch durch Auswaschen gänzlich von Alkali befreit sein. Zwar giebt auch ausgewaschenes Eisenoxydulhydrat reichliche Mengen von Hyponitrit, doch wird dies dann durch Überschuss des Reduktionsmittels leicht zerstört. 4. Bei Einwirkung von Alkalimetallen auf Pelouzes Nitrosulfate (Salze der gewöhnlich Dinitrosulfonsäure genannten Verbindung, welche durch Einleiten von Stickoxyd in alkalische Sulfitlösung entstehen). 5. Durch Elektrolyse einer Nitritlösung mit Quecksilber als negativer Elektrode »). 6. Nach Menke") auch durch Schmelzen von Natriumnitrat mit Eisenfeile, doch konnte Zorn 10) die Verbindung auf diese Weise nicht er-

¹⁾ Davy, Chemical and philosophical researches chiefly concerning nitrous oxyde, London 1800. — 2) De Wilde, Bull. de l'Acad. Roy. de Belg. [2] 1863, 15, 560; Graham-Otto, Anorg. Chem., 5. Aufl., 2 [2], 253. — 3) Maumené, Compt. rend. 70, 149. — 4) Fremy, Compt. rend. 66, 1207. — 5) E. Divers, Lond. R. Soc. Proc. 19, 425; Zeitschr. Chem. 1871, S. 225. — 6) W. Zorn, Ber. 15, 1258. — 7) Windham R. Dunstan u. T. S. Dymond, Chem. Soc. J. 51, 646; JB. 1887, S. 405. — 8) W. Zorn, Ber. 12, 1509. — 9) A. E. Menke, Chem. Soc. J. 33, 401; JB. 1878, S. 222. — 10) W. Zorn, Ber. 15, 1258; Ders., ebend. 12, 1509.

halten. 7. Sehr langsam und unter Bildung eines Gases (Stickstoff oder Stickoxydul) beim Einleiten von Stickoxyd in eine alkalische Lösung von Zinnoxydulhydrat¹). Diese (Kaliumstannit-) Lösung wird in der Art bereitet, dass man Zinnchlorür mit Sodalösung fällt, den Niederschlag durch Dekantieren von der Mutterlauge befreit und dann festes Kaliumhydroxyd zum Rückstande zusetzt. Die Reaktion verläuft nach der Gleichung $\operatorname{Sn} O_2 K_2 + 2 KOH + 2 NO = \operatorname{Sn} O_3 K_2 + 2 NOK + H_2 O_3$ doch nehmen Divers und Haga in Berücksichtigung der andauernden Gasentwickelung die intermediäre Bildung eines leicht zersetzlichen Nitrosostannats an. 8. Aus Hydroxylamin und salpetriger Säure²), insbesondere beim Erwärmen auf 50 bis 60°, wobei allerdings schon Zersetzung eintritt, sowie durch Einwirkung von Kupferoxyd oder Quecksilberoxyd auf alkalische Hydroxylaminlösung 3). 9. Aus Nitrosohydroxylaminen durch Alkali⁴). 10. Dimethylnitrosooxyharnstoff $(CH_3)_2.N.CO.N < NO M$ zerfällt mit Alkali bei 0° glatt in Dimethylamin, Kohlensäure und Hyponitrit, wobei eine Umlagerung unter Bildung einer Hydroxylgruppe erfolgen muss:

$$R.N(NO)OH \longrightarrow [HN(NO)OH] \longrightarrow HON: NOH 4).$$

Darstellung. Man trägt die nach der Gleichung 2NO3K + 4Na2 + 4 H₂O = N₂O₂K₂ + 8 Na OH berechnete Menge Natriumamalgam unter beständiger Abkühlung durch kaltes Wasser in die Salpeterlösung ein, wobei anfänglich viel, gegen Ende weniger Gas entweicht. Vorteilhafter ist es, statt des Nitrats Nitrit zu verwenden, da alsdann die Reaktion, entsprechend der Gleichung $2NO_2K + 2Na_2 + 2H_2O = N_2O_2K_2$ + 4 NaOH, nur halb so viel Natriumamalgam erfordert. Da die im Handel vorkommenden Alkalinitrite meist sehr unrein sind, so benutzt Zorn 5) Bariumnitrit. Zur Darstellung größerer Mengen füllt man das Natriumamalgam zweckmässig in großen Stücken in die mittlere Kugel eines Kippschen Apparates, die Nitritlösung in die untere und füllt die obere Kugel bis zur Hälfte mit destilliertem Wasser; der ganze Apparat wird dann in ein größeres Gefäß mit kaltem Wasser gestellt und die Reaktion durch langsames Austretenlassen der gebildeten Gase reguliert 6). Die Ausbeute ist doppelt so groß, wenn flüssiges, 1 proz. Amalgam angewendet wird, das man zu der mit Eis gekühlten, etwa 5 proz. Kaliumnitritlösung langsam zuflielsen lälst?).

¹⁾ E. Divers u. Tamemasa Haga, Chem. Soc. J. 47, 361; JB. 1885, S. 419. — 2) Wislicenus, Ber. 26, 771; C. Paal, Ber. 26, 1026; S. Tanatar, Journ. de russ. phys.-chem. Ges. [1] 25, 342; Ber. 93, 763 Ref.; Hantzsch, Ber. 30, 2356; Derselbe u. Sauer, Ann. Chem. 299, 67. — 3) Anthon Thum, Monatsh. f. Chem. 14, 294. — 4) Hantzsch, Ber. 30, 2356; Derselbe u. Sauer, Ann. Chem. 299, 67. — 5) W. Zorn, Die untersalpetrige Säure und deren organische Derivate. Habilitationsschrift. Heidelberg 1879. — 5) Derselbe, Ber. 12, 1509. — 7) C. Paal, Ber. 26, S. 1026.

niedrige Temperatur und stetiger großer Überschuß von Nitrit gegenüber nascierendem Wasserstoff sowie von Alkali¹). Das stets gleichzeitig entstehende Hydroxylamin kann durch fortgesetzte Behandlung mit Natriumamalgam, Ammoniak durch Aufbewahrung der Lösung im Vakuum über Schwefelsäure in 12 Stunden entfernt werden²).

Durch Behandlung von Natriumnitrit mit der berechneten Menge Natriumkarbonat und Einleiten von Schwefeldioxyd in diese Lösung geht das Nitrit leicht und vollständig in Oximidosulfonat über. Dieses verwandelt sich durch Hydrolyse in Oxyamidosulfonat. Löst man nun in der gesättigten Lösung des letzteren viel Ätzkali auf, so wird es in Hyponitrit und Sulfit verwandelt.

Man kann auf diese Weise die 60 Proz. des angewandten Nitrits entsprechende Menge an Hyponitrit gewinnen. Während der Sulfierung soll die Temperatur auf 0° gehalten werden, und die Hydrolyse des Oximidosulfonats soll bei gewöhnlicher Temperatur innerhalb 24 Stunden erfolgen 3). - Kirschner 4) giebt dagegen folgende Vorschrift: 50 g Kaliumoximidosulfonat werden in 35 ccm Wasser bei Siedehitze gelöst. die Lösung, welche nunmehr Oxyamidosulfonat und Sulfat enthält, unter Kühlung allmählich mit 10 ccm Natronlauge 1:1 versetzt, wobei die Temperatur nicht über 30° steigen soll, auf 10° abgekühlt, dann mit 90 ccm derselben Natronlauge auf einmal versetzt und eine halbe bis dreiviertel Stunden auf 50° erwärmt. Beim Zusatz der Natronlauge beginnt eine lebhafte Entwickelung von Stickstoffmonoxyd, nach deren Beendigung das Ganze in 1 Liter Wasser gegossen wird. Die so gewonnene Lösung enthält Sulfat, Sulfit, Hyponitrit, etwas unzersetztes Oxyamidosulfonat und vielleicht etwas Hydroxylamin. Letztere Verbindungen werden durch Zusatz von Quecksilberoxyd wegoxydiert, das abgeschiedene Quecksilber auf einem Asbestfilter abgesaugt, die Flüssigkeit auf 4 Liter verdünnt und mit 5 proz. Silbernitratlösung versetzt.

Zur Reduktion von Nitrit mittelst Eisenoxydulhydrat fällt man am besten reinen Eisenvitriol mit Kalkmilch eben aus, setzt dem nicht zu dicken Brei von Eisenoxydulhydrat und Gips eine Lösung von Natriumnitrit (1 Tl. auf 10 Tle. Eisenvitriol) zu und überläßt die Mischung unter Kühlung sich selbst i).

Die befriedigendsten Resultate liefert die Reaktion zwischen Hydroxylamin und salpetriger Säure⁶); Gegenwart von Basen vermindert die Ausbeute⁷). Thum⁵) läst salzsaures Hydroxylamin auf Natriumnitrit einwirken; die Umsetzung erfolgt entsprechend der Gleichung:

$$NH_2OH + ONOH = HON=NOH + H_2O.$$

¹⁾ Hantzsch u. Kaufmann, Ann. Chem. 292, 317. — 2) E. Divers, Chem. Soc. Proc. 17, 223; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 99. — 3) Ders. u. Tamemasa Haga, Chem. Soc. Proc. 17, 220; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 98. — 4) A. Kirschner, Z. anorg. Chem. 16, 424. — 5) W. Zorn, Ber. 15, 1258. — 6) S. Tanatar, Journ. d. russ. phys.-chem. Ges. [1] 25, 342; Ber. 26, 763 Ref. — 7) Ders., Ber. 27, 187. — 8) Anthon Thum, Monatsh. f. Chem. 14, 294.

Nach Hantzsch¹) erfolgt die Bildung direkt aus Stickstofftrioxyd und Hydroxylamin in methylalkoholischer Lösung.

Die auf die eine oder die andere Art erhaltene Lösung wird dann mit Essigsäure neutralisiert und mit Silbernitrat gefällt. Das ausgefällte Nitrosylsilber wird nach van der Plaats 2) durch Phosphorsäure, kochende Essigsäure, Schwefelwasserstoff, besonders aber durch Salzsäure unter Bildung freier untersalpetriger Säure zersetzt. Man erhält eine klare, farblose Lösung von stark saurer Reaktion, die mit Silbernitrat einen gelben Niederschlag erzeugt. Dieselbe ist ziemlich beständig, sie kann ohne Zersetzung, selbst mit Essigsäure oder Salpetersäure, gekocht werden [uach Divers 3) zersetzt sie sich beim Erhitzen mit Essigsäure unter Entwickelung von Stickoxydul, doch hat derselbe nicht die durch Zersetzung des Silbersalzes gewonnene reine Lösung benutzt, sondern eine solche, welche er durch Versetzen der ursprünglichen alkalischen Lösung mit Essigsäure, bis durch Silbernitrat kein brauner Niederschlag mehr gebildet wurde, erhielt]. Sie färbt Jodkaliumstärke blau [Divers 3) fand mit Jodkalium keine Reaktion, dagegen augenblickliche Entfärbung von Jodlösung, Thum 4) konstatiert, dass weder Jod aus KJ in Freiheit gesetzt, noch die Blaufärbung von Stärkekleister durch anwesende salpetrige Säure gehindert wird] und reduziert Chamäleonlösung. Während Thum hierbei glatte Oxydation zu salpetriger Säure beobachtet haben will, wird nach Kirschner⁵) pro Mol. N₂O₂H₂ nur 1 Atom Sauerstoff aufgenommen, so dass eine Säure N₂O₃H₂, Thums Azoxyhydroxyd gebildet werden würde. Nach demselben wirkt Jod nicht ein, dagegen oxydiert Brom zu Salpetersäure. Konzentrierte Schwefelsäure zersetzt untersalpetrige Säure unter Bildung von Stickoxydul; dieselbe Zersetzung findet auch bei längerem Stehen der wässerigen Lösung statt, besonders bei Gegenwart von wenig Alkali4). Hantzsch und Kaufmann6) fanden nach Eintragung des Silbersalzes in Vitriolöl die Reaktionen der salpetrigen bezw. Salpetersäure gegenüber Diphenylamin und Ferrosulfat. Bei dem spontanen Zerfall der reinen Säure findet nach ihnen eine teilweise Zersetzung nach der Gleichung 3 N₂O₂H₂ = 2 N₂O₃ + 2 NH₃ statt, während Divers?) nur die Zersetzung in Stickoxydul und Wasser gelten läst.

Die freie Säure aus dem trockenen Silbersalz durch Schwefelwasserstoffgas darzustellen, gelingt nicht, vielmehr tritt dabei explosionsartige Zersetzung ein 4). Dagegen gelingt dies durch Salzsäure unter Äther, welcher die freie Säure aufnimmt. Auf diese Weise gelangte Tanatar 8)

¹⁾ Hantzsch, Ber. 30, 2356; Ders. u. Sauer, Ann. Chem. 299, 67.—
2) J. D. van der Plaats, Ber. 10, 1507.—
3) E. Divers, Lond. R. Soc. Proc. 19, 425; Zeitschr. Chem. 1871, S. 225.—
4) Anthon Thum, Monatsh. f. Chem. 14, 294.—
5) A. Kirschner, Z. anorg. Chem. 16, 424.—
6) Hantzsch, u. Kaufmann, Ann. Chem. 292, 317.—
7) E. Divers, Chem. Soc. Proc. 17, 223; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 99.—
8) S. Tanatar, Ber. 29, 1039.

zu einer öligen, offenbar noch unreinen Säure, indem er die ätherische Lösung an der Luft verdunsten ließ.

Hantzsch und Kaufmann¹) erhielten die Säure in festem Zustande, indem sie das trockene Silbersalz mit ätherischer Salzsäure zersetzten und die ätherische Lösung unter Ausschlus von Feuchtigkeit verdunsteten. Sie bildet weiße Krystallblättchen, welche beim Reiben mit einem Glasstabe verpuffen, sich äußerst leicht in Wasser, leicht in Alkohol, noch ziemlich leicht in Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin lösen und in ganz trockenem Zustande spontan — selbst bei 60 — explodieren. Die wässerige Lösung dieser reinen Säure zerfällt schon bei 250 ziemlich rasch, bei 00 ist sie etwas länger haltbar, so daß wenigstens die kryoskopische Molekelgewichtsbestimmung durchgeführt werden konnte. Die frisch bereitete Lösung giebt mit essigsäurehaltiger Kaliumjodidlösung im ersten Augenblick keine Färbung, doch tritt solche beim Stehen allmählich ein; in einer Lösung, die bereits vor einiger Zeit bereitet wurde, erfolgt die Reaktion sofort.

Bei der Titration mit Baryt tritt Neutralität gegen Phenolphtalein ein, sobald sich das Salz N_2O_2H ba gebildet hat. Die Leitfähigkeit für den elektrischen Strom nimmt während des Durchleitens beständig zu, der wahrscheinlichste Wert für die molekulare Leitfähigkeit ist v=64, $\mu=\infty$ 3, etwa von derselben Größenordnung wie für Kohlensäure. Nach Divers²) rötet sie Lackmuspapier stärker als diese, doch verschwindet die Wirkung beim Trocknen. Sie zersetzt das Karbonat, Sulfat, Nitrat und Chlorid, nicht aber das Jodid des Silbers. Sie wird leicht oxydiert, von Reduktionsmitteln dagegen nicht angegriffen.

Nach Divers³) giebt die Lösung mit den meisten Metallsalzen unlösliche Niederschläge. Ist sie jedoch völlig neutralisiert oder angesäuert, so tritt nur noch der Silberniederschlag ein.

Zusammensetzung. Durch Untersuchung des Esters (s. d.) hat Zorn 4) die Molekulargröße N₂O₂H₂ ermittelt, wonach die Säure zweibasisch ist und saure Salze bilden muß. Solche ließen sich durch Znsammenbringen von freier untersalpetriger Säure mit Kalium-, Natrium-, Thallium- und Silberhyponitrit nicht gewinnen; dagegen wurde ein saures Bariumsalz, in Lösung wenigstens, und ein saures Ammoniumsalz erhalten.

Als Beweis für die Bibasizität kann auch das Verhalten der Säurelösung gegen Alkali in Gegenwart von Phenolphtalein dienen; letzteres wird gerötet, sobald die zur Bildung sauren Salzes notwendige Menge Alkali überschritten ist ⁵).

¹⁾ Hantzsch u. Kauffmann, Ann. Chem. 292, 317. — 2) E. Divers, Chem. Soc. Proc. 17, 223; Chem. Centralbl. 1899, I. S. 99. — 3) Ders., Lond. R. Soc. Proc. 19, 425; Zeitschr. Chem. 1871, S. 225. — 4) W.Zorn, Ber. 11, 1630. — 5) Anthon Thum, Monatsh. f. Chem. 14, 294.

Berthelot und Ogier¹) fanden für das Silbersalz die Zusammensetzung $N_4 O_5 Ag_4$, demnach für die freie Säure die Formel $N_4 O_5 H_4$ und für das Anhydrid $N_4 O_8$; sie berechneten hierfür folgende Wärmewerte²):

Bildungswärme $2 N_2 + 3 O = N_4 O_3$ (verd.) — 77 200 kal.

Neutralisationswärme N_4O_3 (verd.) $+ 2 K_2O$ (verd.) + 21400 kal. Umwandlungswärme in Salpetersäure mittelst Brom

$$N_4O_3$$
 (verd.) + O_7 + 2 H_2O = 2 (N_2O_5 , H_2O) (verd.) + 134 400 kal.

Indessen ist nach Divers und Tamemasa Haga³) dieses Resultat auf eine hartnäckig anhaftende Beimengung von Nitrit zurückzuführen. Durch wiederholte Reinigung des Silberhyponitrits gelangten sie zu Resultaten, welche die Formel N₂O₂H₂ bestätigen.

Den endgültigen Beweis erbrachte die Molekelgewichtsbestimmung durch Hantzsch und Kaufmann, welche 59 ergab, während sich für N₂O₂H₂ 62 berechnet. Zu dem gleichen Resultat führte die Bestimmung von Divers⁴) für das Natriumsalz.

Konstitution. Aus der Konstitution des Esters (s. d.) folgt mit Wahrscheinlichkeit für die freie Säure die Konstitution OH—N=N—OH, wonach sie einem Stickoxydul entspricht, in welchem das Sauerstoffatom durch zwei Hydroxyle ersetzt ist. Hierfür spricht auch der Zerfall in Stickoxydul und Wasser; doch gelang es weder van der Plaats noch Zorn, die Säure aus Stickoxydul herzustellen.

Die obige Formel läst die Säure zugleich als Diazohydrat, die Stammsubstanz der zahlreichen Diazoverbindungen, erscheinen. Von einem solchen Hydrat sind zwei Stereomere möglich, entsprechend den Formelbildern

Auf Grund der allgemeinen Eigenschaften, besonders auch wegen der Bildungsweise 10 befürwortet Hantzsch⁵) die Auffassung als Antidiazohydrat, während er die Formel des Syndiazohydrats dem Nitramid zuweist.

Untersalpetrigsäureester. Der Äthylester, Diazoäthoxan $N_2O_2(C_2H_5)_2$) entsteht durch Einwirkung von Äthyljodid in ätherischer Lösung auf mit Sand verdünntes Nitrosylsilber. Er bildet eine farblose, in Wasser unlösliche und darauf schwimmende Flüssigkeit, die

¹⁾ Berthelot u. Ogier, Compt. rend. 96, 30; JB. 1883, S. 304. —
2) Dieselben, Compt. rend. 96, 84; JB. 1883, S. 171. —
3) E. Divers u. Tamemasa Haga, Chem. Soc. J. 45, 78; JB. 1884, S. 356. —
4) E. Divers, Chem. Soc. Proc. 17, 223; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 99. —
5) Hantzsch, Ber. 30, 2356; Ders. u. Sauer, Ann. Chem. 299, 67; Hantzsch, Ann. Chem. 292, 340. —
6) W. Zorn, Ber. 11, 1630.

durch Schlag oder Erhitzen aufs heftigste explodiert. Die Dampfdichte, im Vakuum bei sehr niedriger Temperatur bestimmt, ergab auf die obige Formel gut stimmende Werte. Die Verbindung geht durch Behandeln mit reduzierenden Substanzen, wie Natriumamalgam oder Zinn und Salzsäure, unter Entwickelung von Stickstoff in Alkohol über; sie wird von Alkalien nicht verseift, von Wasser bei gewöhnlicher Temperatur allmählich, bei höherer sehr schnell in Stickstoff, Alkohol und Aldehyd zersetzt $N_2O_2(C_2H_5)_2 = N_2 + C_2H_5OH + CH_8.COH$.

Konstitution. Da bei der Reduktion kein Amin, sondern nur Alkohol gebildet wird, kann keine der Äthylgruppen an Stickstoff gebunden sein. Die Konstitution ist demnach $C_2H_5O-N=N-OC_2H_5$. Die Nichtverseifbarkeit, welche Zorn an der Esternatur der Verbindung zweifeln ließ, mag eine Folge davon sein, daß die beiden Äthoxylgruppen an die Gruppe N=N gebunden sind.

Benzylester N₂O₂ (C₇H₇)₂¹) entsteht aus dem trockenen Silbersalz und Benzyljodid in ätherischer Lösung und bildet Blätter, welche bei 43 bis 45° unter Zersetzung schmelzen, bei schnellem Erhitzen auf 60°, auch beim Reiben mit einem Glasstabe, verpuffen und schon bei gewöhnlicher Temperatur flüchtig sind. Beim Erhitzen mit Holzgeist entweicht der gesamte Stickstoff als solcher, vielleicht erfolgt diese Zersetzung nach der Gleichung

$$\{C_{14}H_{14}N_{2}O_{2} = C_{6}H_{5}.COH + C_{6}H_{5}.CH_{2}OH + N_{2}.$$

Eine allgemeine Reaktion zur Bildung von Verbindungen, die als Untersalpetrigsäureester aufgefalst werden können, den Isonitraminen, besteht in der Addition von Stickoxyd an eine Anzahl organischer Körper oder in der Einwirkung von salpetriger Säure auf β -Hydroxylamine, ferner in der Spaltung der Bisnitrosylverbindungen mit Salzoder Schwefelsäure²).

Untersalpetrigsaure Salze, Hyponitrite, Nitrosylsalze oder hydronitrosylsaure Salze N₂O₂Me₂ bilden sich zum Teil direkt bei der Reduktion der Nitrite, zum Teil werden sie aus der Lösung des Natriumsalzes durch Metallsalze gefällt oder aus dem Silbersalz durch Umsetzung mit Metallchloriden gewonnen. Mit Ausnahme der Alkalisalze sind sie in Wasser, zum Teil auch in Essigsäure, schwer oder gar nicht löslich.

Aluminiumsalz $(N_2O_2)_3$ Al₂ wird aus der Lösung des Natriumsalzes durch Aluminiumlösungen als weißer Niederschlag gefällt, ist in Wasser wie in Essigsäure unlöslich 3).

Ammoniumsalze. Das neutrale Salz N₂O₂ (NH₄)₂ wird in Gruppen langer Nadeln erhalten, wenn man das Silbersalz mit einer alkoholischen Lösung von Ammoniumsulfid zersetzt und die filtrierte

¹⁾ Hantzsch u. Kaufmann, Ann. Chem. 292, 317. — 2) W. Traube, Ann. Chem. 300, 81. — 3) A. E. Menke, Chem. Soc. J. 33, 401; JB. 1878, S. 222.

Lösung im Vakuum über Schwefelsäure eindampft. Es ist in Wasser und Alkohol leicht löslich 1).

Saures Salz, N₂O₂H (NH₄)²) fällt aus der ätherischen Lösung der freien Säure beim Einleiten von Ammoniakgas farblos aus, schmilzt bei 64 bis 65° unter stürmischer Zersetzung, zerfällt spontan in Ammoniak, Wasser und Stickstoffoxydul, löst sich in Wasser mit alkalischer Reaktion.

Baryumsalze. Das neutrale Salz N₂O₂ Ba wird aus der Natriumsalzlösung durch Barytsalzlösungen bei einiger Konzentration als weißer, in Essigsäure löslicher Niederschlag gefällt ³)⁴). Derselbe ist voluminös, wird rasch krystallinisch und ist aus verdünnten Lösungen in prachtvollen, oft centimeterlangen Nadeln zu erhalten ⁴). Kirschner ³) stellt das Salz, wie auch das Calcium- und Strontiumsalz aus der filtrierten ammoniakalischen Lösung des rohen Silbersalzes durch Zusatz ammoniakalischer Lösung des Baryumnitrats bezw. der anderen Nitrate dar. Die Salze scheiden sich krystallinisch ab, werden dekantiert, mit Ammoniak, Alkohol und Äther gewaschen und auf Papier unter Schütteln schnell getrocknet, da sie sonst Krystallwasser verlieren. Das Baryumsalz wird auf diese Weise mit 4 Mol. Krystallwasser erhalten.

In Wasser ist das Salz fast unlöslich, beim Stehen damit, rascher beim Erwärmen, wird es in Stickoxydul und Barythydrat zerlegt; ebenso bewirkt die Kohlensäure der Luft vollständige Zerlegung des feuchten Salzes. In konzentrierten Säuren löst es sich unter Entwickelung von Stickoxydul; dagegen kann es aus der Lösung in verdünnter Essigsäure durch Ammoniak oder Barythydrat unverändert wieder abgeschieden werden 4).

Saures Salz⁴). Wird zu dem in Wasser suspendierten normalen Salze allmählich verdünnte Schwefelsäure zugesetzt, so bildet sich ein in Wasser leicht lösliches Baryumsalz und die Flüssigkeit bleibt neutral, solange nicht mehr als ein Äquivalent Schwefelsäure auf zwei Äquivalente des normalen Salzes verwendet ist. Bei weiterem Zusatz von Schwefelsäure wird die Lösung stark sauer, während reichliche Mengen Baryt sich in derselben befinden. Die Lösung ist außerordentlich zersetzlich, schon bei gewöhnlicher Temperatur erfolgt Entwickelung von Stickoxydul und Ausscheidung des neutralen Salzes in schönen Krystallen. Daher ist es nicht möglich, das saure Salz in festem Zustande rein darzustellen. Doch erhält man durch Verdampfen konzentrierter Lösungen im Vakuum über Phosphorsäureanhydrid neben geringen Mengen neutralen Salzes größtenteils lange Krystallnadeln,

¹⁾ D. H. Jackson, Chem. Soc. Proc. 1893, S. 210; Ber. 27, 562 Ref. — 2) Hantzsch u. Kaufmann, Ann. Chem. 292, 317. — 3) A. E. Menke, Chem. Soc. J. 33, 401; JB. 1878, S. 222. — 4) W. Zorn, Ber. 15, 1007. — 5) A. Kirschner, Zeitschr. anorg. Chem. 16, 424.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

die sich leicht in Wasser lösen und wahrscheinlich das krystallisierte saure Salz darstellen. Nach den Bildungsverhältnissen käme demselben die Formel N_2O_2Ba , $N_2O_2H_2$ zu, vielleicht auch N_4O_3Ba = N_2O_2Ba , N_2O_3 .

Bleisalz fällt als weißer Niederschlag aus der Lösung des Natriumsalzes durch Bleisalzlösungen, ist in Essigsäure unlöslich 1). Bei der Darstellung mittels Bleiacetat scheidet sich zunächst ein basisches, weißes Salz aus, wahrscheinlich (NO)₂.Pb.PbO, das beim Stehen mit überschüssiger Essigsäure gelb und krystallinisch wird, indem es sich in das normale Salz (NO)₂Pb verwandelt. Beim Erhitzen explodiert dasselbe 2).

Das Calciumsalz ist weiß, in Wasser unlöslich 3), in Essigsäure löslich 1). Nach Kirschner 2) krystallisiert es mit 4 Mol. Wasser, die es über Schwefelsäure nicht verliert. Durch Kohlensäure wird es bei gewöhnlicher Temperatur nicht zersetzt.

Ceriumsalz entsteht als weißer, in Essigsäure löslicher Niederschlag¹).

Eisensalze. Das Oxydulsalz ist olivengrün, in Wasser unlöslich, geht durch Zufügung von Essigsäure in einen gelben Niederschlag über ¹). Das Oxydsalz ist gelb, in Wasser unlöslich, in Essigsäure löslich ¹).

Kalium salz, N₂O₂K₂, wird bei der Reduktion von Kaliumnitrit in wässeriger Lösung erhalten ¹). Es löst sich in absolutem Alkohol ⁴). Die Umwandlungswärme für je ein gebundenes Sauerstoffatom beträgt bei der Umwandlung in Nitrit + 27 200 kal., in Nitrat + 21 600 kal. ⁵).

Kobaltsalz entsteht als roter Niederschlag, löslich in Essigsäure 1).

Kupfersalz, türkisblauer Niederschlag, löslich in Essigsäure 1). Mit 1 Mol. Krystallwasser entsteht es als grüner Niederschlag, wenn die Lösung des Natriumsalzes mit weniger als der berechneten Menge Kupfersulfat versetzt und dann mit Ammoniak neutralisiert wird 6). Divers 7) konnte das Salz nicht erhalten.

Magnesiumsalz, weißer Niederschlag, in Essigsäure löslich 1). Mangansalz, weißer Niederschlag, in Essigsäure löslich 1).

Natriumsalz entsteht in wässeriger Lösung bei der Reduktion von Natriumnitrit und wird aus der konzentrierten Lösung durch Fällen mit absolutem Alkohol oder durch Eindampfen im Vakuum und Waschen des Rückstandes mit Alkohol gewonnen?). Das feste Salz, das Menke!) durch Schmelzen von Natriumnitrat mit Eisenfeile erhalten haben will, krystallisiert in weißen, nadelförmigen Krystallen und hat die Zusam-

¹⁾ A. E. Menke, Chem. Soc. Journ. 33, 401; JB. 1878, S. 222. —
2) A. Kirschner, Zeitschr. anorg. Chem. 16, 424. — 3) S. Tanatar, Journ. d. russ. phys.-chem. Ges. [1] 25, 342; Ber. 26, 763 Ref. — 4) E. Divers, Chem. Soc. J. 75, 95; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 820. — 5) Berthelot u. Ogier, Compt. rend. 96, 84; JB. 1883, S. 171. — 6) A. Kirschner, Zeitschr. anorg. Chem. 16, 424. — 7) E. Divers, Chem. Soc. Proc. 17, 223; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 99.

mensetzung N₂O₂Na₂, 6 H₂O. Seine Lösung reduziert Goldlösung. Es ist sehr leicht löslich in Wasser, dem es eine schwach alkalische Reaktion erteilt, ganz unlöslich in Alkohol und Äther. Bei Gegenwart reichlicher Mengen Natronhydrat ist es in wässeriger Lösung ziemlich beständig; beim Eindunsten einer solchen Lösung über Schwefelsäure erhält man Krystalle, welche durch Waschen von anhaftendem Natron zu befreien sind 1). Dieselben haben die Zusammensetzung N₂O₂Na₂. 5 H₂O. An der Luft verwittern sie und entwickeln Stickstoffoxydul, im Vakuumexsiccator dagegen werden sie in ein loses, wasserfreies, an der Luft beständiges Pulver verwandelt. Dieses verträgt an trockener Luft sogar ziemlich hohe Temperaturen ohne Zersetzung, schmilzt schliefslich unter Aufschäumen, indem sich Natriumoxyd, Natriumnitrit und Stickstoff bilden 2).

Saures Salz, N₂O₂HNa, ist nur in Lösung bekannt, die allmählich in Stickstoffoxydul und Natronlauge zerfällt³).

Nickelsalz, grünlichweißer Niederschlag, in Essigsäure löslich 4). Platinsalz, rötlichweißer Niederschlag, in Essigsäure noch weniger löslich wie in Wasser 4).

Quecksilbersalze. Das Oxydulsalz ist ein weißgelber, in Essigsäure unlöslicher, das Oxydsalz ein weißer, leicht unter Braunwerden veränderlicher Niederschlag, der sich mit Essigsäure unter Hinterlassung eines weißen Niederschlages zersetzt⁴). Beide Salze erhält man nebeneinander aus der durch Dissociation des Merkuronitrits entstandenen neutralen Lösung der beiden Nitrite durch Zusatz von verdünnter Natriumhyponitritlösung. Es entsteht zunächst ein hellgelber Niederschlag, der aus dem Merkurosalz, N₂O₂Hg₂, meist im Gemenge mit etwas Merkurisalz, besteht. Fällt man aus der Nitritlösung zuvor das Merkurosalz durch Natriumchlorid vollständig aus, so fällt durch Hyponitritlösung das Merkurisalz als gelatinöser, flockiger Niederschlag aus, der nach dem Trocknen über Schwefelsäure ein schmutzigweißes Pulver bildet, in verdünnter Salpetersäure wenig löslich ist, in konzentrierter Salpetersäure und warmer, verdünnter Salzsäure unverändert gelöst wird⁵).

Das Merkurisalz entsteht ferner aus einer konzentrierten, möglichst wenig freie Salpetersäure enthaltenden Merkurinitratlösung durch Natriumhyponitritlösung, ferner aus Merkurichloridlösung 5). Aus der wie oben vom Merkurosalz befreiten neutralen Merkurinitritlösung entsteht es auch durch Kaliumcyanid, wahrscheinlich nach folgender Gleichung: $(NO_2)_2Hg + 2CNK = (NO)_2Hg + 2CNOK^5$).

¹⁾ D. H. Jackson, Chem. Soc. Proc. 1893, S. 210; Ber. 27, 562 Ref. — 2) E. Divers, Chem. Soc. Proc. 17, 223; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 99. — 3) Hantzsch u. Kaufmann, Ann. Chem. 292, 317. — 4) A. E. Menke, Chem. Soc. J. 33, 401; JB. 1878, S. 222. — 5) P. Chandra Ray, Chem. News 74, 289; Chem. Soc. J. 71, 348, 1097, S. 1105; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 159, 965 und II, S. 726/27.

Die so entstandenen Verbindungen sind nach Ray basische Salze, und zwar giebt er den aus Nitritlösung und Chloridlösung durch Hyponitrit gewonnenen die Formel (NO)₂ Hg. 3 HgO. 3 H₂O, dem analog aus Merkurinitrat dargestellten (NO)₂ Hg. 3 HgO. 5 H₂O, dem mit Hülfe von Kaliumcyanid gewonnenen 3 (NO)₂ Hg. 5 HgO₂ H₂.

Nach Divers, der solche basischen Verbindungen nicht erhalten konnte¹), verwandelt sich das Merkurisalz in Merkurosalz, indem es Stickstoffoxyd abgiebt, das an der Luft sich oxydiert und dann das Hyponitrit in Nitrat überführt. Beim Erhitzen wird es teilweise in Quecksilberoxyd und Stickstoffoxydul, teilweise in Quecksilber und Stickoxyd zerlegt²).

Konstitution. Weil sich das Merkurihyponitrit und ebenso das Silbersalz in Säuren unverändert lösen, so dass sie durch Alkalien daraus als solche wieder ausgefällt werden können, glaubt Ray³), dass dieselben nicht von der Diazoform der untersalpetrigen Säure abzuleiten seien, sondern von einer Pseudoform, O: N.H, in deren Salzen das Metall direkt an Stickstoff gebunden sei. Dagegen hält Divers²) auf Grund der von ihm beobachteten Zersetzungen die Diazoform auch für diese Salze für erwiesen.

Silbersalz. Das Nitrosylsilber wird aus den nach allen Darstellungsmethoden zu erhaltenden Lösungen der Alkalihyponitrite nach Ansäuern derselben mit Essigsäure durch Silbernitrat als gelber Niederschlag ausgefällt. Durch die Beimengung von — infolge der bei der Reduktion teilweise eingetretenen Bildung von Hydroxylamin — reduziertem Silber erscheint der zuerst gefällte Niederschlag meist bräunlich; er wird dann in verdünnter Salpetersäure gelöst, vorsichtig mit Ammoniak ausgefällt, mit heißem Wasser gewaschen und bei Lichtabschluß im Vakuum getrocknet⁴). Die Verunreinigung des Silberniederschlages läßet sich vermeiden, wenn die Reaktionsflüssigkeit vor der Fällung mit Quecksilberoxyd behandelt wird⁵). Bei der Reduktion von Baryumnitrit soll der aus der Reaktionsflüssigkeit durch Silbernitrat erhaltene Niederschlag sogleich völlig rein sein⁶).

Es ist ein blassgelber 7), amorpher, nicht hygroskopischer Körper, der durch zerstreutes Licht nicht zersetzt wird. Nach Zorn 6) kann es durch Stehenlassen seiner Lösung in wenig konzentriertem Ammoniak über Schwefelsäure in kleinen, kugeligen Krystallaggregaten er-

¹⁾ E. Divers, Chem. Soc. Proc. 17, 213; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 99.

- 2) Derselbe, Chem. Soc. J. 75, 95; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 820.

- 3) P. Chandra Ray, Chem. News 74, 289; Chem. Soc. J. 71, 348, 1097, 1105; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 159, 965 u. II, S. 726/27.

- 4) W. Zorn, Ber. 10, 1306.

- 5) D. H. Jackson, Chem. Soc. Proc. 1893, S. 210; Ber. 27, 562 Ref.

- 6) W. Zorn, Die untersalpetrige Säure und deren organische Derivate. Habilitationsschrift. Heidelberg 1879.

- 7) E. Divers, Lond. R. Soc. Proc. 19, 425; Zeitschr. Chem. 1871. S. 225.

halten werden. Nach Kirschner¹) erhält man Krystalle, wenn man die konzentrierte ammoniakalische Lösung in viel Wasser gießt.

In Wasser ist es nahezu so unlöslich wie Chlorsilber, in Essigsäure gleichfalls unlöslich; es löst sich in Ammoniak, verdünnter Schwefelsäure und Salzsäure und kann aus diesen Lösungsmitteln unverändert wieder abgeschieden werden. Man kann es ohne Zersetzung sowohl über Schwefelsäure trocknen als auch auf dem feuchten Filter auf 100° erhitzen oder mit Wasser kochen. Berthelot und Ogier²) wollen beim Erhitzen auf 100° allerdings merkliche Zersetzung beobachtet haben, doch haben sie kein reines Salz in Händen gehabt³). Aber auch das reine Salz zersetzt sich trocken am Licht, wobei es nur braun, nicht schwarz wird⁴), beim Erwärmen auf 100° unter Silberabscheidung¹).

Beim Erhitzen über 110° zersetzt es sich, bei raschem Erhitzen auf 1500 sogar unter Explosion und Entwickelung brauner Dämpfe 5), wobei die gelbe Farbe direkt in die von metallischem Silber übergeht⁴). Beim Erhitzen in luftleer gemachter Röhre bis zur Rotglut erhielten Berthelot und Ogier aus 100 Tln. 13,6 Tle. Stickoxyd und 2,1 Tle. Stickoxydul, während das zurückgebliebene Silber noch eine geringe Menge Nitrit und Nitrat enthielt; beim Erhitzen im Kohlensäurestrome erhielten sie aus 100 Tln. 14,5 Tle. Stickoxyd und 3,7 Tle. Salpetrigsäureanhydrid, auf blossem Feuer zuerst ein Gemenge von Silber und Silbernitrit, welch letzteres erst durch länger andauerndes Glühen gänzlich zerstört wird²). Nach Divers⁶) erfolgt die Zersetzung nach der Gleichung $2(NOAg)_2 = 4Ag + N_2 + 2NO_2$; die entwickelte Untersalpetersäure wirkt dann aber auf noch unzersetztes Salz nach der Gleichung $(NOAg)_2 + 4NO_2 = 2NO_3Ag + 4NO$ ein. Kohlensäure zersetzt das Salz nicht, Natronlauge erst bei 70°5). Durch konzentrierte Salpetersäure wird es sofort unter Bildung roter Dämpfe oxydiert, mässig konzentrierte Säuren zersetzen es unter Bildung von Stickstoff, dessen Trioxyd und Pentoxyd. Beim Erwärmen mit Essigsäure entsteht nach Divers7) und Zorn8) neben Silberacetat Stickoxydul, nach van der Plaats 5) freie untersalpetrige Säure; nach Berthelot und Ogier 2) ist dem entwickelten Stickoxydul stets etwas freier Stickstoff beigemengt und in der Lösung finden sich beträchtliche Mengen Salpetersäure.

Jod, in Jodkalium gelöst, ist ohne Wirkung; Brom verwandelt in Salpetersäure, Bromsilber und Bromwasserstoffsäure, wobei nach Ber-

¹⁾ A. Kirschner, Zeitschr. anorg. Chem. 16, 424. — 2) Berthelot u. Ogier, Compt. rend. 96, 30; JB. 1883, S. 304. — 3) E. Divers u. Tamemasa Haga, Chem. Soc. J. 45, 78, JB. 1884, S. 356. — 4) E. Divers, Chem. Soc. Proc. 17, 223; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 99. — 5) J. D. van der Plaats, Ber. 10, 1507. — 6) E. Divers, Chem. Soc. J. 75, 95; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 820. — 7) Derselbe, Lond. R. Soc. Proc. 19, 425; Zeitschr. Chem. 1871, S. 225. — 6) W. Zorn, Ber. 10, 1306.

the lot und Ogier 1) stets weniger Brom verbraucht wird, als der Formel $N_2O_2Ag_2$ entspricht, aber mehr, als sich für $N_4O_5Ag_4$ berechnet. Mit Kaliumpermanganat oxydiert es sich, doch werden nur unter besonderen Vorsichtsmaßsregeln übereinstimmende Resultate, auf Verbrauch von 3 At. Sauerstoff deutend, erhalten. Die oxydierten Lösungen enthalten kein Ammoniak, entwickeln aber beim Erhitzen beträchtliche Mengen Stickoxydul. Wahrscheinlich verläuft, nach Berthelot und $Ogier^1$, die Oxydation nach der Gleichung $N_4O_5Ag_4+3O+H_2O=N_2O+2NO_3H+2Ag_2O$. Auf Alkyljodide wirkt das Nitrosylsilber zum Teil mit Heftigkeit unter Bildung ätherartiger Verbindungen.

Auf Grund der erwähnten Reaktionserscheinungen und der Analyse des im Vakuum getrockneten Salzes gaben Bertholet und Ogier demselben die Formel N₄O₅Ag₄, für welche sie folgende Wärmewerthe berechneten ²):

```
Bildungswärme 2 N_9 + 5 O + 4 Ag = N_4 O_5 Ag_4 — 32600 kal. Umwandlungswärme in Nitrit | für je ein gebundenes Sauer- | + 20800 | + 17200 | .
```

Nach den späteren Untersuchungen von Divers und Tamemasa Haga ist indessen, ebenso wie nach denen von Divers, Menke und Zorn, die Formel N₂O₂Ag₂ als richtige zu betrachten. Die Abweichungen bei Berthelot und Ogier sind vielleicht durch eine Beimengung des nachfolgend beschriebenen Doppelsalzes zu erklären, das Divers³) allerdings auch nicht erhalten konnte.

Verbindung mit Silbernitrit '). Ein unlösliches Doppelsalz von Silberhyponitrit und Silbernitrit von der Zusammensetzung N2O2Ag2 2 NO2Ag wird erhalten, wenn man zur Umsetzung von Silbernitrit und salzsaurem Hydroxylamin einen Überschus des Nitrits (ungefähr 1/3 mehr als die berechnete Menge) anwendet. Die Substanz ist dem reinen Hyponitrit täuschend ähnlich, giebt aber, obwohl ihr durch Behandlung mit heisem Wasser kein Silbernitrit entzogen werden kann, die Reaktionen der salpetrigen Säure. Sie ist gegen Wärme weniger widerstandsfähig als das Hyponitrit. Durch langsames Verdunsten der ammoniakalischen Lösung erhält man das Doppelsalz in kleinen, gelben Krystallkörnchen, welche fest an den Gefässwänden haften und sich, auch im Dunkeln, unter Schwarzfärbung wenigstens oberflächlich zersetzen.

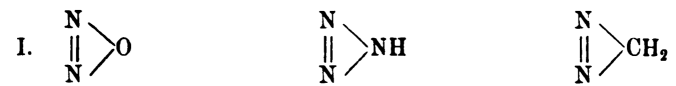
Konstitution des Silbersalzes: vgl. Quecksilbersalze.

Strontiumsalz, weißer Niederschlag, in Essigsäure löslich⁵), nach Kirschner⁶) mit 5 Mol. Krystallwasser erhältlich.

¹⁾ Berthelot u. Ogier, Compt. rend. 96, 30; JB. 1883, S. 304. —
2) Dieselben, ebend. 96, 84; JB. 1883, S. 171. — 3) E. Divers, Chem. Soc. Proc. 17, 223; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 99. — 4) C. Paal, Ber. 26, 1026. — 5) A. E. Menke, Chem. Soc. J. 33, 401; JB. 1878, S. 222. — 6) A. Kirschner, Zeitschr. anorg. Chem. 16, 424.

Wismutsalz, weißer Niederschlag, in Essigsäure unlöslich 1). Zinksalz, weißer Niederschlag, in Essigsäure löslich 1). Zinnsalz, weißer Niederschlag, in Essigsäure unlöslich 1).

In naher Beziehung zum Stickstoffoxydul bezw. zur untersalpetrigen Säure stehen eine Anzahl Verbindungen, in denen der Sauerstoff des ersteren bezw. eine Hydroxylgruppe der letzteren oder auch beide durch äquivalente Radikale ersetzt sind. Es sind dies Stickstoffwasserstoffsäure (das Imid der untersalpetrigen Säure) und aliphatische Diazoverbindungen einerseits, aromatische Diazoverbindungen und Azoverbindungen andererseits. Diese Beziehungen gehen leicht aus folgender Zusammenstellung hervor:



Stickstoffoxydul Azoimid, Stickstoffwasserstoffsäure Diazomethan

Die Stickstoffwasserstoffsäure wird im Zusammenhange mit den übrigen Wasserstoffverbindungen des Stickstoffs behandelt werden. Die Diazo- und Azoverbindungen sollen hier ihren Platz finden.

Diazoverbindungen.

Die Entdeckung dieser Körper verdanken wir Peter Griess), der im Jahre 1858 feststellte, dass bei Einwirkung von salpetriger Säure auf ein aromatisches primäres Amin, d. h. ein solches, dessen Aminogruppe unmittelbar an ein Kohlenstoffatom des Kernes gebunden ist, in saurer Lösung drei Wasserstoffatome durch ein Stickstoffatom ersetzt werden. Von diesen Wasserstoffatomen entstammen zwei der Aminogruppe, eins der mit dem Amin verbundenen Säure:

$$R.NH_2(H,Cl) + NO_2H = R.N(Cl):N + H_2O.$$

Die so entstehenden Salze sind, wie obiges Schema andeutet, Analoga der Ammoniumsalze und werden demgemäß auch als Diazoniumsalze³) bezeichnet. Aus den Chloriden kann man durch Silberoxyd, aus den Sulfaten durch Baryt die entsprechenden freien Basen R.N(OH): N in Lösung, der sie stark alkalische Reaktion erteilen, gewinnen⁴). Nach Hantzsch⁵) sind die Haloidsalze nicht ausschließlich Diazoniumsalze, sondern zum Teil auch Syndiazohaloide (s. u.).

¹⁾ A. E. Menke, Chem. Soc. Journ. 33, 401; JB. 1878, S. 222. — 2) P. Griefs, Ann. Chem. 137, 39. — 3) Blomstrand, Ber. 8, 51; Journ. pr. Chem. [2] 153, 169; Kekulé, Lehrb. 2, 703; Hantzsch, Ber. 29, 1067, 31, 1612, 32, 3132; Bamberger, Ber. 28, 444, 32, 1717, 2043. — 4) Hantzsch, Ber. 31, 341. — 5) Ders., ebend. 28, 680, 34, 4169.

Andererseits bilden die Diazoverbindungen aber auch mit Basen Salze, welche durch Versetzen der Säuresalze mit Alkali erhalten werden können. Diese, die Diazotate, entsprechen der Formel R.N=N.OMe. Aus ihnen kann die entsprechende Säure durch stärkere Säuren in Form des Anhydrids R.N=N o abgeschieden werden, während man durch Einwirkung von Alkyljodiden zu Äthern des Diazobenzols, R.N=N.OR', gelangt.

Diese Diazotate bestehen in zwei isomeren Reihen. So entsteht das normale Kaliumdiazotat des Diazobenzols aus der Lösung eines Säuresalzes durch Kalilauge in der Kälte und wandelt sich durch Erhitzen mit konzentrierter Kalilauge auf 130° in Isodiazobenzolkalium um ¹).

Diese Isomerie kann nach den beobachteten Umsetzungen nicht darauf beruhen, dass das Kalium einmal an Stickstoff, das andere Mal an Sauerstoff gebunden ist²). Dagegen wäre eine Strukturisomerie denkbar in der Weise, dass die Gruppe .OK einmal an das mittelständige, das andere Mal an das endständige Stickstoffatom gebunden ist, und Bamberger³) hält in der That die Formeln

$$C_6H_5.N(OK):N$$
 und $C_6H_6.NN.OK$ für Normal-Diazobenzolkalium Isodiazobenzolkalium

aufrecht. Dagegen spricht sich Hantzsch 1) für die Auffassung beider Verbindungen als stereomerer aus und man muß, auch wenn man den Versuchen, durch welche er diese Auffassung stützt, nicht absolute Beweiskraft zumessen will, dieselbe als sehr plausibel gelten lassen. Danach ist das Normalsalz die Synverbindung (I), das Isosalz die Antiverbindung (II):

$$\begin{array}{ccc} (I) & & & (II) \\ C_6 H_5 . N & & & C_6 H_5 . N \\ KO . \ddot{N} & & & \ddot{N} . OK \end{array}.$$

Die aus den Syndiazotaten abgeschiedenen Säureanhydride $(R.N_2)_2O$ sind gelbe, höchst explosive Körper, die sich mit Alkalien und Säuren wieder zu normalen Diazosalzen bezw. Diazoniumsalzen verbinden. In der sogenannten normalen Diazohydratlösung, welche aus Diazoniumsalzen durch Versetzen mit Natron entsteht, ist wahrscheinlich Syndiazohydrat neben Diazoniumhydrat enthalten.

Aus den Antidiazotaten wird durch Säuren zunächst farbloses Isodiazobenzolhydrat ausgeschieden, das sich aber alsbald in das isomere Diazobenzol umwandelt.

Die Salze der Diazoverbindungen sind wenig beständig, zeichnen sich aber durch große Beweglichkeit der Atome in der Molekel aus

¹⁾ Schraube u. Schmidt, Ber. 27, 522. — 2) Bamberger, ebend. 30, 214; Brühl, ebend. 31, 1362. — 3) Bamberger, ebend. 28, 444. — 4) Hantzsch, ebend. 27, 1702, 28, 1734.

Unter dem Einfluß der verschiedensten Reagentien erfolgen Umwandlungen, bei denen zumeist beide Stickstoffatome als elementarer Stickstoff entweichen, während ein anderes einwertiges Radikal an ihre Stelle tritt. Dadurch ist die Diazoreaktion zu einer ergiebigen Quelle für Einführung von Wasserstoff, Hydroxyl, Halogenen u. s. f. an Stelle der Aminogruppe in aromatische Verbindungen geworden.

Durch den Eintritt negativer Gruppen in den aromatischen Kern wird die Beständigkeit der Diazoverbindungen erhöht, durch den Eintritt von Alkylen dagegen erniedrigt. Unter den Isomeren sind im allgemeinen die Paraverbindungen am beständigsten, die Orthoverbindungen am unbeständigsten¹).

In den oben angedeuteten Umwandlungen bedient man sich allgemein der Säuresalze. Diese erhält man in krystallisiertem Zustande,
indem man das als Ausgangsmaterial dienende Amin mit 1 Mol. der
Säure übergießt und in das Gemenge unter Eiskühlung so lange salpetrige Säure, aus arseniger Säure und Salpetersäure von 1,35 spezif. Gew.
bereitet, einleitet, bis Lösung erfolgt, und diese mit Alkohol und
Äther fällt (Grieß). Dieses Verfahren dient wesentlich nur zur Darstellung der Nitrate. Ganz allgemein aber kann man die trockenen
Salze erhalten, wenn man in alkoholischer Lösung arbeitet und an
Stelle der gasförmigen salpetrigen Säure Amylnitrit verwendet 2). Bei
stark substituierten Basen muß die Diazotierung in Gegenwart von
reinem Schwefelsäurehydrat erfolgen 3).

Will man die Spaltungsprodukte der Diazoverbindungen darstellen, so ist vielfach die Reindarstellung der Salze nicht erforderlich, man kann vielmehr die bei der Diazotierung erhaltenen Lösungen direkt verwenden.

Die wichtigsten Austauschreaktionen sind die folgenden:

Austausch gegen Hydroxyl, zur Bildung von Phenolen führend, bewirkt man durch Kochen mit Wasser. Phenolessigester lassen sich durch Einwirkung von Essigester auf Diazosalze⁴), Phenolsulfonsäuren durch konzentrierte Schwefelsäure gewinnen.

Austausch gegen Wasserstoff erfolgt durch Kochen von Diazosalz mit absolutem Alkohol. Hierbei werden aber häufig auch Phenoläther gebildet, und zwar um so mehr, je höher der Druck 5) resp. die Temperatur ist; die Bildung von Phenoläther wird ferner durch Zusatz von etwas Wasser befördert 6), die des Kohlenwasserstoffs dagegen durch Überschuss an Alkohol, sowie durch Zusatz von Zink-

¹⁾ Oddo u. Ampola, Gazz. chim. ital. 26, II, 545. — 2) Knoevenagel, Ber. 23, 2994, 28, 2048. — 3) Claus, Journ. pr. Chem. [2] 56, 48. — 4) Orndorff, Am. Chem. Journ. 10, 369; Ber. 21, 889 Ref. — 5) Remsen u. Palmer, Am. Chem. Journ. 8, 243; Ber. 19, 837 Ref.; Remsen u. Dashiell, Am. Chem. Journ. 15, 105; Ber. 26, 547 Ref. — 6) Beeson, Am. Chem. Journ. 16, 254; Ber. 27, 1030 Ref.

staub. Im übrigen ist die Ausbeute auch abhängig von der Art des Alkohols und von der Art und Stellung im aromatischen Kern sonst vorhandener Substituenten 1).

Ferner erfolgt der Ersatz der Diazogruppe durch Wasserstoff bei Einwirkung von stark überschüssiger Zinnchlorürlösung²), am besten, wenn man eine Lösung von Zinnchlorür in Natronlauge in eiskalte Lösung von Diazosalzen in Natronlauge einträgt³).

Austausch gegen Fluor erfolgt beim Erwärmen der Diazosalze, zweckmäßig nach Bindung an Piperidin, mit konzentrierter Flußsäure⁴).

Austausch gegen Chlor erfolgt beim Glühen der scharf getrockneten Platinchloriddoppelsalze mit der zehnfachen Menge Natriumkarbonat, beim Kochen der Chloride für sich 5) oder nach Bindung an Piperidin 6) mit konzentrierter Salzsäure. Weit bequemer und von hervorragender Bedeutung ist die Methode von Sandmeyer 7), nach welcher Diazochlorid in siedende salzsaure Lösung von Kupferchlorür eingetragen wird. Statt des Chlorürs kann man auch Kupferoxydul anwenden 8). Ferner läfst sich die Darstellung der Oxydulverbindungen ganz umgehen, indem man feuchte Kupferpaste (Gattermann 9) oder auch die im Handel erhältliche Kupferbronze (Ullmann 10) in die salzsaure Lösung einträgt. Angeli 11) empfiehlt, in solche Lösung ein Gemisch von 12,5 Tln. Kupfervitriol und 7 Tln. Natriumhypophosphit einzutragen.

Nach Erdmann ¹²) verläuft die Reaktion mit Kupferchlorür nur oberhalb einer bestimmten Temperatur glatt, während sonst viel Azoverbindung entsteht.

Austausch gegen Brom kann nach denselben Methoden erfolgen wie der gegen Chlor. Statt der Einwirkung konzentrierter Bromwasserstoffsäure empfiehlt es sich mehr, die Lösung der Diazosalze mit Bromwasserstoffsäure oder Kaliumbromid zu versetzen und das ausfallende Superbromid durch Kochen mit Alkohol zu zersetzen.

Austausch gegen Jod erfolgt sehr leicht, schon in der Kälte, durch Jodwasserstoffsäure oder Kaliumjodid.

Austausch gegen die Nitrogruppe erfolgt nach dem Ver-

¹⁾ Remsen u. Graham, Am. Chem. Journ. 11, 331; Ber. 23, 675 Ref.; Metcalf, Am. Chem. Journ. 15, 301; Ber. 26, 791 Ref.; Cameron, Am. Chem. Journ. 20, 236; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 940. — 2) Effront, Ber. 17, 2329. — 3) Friedlaender, ebend. 22, 587. — 4) Wallach, Ann. Chem. 243, 239. — 5) Gasiorowski u. Wayss, Ber. 18, 337, 1836. — 6) Wallach, Ann. Chem. 235, 240. — 7) Sandmeyer, Ber. 17, 1633, 2650. — 8) Tobias, ebend. 23, 1630. — 9) Gattermann, Ber. 23, 1220. — 10) Ullmann, ebend. 29, 1878. — 11) Angeli, Gazz. chim. ital. 21, II, 258; Ber. 24, 952 Ref. — 12) H. Erdmann, Ann. Chem. 272, 144.

fahren von Sandmeyer oder der Angelischen Modifikation¹) unter Verwendung von Diazoniumchlorid und Natriumnitrit.

Austausch gegen Cyan oder Rhodan kann nach der Sandmeyerschen Methode unter Verwendung von Kupfercyanür bezw. Rhodankupfer²) geschehen.

Austausch gegen den Isocyansäurerest erfolgt durch Einwirkung von Kaliumisocyanat und Kupferpulver³),

Austausch gegen SH beim Erwärmen mit alkoholischem Schwefelkalium oder beim Versetzen mit xanthogensaurem Salz.

Austausch gegen aromatische Radikale gelingt bei Behandlung der festen Säuresalze mit aromatischen Kohlenwasserstoffen, besonders in Gegenwart von reinem Aluminiumchlorid.

Die Bromide der Diazokörper nehmen direkt 2 At. Brom auf. Die entstehenden Superbromide sind meistens schwer löslich. Wie schon erwähnt, gehen sie durch Kochen mit Alkohol in Arylbromide über. Mit Ammoniak liefern sie Diazoimide.

Die Einwirkung des Zinnchlorürs ist bereits oben erwähnt worden, soweit sie zu Kohlenwasserstoffen führt. Dies ist aber nur unter bestimmten Bedingungen der Fall. Unter anderen Verhältnissen bleibt der Stickstoff ganz oder teilweise in den Reaktionsprodukten. So entstehen in salzsaurer Lösung mit wenig Zinnchlorür Diazobenzolimide neben Basen, Kohlenwasserstoffen und Phenolen), durch mehr Zinnchlorür aber Hydrazine), R.NH.NH₂. Diese werden auch neben den Hydrazoverbindungen R.NH.NH.R bei Reduktion mit Zinnchlorür und überschüssiger Natronlauge erhalten).

Natriumamalgam erzeugt Hydrazine in alkalischer Lösung aus normalen und aus Isodiazotaten, in erheblicher Menge aber nur aus letzteren, da sie im Gegensatz zu den normalen Salzen gegen das entstehende Hydrazin beständig sind 7).

Freie schweflige Säure erzeugt mit Diazobenzolsalzen in der Kälte Phenylbenzolsulfhydrazid, C₆H₅.NH.NH(SO₂.C₆H₅), das beim Kochen mit Wasser in Benzolsulfonsäure übergeht. Neutrales Alkalisulfit erzeugt in der Kälte mit Diazosalzen Diazosulfonsäuresalze, R.N:N.SO₃K; wird aber Bisulfit benutzt und die Temperatur auf 20 bis 25° gesteigert, so entsteht durch gleichzeitige Reduktion Hydrazinsulfonsäuresalz, R.NH.NH(SO₃K), das auch aus dem vorigen durch andere Reduktionsmittel gewonnen werden kann.

Von besonderem Interesse ist das Verhalten der Diazoverbindungen

¹⁾ Angeli, Gazz. chim. ital. 22, II, 261.—2) Gattermann u. Haussknecht, Ber. 23, 738; Thurnauer, ebend. 23, 770.—3) Gattermann, Ber. 23, 1220.—4) Culmann u. Gasiorowski, Journ. f. pr. Chem. [2] 40, 119.—5) V. Meyer u. Lecco, Ber. 16, 2976.—5) Bamberger u. Meimberg ebend. 26, 497.—7) Bamberger, Journ. pr. Chem. [2] 55, 487.

gegen Amine und Phenole, weil hierbei die zahlreichen und technisch außerordentlich wichtigen Azofarbstoffe entstehen.

Mit freien Aminen verbinden sich Diazosalze zunächst zu Diazoaminoverbindungen, R. N=N. NR'R". Diese sind gefärbte krystallisierende Salze, die sich wie die Diazoniumsalze beim Erhitzen mit Säuren unter Stickstoffentwickelung zersetzen, aber immerhin größere Beständigkeit zeigen. Beim Erwärmen mit wenig salzsaurem Salzeiner aromatischen Base lagern sich die aromatischen Diazoaminoverbindungen um, indem die Diazogruppe von der Aminogruppe losgelöst wird und direkt mit Kohlenstoff des aromatischen Kernes in Verbindung tritt, und zwar vorzugsweise in Parastellung, wenn diese besetzt ist, in Orthostellung zur Aminogruppe. Es entstehen so die Aminoazoverbindungen:

 $R.N:N.NH.C_6H_5$ geht über in $R.N:N.C_6H_4.NH_2$. Diazoaminoverbindung. Aminoazoverbindung

Diese Verbindungen entstehen daher direkt, wenn man an Stelle der freien Amine deren Salze auf Diazosalze einwirken läst, also auch, wenn man Amine in saurer Lösung nur teilweise diazotiert. Ebenfalls entstehen sie direkt, wenn sekundäre oder tertiäre aromatische Amine auf Diazosalze einwirken 1).

verbindungen, wenn Phenole auf Diazosalze einwirken. Auch hier tritt die Diazogruppe im Kern vorzugsweise in Para- und, wenn diese besetzt, in Orthostellung zur Hydroxylgruppe. Sind sowohl die Parastellung als auch beide Orthostellungen des Phenols besetzt, so erfolgt die Bildung von Oxyazoverbindungen nicht oder nur schwierig²). Dagegen können, wenn die Parastellung frei ist, zwei Molekeln Diazosalz mit einer Molekel Phenol unter Bildung einer Disazoverbindung, OH.C₆H₃ $\stackrel{N:N.R}{\sim}$, reagieren.

Diese Vereinigung von Diazoverbindungen mit Aminen oder Phenolen zu Amino- oder Oxyazoverbindungen, welche sämtlich Farbstoffe sind, bezeichnet man als "Kuppelung". Bei diesem Vorgange ist die intermediäre Bildung von Syndiazoverbindungen aus den isomeren Diazoniumsalzen anzunehmen. Die hieraus entstehenden Derivate gehen jedenfalls alsbald in die beständigen Antidiazoverbindungen über.

Diese Fähigkeit zur Kuppelung fehlt den aliphatischen Diazoverbindungen, welche sonst den aromatischen gleichen, sich aber, wie schon erwähnt, auch konstitutionell von ihnen dadurch unterscheiden, dass die Diazogruppe beiderseits an dasselbe Kohlenstoffatom gebunden ist. Diese Verbindungen entstehen auch nur ausnahmsweise durch Einwirkung von salpetriger Säure auf Aminoverbindungen ⁸). Der

¹⁾ Griefs, Ber. 10, 525. — 2) Nölting u. Kohn, Ber. 17, 358. — 3) Curtius. ebend. 29, 759, 31, 2489.

einfachste Vertreter, das Diazomethan, | CH2, wurde hauptsächlich

durch Einwirkung von Alkalien auf substituierte Nitrosamine gewonnen 1).

Eine besondere Stellung nehmen noch die aus Sulfonsäuren aromatischer Amine entstehenden Verbindungen, die Sulfondiazide, z. B. Diazobenzolsulfonsäure, $C_6H_4 < \frac{N}{SO_3} > N$, ein, da sie mit Säuren keine Verbindungen bilden und infolgedessen bei der Diazotierung in freier Form entstehen. Die p-Diazobenzolsulfonsäure dient als Reagens auf Aldehyde, mit denen sie in alkalischer Lösung eine rotviolette Färbung ergiebt.

Diazoderivate aliphatischer Kohlenwasserstoffe.

	Formel	Schmelz- punkt	Siede- punkt
Diazomethan	$CH_{2}N_{2}=CH_{2}<\stackrel{N}{:}$	gelbes Gas	gegen 0°. Explodiert heftig b. 200°
Diazoäthan	$C_1H_4N_2=CH_3 \cdot CH< \frac{N}{N}$	dem Diazon ähn	
Bisdiazo- methan	$C_2H_4N_4=H_2C<_{N:N}^{N:N}>CH_2$	149°; 154°	
	Diazosäuren.		
Diazoessig- säure	$C_2H_2N_2O_2=\frac{N}{N}>CH.CO_2H$	nur in Salzen u. Estern bekannt	
Bisdiazoessig- säure	$C_4H_4N_4O_4=CO_2H.CH<_{N:N}^{N:N}>CH.CO_2H$	152°; 180° (Zersetzg.)	

Azoverbindungen.

Die einfachen Azokörper R.N=N.R entstehen durch Reduktion von Nitroso- und Nitrokörpern mit alkoholischer Kalilauge, zweckmäßig unter Zusatz von Zinkstaub, sowie mit Natriumamalgam oder durch den elektrischen Strom²), diejenigen der Kohlenwasserstoffe der Benzolreihe auch bei Oxydation des Anilins bezw. seiner Homologen mit Chlorkalk, Chromsäure, alkalischer Permanganatlösung, Kaliumferricyanid und Kali, Bleioxyd³), Wasserstoffsuperoxyd⁴), Sulfopersäure sowie bei Oxydation der Hydrazoverbindungen. Bei diesen Vorgängen gelingt die Reduktion der Nitrokörper um so schwerer, die Oxydation der

¹⁾ v. Pechmann, Ber. 27, 1888; 31, 2640; Nölting, ebend. 33, 101; Bamberger u. Renault, Ber. 28, 1683; Thiele u. Meyer, ebend. 29, 961. — 2) Haber, Zeitschr. Elektrochem. 5, 77. — 3) Schihuzky, Ber. 7, 1454. — 4) Leeds, ebend. 14, 1383.

zoverbindungen. Öl, bei —13° 180—181° (20) 1,073 (21°) nicht erntarr. 18—19° 175° (19) 1,065 (20°) 71—72° Siedepunkt | Spezif. Gew. 1,203 293 55° 01 71° 54—55° 164°; 55°; 110—1110 140—141° 129° 46—47° 136—137° Schmelz. punkt 689 Azoderivate aromatischer Koblenwasserstoffe. C., H., N, =(C.H.), . C. H., N: N. C. H. (C.H.), C1, H1, N,=CH3, C, H4, N: N. C, H4, CH3 C13 H12 N4 = C4 H3. N: N. C4 H4. OH3 $C_{i_k}H_{i_0}N_k \!=\! C_sH_s\cdot N:N\cdot C_sH_s$ Formel

Azotoluole

m-Verbindung p-Verbindung

Renzolazotoluole

Azobenzol

o-Verbindung

o, o'-Verbindung

o, o'-Verbindung p. v'-Verbindung

Azoáthylbenzole

2 : 2

8 : 1 : 1 : 2 : 4 : 1

CH, : CH, : N : N : CH, : CH,

Azoxylole

:3:3

*: *:

oberhalb 340°

40.5

C14 H19 N=C2 H, . C4 H, . N : N . C4 H, . C2 H.

π. Azonymud C ₁₀ H ₁₁ N ₁ C ₁ H ₁ C ₁ H ₁ C ₁ H ₁ C ₁ H ₁ C ₁₁ H ₁ C ₁ H ₁ C ₁₂ H ₁ C ₁ H ₁ C ₁₃ H ₁ C ₁₄ C ₁ H ₁ C ₁₄ H ₁ C ₁₄ C ₁ H ₁ S ₂ θ ₁ Benzolazo-α-naplualin C ₁₇ H ₁₄ N ₁ =C ₁₄ , C ₁ H ₂ N: N · C ₁₄ H ₇ S ₂ θ ₂ S ₂ θ ₂ α-Toluolazo-α-Naplualin C ₁₇ H ₁₄ N ₁ =C ₁₄ , N: N · C ₁₄ H ₇ S ₂ θ ₂ S ₂ θ ₂ π-Toluolazo-α-Naplualin C ₁₇ H ₁₄ N ₁ =C ₁₄ , N: N · C ₁₄ H ₇ S ₂ θ ₂ S ₂ θ ₂ Azonaphtaline C ₁₇ H ₁₄ N ₁ =C ₁₄ H ₁ , N: N · C ₁₄ H ₇ S ₂ θ ₂ S ₂ θ ₂ Azonaphtaline C ₁₄ H ₁₄ N ₁ =C ₁₄ H ₁ , N: N · C ₁₄ H ₄ , C ₁₄ H ₄ S ₂ θ ₂ S ₂ θ ₂ β-Azo-1,4-Dimethylnaphtalin C ₁₄ H ₁₄ N ₁ =C ₁₄ H ₁ , C ₁₄ H ₄ S ₂ h ₃ S ₂ h ₃ Phenazon C ₁₄ H ₁₄ N ₁ =C ₁₄ H ₁ , C ₁₄ H ₄ , C ₁₄ H ₄ S ₂ h ₃ S ₂ h ₃ Phenazon C ₁₄ H ₁₄ N ₁ =C ₁₄ H ₁₄ , C ₁₄ H ₄ , C ₁₄ H ₄ S ₂ h ₃ -S ₂ h ₃ S ₂ h ₃ -S ₂ h ₃ Phenazon C ₁₄ H ₁₄ N ₁ =C ₁₄ H ₁₄ H ₁₄ C ₁₄ H ₁₄ H ₁₄ C ₁₄ H ₁₄ C ₁₄ H ₁₄ H ₁₄ H ₁₄ C ₁₄ H ₁₄ H ₁₄ H ₁₄ H ₁₄ H ₁₄				
go. e. naphtalin C ₁₀ H ₁₄ N ₂ =C H ₃ · N · N · C ₁₀ H ₇ 63,5°; 70° go. e. naphtalin C ₁₇ H ₁₄ N = C ₄ H ₅ · N · N · C ₁₀ H ₇ 52° go. e. naphtalin C ₁₇ H ₁₄ N = C H ₃ · C ₆ H ₄ · N · N · C ₁₀ H ₇ 52° dazo-e. Naphtalin C ₁₇ H ₁₄ N = C H ₃ · C ₆ H ₇ · N · N · C ₁₀ H ₇ 43-44° dazo-e. Naphtalin C ₁₇ H ₁₄ N = C H ₃ · C ₆ H ₇ · N · N · C ₁₀ H ₇ 150° a, a'-Verbindung C ₁₈ H ₁₄ N ₂ = C H ₄ · N · N · C ₁₀ H ₇ 25,3° a, a'-Verbindung C ₁₈ H ₁₆ N ₂ = C H ₄ · N · N · C ₁₀ H ₇ 25,3° b, β'-Verbindung C ₁₈ H ₁₆ N ₂ = C H ₄ · O ₆ H ₄ 156° n C ₁₈ H ₁₆ N ₂ = C H ₄ · O ₆ H ₄ 156° n C ₁₈ H ₁₈ N ₂ = C H ₄ · O ₆ H ₄ 156° n C ₁₈ H ₁₆ N ₂ = C H ₄ · O ₆ H ₄ · C H ₄ 156° ylmethanazobenzol C ₁₈ H ₁₈ N ₂ = C H ₃ · O ₆ H ₄ · O ₁₄ · C H ₃ 110-112° ylmethanazo-p-Toluol C ₁₈ H ₁₈ N ₂ = (G ₆ H ₅) ₃ C · N · N · C C ₁₀ H ₇ 114° ylmethanazo-c-Naphtalin C ₁₈ H ₁₈ N ₂ = (G ₁₈ H ₅) ₃ C · N · N · C C ₁₀ H ₇ 114°	2 Azoeymol	CH, C, H, N : N : C, H,	÷	
co.a.naplutalin C ₁ aH ₁ N ₂ =C ₄ H ₃ N : N : C ₁ oH ₇ 63,5°; 70° azc-a-Naplutalin C ₁ H ₁ AN=CH ₃ · C ₆ H ₄ · N : N · C ₁ oH ₇ 52° bazc-a-Naplutalin do. A3-44° ca, d'-Verbindung C ₂ H ₁ AN ₂ =Cl ₁ b ₁ C ₁ b ₁ A, N : N · C ₁ oH ₇ 190° a, g'-Verbindung C ₂ H ₂ H ₂ N ₂ =Cl ₂ b ₁ C ₁ b ₂ B, N : N · C ₁ oH ₄ 25,3° 4-Dimethylnaphtalin C ₂ H ₂ H ₂ N ₂ =Cl ₄ B, Cl ₄ Cl ₄ Cl ₄ 156° n N : N N : N 156° n N : N N : N 156° n N : N N : N 150° cubiphenyl C ₁ H ₁ S N ₂ =Cl ₄ H ₂ · N : N · Cl ₄ H ₃ · Cl ₆ H ₃ 249-250° ylmethanazobenzol C ₂ H ₂ H ₂ N ₂ =(Cl ₄ H ₃) C · N : N · Cl ₄ H ₃ · Cl ₄ H ₃ 110-112° ylmethanazo-n-Toluol C ₂ H ₂ H ₂ N ₂ =(Cl ₄ H ₃) C · N : N · Cl ₆ H ₃ · Cl ₄ H ₃ (Zersetzung) ylmethanazo-a-Naphtalin C ₂ H ₂ H ₂ N ₂ =(Cl ₆ H ₃) C · N : N · Cl ₆ H ₄ 114°	m-Azostyrol	C, H1, N, =0 H, : C II . C, II, . N : N . C, II, . C II : C III	38—39	
azo-a-Naphtalin	Benzolazo-a-naplitalin	O16 H18 Na C4 H3. N: N. C10 H7	63,5°; 70°	
do. 1.	o-Toluolazo-α-Naplitalin	C1, H1, N=CH3. C, H,. N: N. C10 H7	520	
a, α²-Verbindung C _{so} H ₁ N ₁ = C ₁₀ H ₇ · N : N · C ₁₀ H ₇ 190° a, α²-Verbindung C _{st} H _{st} N ₁ = C ₁₀ H ₅ · N : N · C ₁₀ H ₅ (CH ₃), 25,3° 4-Dimethylnaphtalin C _{st} H _{st} N ₁ = CH ₃ · C ₆ H ₄ · C ₆ H ₄ 25,3° n C ₁₀ H ₁₀ N ₂ = CH ₃ · C ₆ H ₄ · C ₆ H ₄ 25,3° n N : N N : N n N : N N : N n N : N N : N n N : N N : N n N : N N : N n N : N N : N n N : N N : N n N : N N : N n N : N N : N n N : N N : N n N : N N : N n N : N N : N : C ₆ H ₄ · C ₆ H ₅ n N : C ₆ H ₄ · C ₆ H ₅ N : C ₆ H ₄ · C ₆ H ₅ n N : C ₆ H ₄ · C ₆ H ₅ N : C ₆ H ₄ · C ₆ H ₅ n N : C ₆ H ₅ · N : N : C ₆ H ₅ · C H ₅ N : C ₆ H ₅ · C H ₅ n N : C ₆ H ₅ · N	m-Toluolazo-α-Naphtalin	do.	43-440	
a, a' -Verbindung a, a' -Verbindung 136° a, β' -Verbindung a, β' -Verbindung 204° 4-Dimethylnaphtalin $C_{14}H_6N_2 = (C_4H_4, C_6H_4)$ $25, 3^{\circ}$ n $C_{14}H_6N_2 = C_4H_4$ C_6H_4 C_6H_4 n	htaline .	Cgo H14 Ng=C10 H7. N: N. C10 H7		
4-Dimethylnaphtalin C ₂₄ H ₂₇ N ₂ =(C H ₃), C ₁₀ H ₅ .N:N:C ₁₀ H ₅ (C H ₃), C ₁₀ H ₅ (C H ₃ (C H ₃), C ₁₀ H ₅ (C H ₃), C ₁₀ H ₅ (C H	α , α' -Verbindung α . β' -Verbindung		190° 136°	sublimierbar
4-Dimethylnaphtalin	β, β'-Verbindung	-	2040	sublimiert gegen 210°
n C ₁₂ H ₆ N ₂ =C ₆ H ₄ · C ₆ H ₄ N : N C ₁₄ H ₁₈ N ₂ =C ₆ H ₃ · C ₆ H ₃ · C H ₃ N : N Subineryl C ₂₄ H ₁₈ N ₂ =C ₆ H ₅ · C ₆ H ₄ · C ₆ H ₄ Subineryl C ₁₆ H ₁₈ N ₂ =C ₆ H ₅ · C ₆ H ₄ · C ₆ H ₅ Subineryl C ₁₆ H ₁₈ N ₂ =C ₆ H ₅ · N : N · C ₆ H ₄ · C ₆ H ₅ Subinerhanazobenzol C ₂₅ H ₂₆ N ₂ =(C ₆ H ₅) ₃ C · N : N · C ₆ H ₄ · C H ₃ Subinerhanazo-a-Naphtalin C ₂₉ H ₂₂ N ₂ =(C ₆ H ₅) ₃ C · N : N · C ₁₆ H ₇ Subinerhanazo-a-Naphtalin C ₂₉ H ₂₂ N ₂ =(C ₆ H ₅) ₃ C · N : N · C ₁₆ H ₇ Subinerhanazo-a-Naphtalin C ₂₉ H ₂₂ N ₂ =(C ₆ H ₅) ₃ C · N : N · C ₁₆ H ₇ Subinerhanazo-a-Naphtalin C ₂₉ H ₂₂ N ₂ =(C ₆ H ₅) ₃ C · N : N · C ₁₆ H ₇ Subinerhanazo-a-Naphtalin	2-Azo-1,4-Dimethylnaphtalin	Ce, Hee Ne=(CH3), C10 H5. N: N. C10 H5 (CH3),	25,30	
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Phenazon	C ₁₄ H ₈ N ₂ ==C ₆ H ₄ · C ₆ H ₄	156	oberhalb 360°
phenyl	Tolazon		187	oberhalb 360°
zobiphenyl	p-Azobiphenyl		249-250°	
ylmethanazobenzol $C_{25}H_{26}N_2=(C_6H_5)_3C.N:N.C_6H_5$ ylmethanazo- α -Toluol $C_{26}H_{22}N_2=(C_6H_5)_3C.N:N.C_6H_4.CII_3$ ylmethanazo- α -Naphtalin $C_{29}H_{22}N_2=(C_6H_5)_3C.N:N.C_{10}H_7$	Benzolazobiphenyl	C1, H1, N2=C, H3. N: N. C, H4. C, H5	150°	
ylmethanazo-p-Toluol $C_{26}H_{22}N_2=(C_6H_5)_3C.N:N.C_6H_4.CII_3$ ylmethanazo- α -Naphtalin $C_{29}H_{22}N_2=(C_6H_5)_3C.N:N.C_{10}H_7$	Triphenylmethanazobenzol	C25 H20 N2=(C, H5)3 C. N: N. C, H5	110-1120	
$C_{29}H_{22}N_{2}=(C_6H_5)_3C.N:N.C_{10}H_7$	Triphenylmethanazo-p-Toluol		103,5° (Zersetzung)	
	Triphenylmethanazo-a-Naphtalin	C20 H22 N2=(C6H3)2 C. N: N. C10 H7	1140	
	Benzoldisazobenzol a Naphtalin		143°	
Benzoldisazobenzol a Naphtalin				

Amine hingegen um so leichter, je mehr Wasserstoffatome des Kernes durch Methyl substituiert sind 1).

Die beste Methode zur Darstellung der Azoverbindungen ist die Reduktion der Nitroverbindungen mit der berechneten Menge Zinnchlorür, in Natronlauge gelöst²).

Die so entstehenden Verbindungen sind gelbe oder rote, krystallisierbare, indifferente Körper, in Wasser unlöslich, teilweise ohne Zersetzung destillierbar. Oxydationsmittel führen sie in Azoxyderivate über, Reduktionsmittel in Hydrazoderivate. Mit Chlor und Brom liefern sie Substitutionsprodukte, mit Schwefelsäure vereinigen sie sich zu Sulfonsäuren.

Den einfachen Azokörpern gleichen die gemischten R. N=N. R' durchaus.

Obwohl selbst gefärbt, was mit der chromophoren Gruppe. N=N. zusammenhängt, sind die Azoverbindungen noch keine Farbstoffe. Hierzu werden sie erst durch den Eintritt auxochromer Gruppen, und zwar der Hydroxyl- oder der Aminogruppe. Die gebräuchliche Darstellung dieser als Oxyazo- und Aminoazoverbindungen bezeichneten Farbstoffe aus den Diazoverbindungen ist bereits bei diesen erwähnt worden.

In der aliphatischen Reihe sind Azoverbindungen nicht bekannt.

Stickstoffdioxyd.

Das Stickstoffoxyd, NO, auch Stickstoffdioxyd, Stickoxyd, Salpetergas genannt, scheint zuerst von Hales beobachtet zu sein, wurde dann von Priestley und später besonders von H. Davy näher untersucht. Sein Vorkommen in der Natur erscheint durch die große Verwandtschaft zum Sauerstoff ausgeschlossen.

Bildung. Aus den Elementen beim Verbrennen vieler Substanzen, z. B. Magnesiumband, in einem mit Luft gefüllten Zylinder 3). Aus Ammoniak beim Überleiten über glühenden Braunstein oder glühenden kalzinierten Eisenvitriol 4). Aus salpetriger Säure und Untersalpetersäure bei der Zerlegung durch Wasser, aus Salpetersäure bei der Elektrolyse, aus allen dreien bei Einwirkung reduzierender Körper, namentlich von Kohle, Phosphor, Schwefel, arseniger Säure 3), organischen Körpern, vielen Metallen, niedrigeren Oxyden und Metallsalzen. Aus Stickstoffbor beim Erhitzen mit Metalloxyden (Wöhler).

Darstellung. 1. Man übergießt in einer Gasentwickelungsflasche zerschnittenes Kupferblech mit Salpetersäure von 1,2 spezif. Gew., wäscht das entweichende Gas erst mit Kalilauge, dann mit Wasser und

⁵) Bunge, Zeitschr. Chem. 1868, S. 648.

¹⁾ G. Schultz, Ber. 17, 476. -- 2) O. N. Witt, ebend. 18, 2912. -- 3) Kämmerer, ebend. 10, 1684. -- 4) Milner, Crells Ann. 1795, 1, 554. --

trocknet es. Um es ganz rein zu erhalten, lässt man es, nach Carius 1), durch möglichst konzentrierte, kalte Eisenvitriollösung absorbieren und treibt es aus dieser durch Erhitzen wieder aus. Die Reaktion läst sich durch die Gleichung $8 \text{ NO}_3 \text{ H} + 3 \text{ Cu} = 3 (\text{NO}_3)_2 \text{ Cu} + 2 \text{ NO}_3$ + 4 H₂O veranschaulichen, verläuft aber selten ohne Nebenprocesse (s. Salpetersäure). Je verdünnter und kälter die Säure einwirkt, um so freier ist das Gas von beigemengtem Stickstoff²); höhere als die angegebene Konzentration, sowie die Gegenwart von viel Kupfernitrat 3) begünstigt die Bildung von Stickoxydul. — Um einen konstanten Strom zu erzielen, benutzt H. Kämmerer 1) als Entwickelungsapparat eine Woulfsche Flasche, auf deren einen Hals ein Tropstrichter aufgesetzt ist, während durch den zweiten das entwickelte Gas in die Waschapparate geleitet wird. Die Flasche wird mit dünnen Kupferstreifen und zu einem Drittel mit kalt gesättigter Natriumnitratlösung gefüllt: durch Regelung des Einflusses von konzentrierter Schwefelsäure aus dem Tropftrichter erhält man nach Wunsch langsame oder schnellere Entwickelung.

- 2. Man erwärmt Eisenvitriol mit Salpetersäure oder ein Gemenge von Eisenvitriol und Natronsalpeter mit Schwefelsäure, oder man trägt, nach Gay-Lussac⁵), Salpeterkrystalle in eine erwärmte, salzsaure Eisenchlorürlösung ein. Die Reaktion erfolgt nach der Gleichung 6 Cl₂Fe + 2 NO₃K + 8 ClH = 3 Cl₆Fe₂ + 2 ClK + 4 H₂O + 2 NO.
- 3. Auch durch Einleiten von Schwefligsäuregas in erwärmte, verdünnte Salpetersäure (spezif. Gew. = 1,15) erhält man vollkommen reines Stickoxyd nach der Gleichung $3 SO_2 + 2 NO_3 H + 2 H_2 O = 3 SO_4 H_2 + 2 NO$.
- 4. Nach D. E. Johnstone 6) soll man eine Lösung von Schwefeloyankalium (4 Tle.) mit Kobaltnitrat (2 Tle.) erhitzen; es werden dann reichliche Mengen Stickoxyd entwickelt nach der Gleichung $4 \, \text{CNSK} + (\text{NO}_8)_2 \, \text{Co} + \text{H}_2 \, \text{O} = 6 \, \text{NO} + \text{C}_4 + 2 \, \text{K}_2 \, \text{S} + \text{CoS} + \text{S} + \text{H}_2 \, \text{O};$ nach Chikashigé 7) ist dies Verfahren, wie zu erwarten war, durchaus unbrauchbar.
 - 5. Aus Nitritlösungen durch Ferrocyankalium und Essigsäure 8).

Eigenschaften. Farbloses Gas, nach Faraday bei — 110° und 50 Atm. Druck noch nicht tropfbar. Die Verflüssigung gelang L. Cailletet⁹) unter einem Druck von 104 Atm. bei — 11°; da bei + 8° das Stickoxyd noch unter 270 Atm. Druck gasförmig ist, so liegt der kritische Punkt wahrscheinlich zwischen diesen Tempera-

¹) Carius, Ann. Chem. 94, 138. — ²) Millon, Compt. rend. 14, 908; Gmelin-Krauts Handb., 6. Aufl., 1 [2], 452. — ³) Acworth, Chem. Soc. J. 28, 828; JB. 1875, S. 173. — ¹) Kämmerer, Ber. 18, 3064. — ³) Gay-Lussac, Ann. ch. phys. [3] 23, 229; JB. 1847/48, S. 382. — ³) D. E. Johnstone, Chem. News 45, 159; JB. 1882, S. 239. — ¬) Masumi Chikashigé, Chem. News 71, 16; Ber. 28, 837 Ref. — ³) Ch. M. v. Deventer, Ber. 26, 589. — ³) L. Cailletet, Compt. rend. 85, 1016; JB. 1877, S. 68.

turen 1). K. Olszewski 2) giebt folgende Siedepunkte bei verschiedenem Druck an, wobei — 93,50 den kritischen Punkt angeben soll:

Druck	Tempera- tur	Druck	Tempera-	Druck	Tempera- tur	Druck	Tempera- tur
57,8 "	$-93,5^{\circ}$ $-97,5^{\circ}$ $-100,9^{\circ}$	31,6 "	-110,0°	5,4 "	$-129,0^{\circ}$ $-138,0^{\circ}$ $-153,6^{\circ}$	18 ,	167,0° 176,5°

Bei — 167° tritt Erstarrung zu einer völlig schneeartigen Masse ein. — Das flüssige Stickoxyd ist, wenn die Luft völlig aus dem Apparate entfernt war, farblos, sonst grünlich.

Das spezifische Gewicht des Gases ist nach Thomson 1,041, nach Bérard 1,0888, nach Davy 1,094, nach Kirwan 1,0887, nach Daccomo und Meyer³) aber nur 1,0372. Das Molekulargewicht gegen Wasserstoff, theoretisch = 29,81, ist von Stas zu 29,97 gefunden worden. Das Molekularvolum ist = 2,68, der Molekularquerschnitt = 1,93, der Molekularhalbmesser = 1,394).

Die Bildungswärme beträgt nach Thomsen pro Molekul — 21575, nach Berthelot — 21600 Kalorien. Die spezifische Wärme nimmt nach einer Beobachtung Regnaults bei steigender Temperatur zu; Threlfall⁵) hält es daher für möglich, dass bei niederer Temperatur in dem Gase eine Anzahl komplexer Moleküle enthalten seien, die bei steigender Temperatur in Moleküle der gewöhnlichen Größe NO zerfallen; die Vermehrung der spezifischen Wärme würde dann der zur Dissociation aufgewendeten Arbeit entsprechen. Diese, nach Analogie der beim Stickstofftetroxyd vorliegenden Verhältnisse gemachte Annahme wurde durch Versuche von Daccomo und Meyer³) widerlegt, nach welchen das Gas bei — 70° dieselbe Dichte besitzt wie bei Zimmertemperatur.

Der Reibungskoeffizient ist = 0,000 1966) oder korrigiert = 0,000 1867). Für die Magnetisierungsfunktion k sind von Schulmeister8) die folgenden Werte ermittelt:

Magnetisierende Kraft	10 ⁶ . k		
668,3	0,0278	0,0232	
1418,4	0,0377	0,0388	
2721,8	0,0496	0,0437	

¹⁾ Berthelot, Compt. rend. 85, 1017; JB. 1877, S. 68. — 2) K. Olszewski, Compt. rend. 100, 940; Ber. 18, 313 Ref. — 3) G. Daccomou. V. Meyer, Ann. Chem. 240, 326. — 4) A. Naumann, ebend. Suppl. 5, 252. — 5) Threlfall, Phil. Mag. [5] 23, 223; JB. 1887, S. 211. — 6) O. E. Meyer, Ann. Phys. 143, 14. — 7) Derselbe u. Springmühl, ebend. 148, 526. — 8) J. Schulmeister, Wien. Akad. Ber. 83, 45.

Das Gas ist nicht brennbar und vermag das Brennen nur weniger Körper zu unterhalten. Indessen bewirkt es, mit brennbaren Gasen gemengt, dass diese beim Anzünden mit lebhafterer Flamme als zuvor verbrennen. Nähere Untersuchungen über die Verbrennung solcher Gemische sind von Berthelot, zum Teil in Gemeinschaft mit Vieille¹) veröffentlicht worden.

Es ist völlig unatembar, da es durch den Sauerstoff der Luftwege sofort in salpetrige Säure verwandelt wird. Sauerstoffhaltiges Blut, mit Stickoxyd (und Barytwasser) geschüttelt, wird infolge Entziehung von Sauerstoff dunkel, bei Gegenwart von mehr Stickoxyd hellrot durch Bildung von Stickoxydhämoglobin²) (s. u.). Bakterien leben in dem Gase recht gut³).

Löslichkeit. In Wasser ist es nur wenig löslich, ein Volum desselben löst nach Davy 1/10, nach W. Herry 1/20, nach Dalton ¹/₂₇ Volum des Gases. Löslicher ist es in Alkohol, von dem nach Bunsen 4) 100 Vol. bei 20 30,895, bei 11,80 28,165, bei 200 26,573 Vol. lösen, während nach Carius 5) der Absorptionskoeffizient C = 0.31606- 0,003487 t + 0,000049 t² ist. Von wässerigen Eisenoxydulsalzen wird es reichlich absorbiert; die Lösung giebt, frisch bereitet, das Gas beim Erwärmen unverändert wieder ab, bei längerem Stehen wird ein Teil zu Stickoxydul reduziert (s. u.). Stickoxyd ist ferner leicht absorbierbar durch Kaliumpermanganat 6), sowie durch eine Lösung von 50 g Chromsäure in 100 g verdünnter Salpetersäure. Konzentrierte Schwefelsäure (spezif. Gew. = 1,84) absorbiert pro Kubikcentimeter 0,035 ccm, diese Säure mit dem gleichen Volum Wasser verdünnt (spezif. Gew. = 1,5) 0,017 ccm des Gases 7), Schwefelsäurehydrat absorbiert es nicht 8). Kohle absorbiert 12,66 Vol.⁹). Brom absorbiert es reichlich; läst man in der Kälte so viel absorbieren, dass die entstehende Verbindung der Formel NOBr₂ entspricht, so ist die Dampfspannung derselben bei -10° 601 mm, bei -8° 631 mm, bei -4° 729 mm, bei 0° 889 mm; treibt man bei 0° einen Teil des absorbierten Gases aus, so wird der Rückstand immer bromreicher und seine Tension nimmt immer mehr ab 10). Durch Sulfite erfolgt vollständige und schnelle Absorption unter Bildung von Nitrososulfaten 11).

Verbindungen. Das Stickoxyd verbindet sich nach Kuhl-

¹⁾ Berthelot, Compt. rend. 93, 668; JB. 1881, S. 1113; Berthelot u. Vieille, Compt. rend. 98, 545 u. 601; JB. 1884, S. 90, 91. — 2) L. Hermann, Chem. Centralbl. 1865, S. 1121; JB. 1865, S. 663. — 3) Fr. Hatton, Chem. Soc. J. 39, 247; JB. 1881, S. 1141. — 4) Bunsen, Gasometr. Methoden, 2. Aufl., S. 227. — 5) Carius, Ann. Chem. 94, 138. — 6) C. Böhmer, Ztschr. anal. Chem. 21, 212; A. Cavazzi, ebend. 21, 573. — 7) G. Lunge, Ber. 18, 1391. — 3) C. A. Winkler, Zeitschr. Chem. 1869, S. 715. — 3) R. A. Smith, Chem. News 39, 77; JB. 1879, S. 72. — 10) H. W. Bakhuis-Roozeboom, Rec. trav. chim. Pays-Bas 4, 382; JB. 1885, S. 1121. — 11) E. Divers, Chem. Soc. Proc. 17, 221; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 148.

mann¹) mit Fluorbor, Fluorsilicium, Zinnchlorid, nach Reinsch²) mit Phosphorsäure, Arsensäure und organischen Säuren, ferner mit Piperidin, Pelargonsäure und Hämoglobin³).

Auch mit Eisenoxydulsalzen scheint es eine bestimmte Verbindung einzugehen. Es löst sich in den wässerigen Lösungen derselben mit dunkelbrauner, fast schwarzer Farbe. Peligot4) fand, dals auf 2 Mol. des vorhandenen Eisensalzes 1 Mol. Stickoxyd aufgenommen wird; dasselbe geht in die unlöslichen Verbindungen ein, welche man aus der Lösung fällt, z. B. in den durch Natriumphosphat erzeugten Niederschlag. Giebt man zu der gesättigten Lösung Natronlauge im Überschuss, so tritt Ammoniak auf; das durch das Natron gefällte stickoxydhaltige Eisenoxydul zersetzt nämlich das Wasser, und der Wasserstoff giebt in statu nascendi mit dem Stickoxyd Ammoniak 5). Nach J. Gay 6) ist jedoch die Absorption durch Eisenoxydulsalze abhängig von Temperatur und Druck, nach Thomas 7) auch vom Lösungsmittel und der Art des Eisensalzes, um so kleiner, je höher das Atomgewicht des Halogens, je geringer also der Prozentgehalt an Eisen ist. Bis etwa 80 und unter gewöhnlichem Druck entspricht die von wässeriger Ferrosulfatlösung absorbierte Menge annähernd der Formel 2 NO, 3 SO₄ Fe, zwischen 8° bis nahe an 25° annähernd der Peligotschen Formel NO, 2SO₄Fe, endlich um 25° der Formel NO, 5804Fe. Die Verbindung ist eine sehr lose, schon beim Durchleiten von Wasserstoff entweicht alles Stickoxydul und es hinterbleibt reines Eisenoxydulsalz. Durch Reduktionsmittel, namentlich durch Eisenoxydul selbst, wird das absorbierte Stickoxyd unter beträchtlicher Wärmeentwickelung in Stickoxydul und Stickstoff verwandelt.

Dagegen ist es Thomas ⁵) gelungen, eine Anzahl wohl charakterisierter Verbindungen, vom Eisenchlorid ausgehend, zu gewinnen. Wirkt auf trockenes Eisenchlorid überschüssiges Stickoxyd bei Ausschluß von Luft und Feuchtigkeit ein, so entstehen zunächst zwei Verbindungen dieses Chlorids und zwar bei niederer Temperatur Cl₆Fe₂. NO, bei etwa 60° 2 Cl₆Fe₂, NO; beide sind amorph und werden von Wasser unter Abgabe von Stickoxyd zersetzt. Bei noch höherer Temperatur wird das Chlorid reduziert und man erhält zwei neue Verbindungen, eine rote, nicht unzersetzt flüchtige von der Zusammensetzung 5 (oder 6 ⁷) Cl₄Fe₂. NO und eine gelbbraune, die im Stickstoffstrom unzersetzt sublimiert, von der Zusammensetzung Cl₄Fe₂. NO.

¹⁾ Kuhlmann, Ann. chim. phys. [3] 2, 116; Ann. Chem. 39, 319.—
2) Reinsch, J. pr. Chem. 28, 391.—
3) L. Hermann, Chem. Centralbl. 1865, S. 1121; JB. 1865, S. 663.—
4) Peligot, Ann. ch. phys. 54, 17; Ann. Chem. 9, 259.—
5) Fordos u. Gélis, Graham-Otto, 5. Aufl., 2 [2], 245.—
6) J. Gay, Compt. rend. 89, 410; JB. 1879, S. 212.—
7) V. Thomas, Ann. ch. phys. [7] 13, 145; Chem. Centralbl. 1898, I, 599.—
8) V. Thomas, Compt. rend. 120, 447; 121, 128 u. 204; Ber. 28, 221 u. 728 Ref.

Beide sind sehr hygroskopisch und liefern beim Erhitzen in einem indifferenten Gase Eisenchlorür. Eine dritte Eisenchlorürverbindung entsteht, wenn man eine ätherische Lösung von wasserhaltigem Eisenchlorid mit Stickoxyd sättigt und das Lösungsmittel im Vakuum verdunsten lässt; es hinterbleiben dann schwarze, nadelförmige Krystalle von der Zusammensetzung Cl₂Fe.NO + 2H₂O oder bei etwas erhöhter Temperatur kleinere, gelbe Krystalle ohne Wassergehalt. Diese Verbindung löst sich in Wasser ohne Gasentwickelung, während die beiden anderen damit unter gewöhnlichen Umständen Stickoxyd entwickeln, bei Ausschlus von Sauerstoff aber gleichfalls klare Lösungen von rötlichgelber Farbe liefern. Alkalien fällen daraus einen zuerst hellgrauen, bald aber bläulich und endlich schwarz werdenden Niederschlag, der im Vakuum reichlich Stickstoff entwickelt.

Ähnliche Verbindungen entstehen mit Ferrobromid 1). Dasselbe nimmt unterhalb 10° so viel Stickoxyd auf, wie der Bildung von 3 Br₄ Fe₂. 4 NO entspricht, bei 15 bis 16° die der Bildung von Br₄ Fe₂. NO entsprechende Menge. In alkoholischer Lösung sind die Erscheinungen anders als in wässeriger, es wird hierbei unter Umständen eine krystallinische Verbindung erhalten. Ob dabei 1 Mol. NO sich mit 5 oder 6 Mol. Br₄ Fe₂ verbindet, konnte ebenso wenig wie bei der entsprechenden Ferrochloridverbindung mit Sicherheit entschieden werden.

Die Verbindungen mit geringem Stickoxydgehalt sind von den reinen Ferrosalzen besonders dadurch unterscheidbar, dass sie nicht, wie diese, Stickstoffperoxyd absorbieren 1).

Wismutchlorid liefert in einer Atmosphäre von trockenem Stickoxyd ohne äußere Wärmezufuhr eine gelbe Verbindung von der Zusammensetzung Cl₃ Bi. NO, Aluminiumchlorid eine blaßgelbe Verbindung Cl₆ Al₂. NO²).

Chromochloridlösung absorbiert ebenfalls Stickoxyd, sie nimmt dabei zunächst eine dunkelrote, an Portwein erinnernde Farbe an, um so röter, je schneller die Sättigung mit dem Gase sich vollzieht. Diese Farbe schlägt bei gewöhnlicher Temperatur in 1 bis 2 Stunden, in Siedehitze sofort in Grünlichbraun um, ohne daß die geringste Gasentwickelung stattfindet. Die so gewonnene Lösung absorbiert keinen Sauerstoff. Die entstandene Verbindung entspricht der Formel 3 Cl₂Cr. NO³).

Mit Stickstoffperoxyd vereinigt sich das Stickoxyd nach Dixon und Peterkin⁴) zu einer unbeständigen Verbindung, welche mit steigender Temperatur mehr und mehr dissociirt.

¹⁾ V. Thomas, Compt. rend. 123, 943 u. 124, 366; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 14, 581. — 2) Ders., Compt. rend. 121, 128; Ber. 28, 728 Ref. — 3) Chemeau, Compt. rend. 129, 100; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 360. —

⁴⁾ Dixon u. Peterkin, Chem. Soc. J. 75, 613; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 86.

Stickoxyd addiert sich nach W. Traube¹) zu allen organischen Körpern, welche mit salpetriger Säure Isonitrosoverbindungen liefern, zu 2 oder 4 Molekeln unter Bildung der Gruppe (N₂O₂H); welche stark saurer Natur ist. Wenn zwei oder mehr solcher Gruppen entstehen, treten sie stets an dasselbe Kohlenstoffatom. Die Verbindungen, welche als Untersalpetrigsäureester aufgefalst werden können, sind sehr labil.

Bei fortgesetztem Elektrisieren (Priestley) Zersetzungen. oder beim Hindurchleiten durch ein glühendes Rohr, welches Platindraht enthält (Gay-Lussac²), zerfällt das Stickoxyd in Stickstoff und Untersalpetersäure, bei Gegenwart von Wasser in ersteren und Salpetersäure. Der Induktionsfunkenstrom bewirkt die Zersetzung nur langsam; lässt man die Funken unmittelbar in das absperrende Quecksilber überschlagen, so hinterlassen 49 ccm Stickoxyd nach 1 1/2 Stunden 25, endlich 24 ccm Stickstoff, während der Sauerstoff und wenig Stickstoff vom Quecksilber aufgenommen sind 3). Eine raschere Zerlegung bewirkt die elektrisch glühende Eisenspirale, wobei das Eisen mit schönem Funkensprühen und, solange die gleich anfangs entstehenden roten Dämpfe nicht verschwinden, mit grünlichgelbem Schimmer verbrennt, während, falls reines Stickoxyd in Anwendung kam, das halbe Volum Stickstoff hinterbleibt 4). Durch dielektrische Überströmung wird nach Berthelot⁵) nur ein Teil des Stickstoffs frei, ein anderer, beträchtlicherer wird zur Bildung von Stickoxydul verwendet. Berthelot beobachtete ferner 6) beim Erhitzen in geschlossenen Röhren auf 520° beginnende Zersetzung nach den Gleichungen

 $2 \text{ NO} = N_2 + O_2 \text{ und } O_2 + 2 \text{ NO} = N_2 O_4$, also $4 \text{ NO} = N_2 + N_2 O_4$ oder

 $2NO = N_2O + O \text{ und } O + 2NO = N_2O_3$, also $4NO = N_2O + N_2O_3$.

Nach Langer und Meyer⁷) ist hingegen das Stickoxyd auch in hohen Temperaturen sehr beständig; es zeigte bei 900 bis 1200° noch keine Veränderung, erst bei 1690° zerfiel es vollständig in seine Elemente. — Durch explodierendes Knallquecksilber zerfällt es nach der Gleichung $2 \text{ NO} = N_2 + O_2 \text{ s}$).

Mit Sauerstoff, schon an der atmosphärischen Luft, giebt Stickoxyd gelbrote Dämpfe von Untersalpetersäure⁹), doch wirken die Gase,

¹⁾ W. Traube, Ann. Chem. 300, 81. — 2) Gay-Lussac, Ann. ch. phys. [3] 23, 229; JB. 1847/48, S. 382. — 3) Buff u. Hofmann. Ann. Chem. 113, 138; Grove, Arch. Pharm. 63, 1; Andrews u. Tait, Lond. Roy. Soc. Proc. 10, 247; JB. 1860, S. 31. — 4) Buff u. Hofmann, Ann. Chem. 113, 138. — 5) Berthelot, Compt. rend. 82, 1360; JB. 1876, S. 132. — 6) Ders., Compt. rend. 77, 1448; Chem. Centralbl. 1874, S. 82. — 7) C. Langer u. V. Meyer, Pyrochemische Untersuchungen, S. 66. — 18) Berthelot, Compt. rend. 93, 613; JB. 1881, S. 1132. — 9) Peligot, Ann. ch. phys. 54, 17, Ann. Chem. 9, 259; Gay-Lussac, Ann. ch. phys. [3] 23, 229; JB. 1847/48, S. 382.

wenn völlig trocken, nicht aufeinander ein 1); in der Kälte, bei Abwesenheit von Wasser und Basen, wird hauptsächlich diese Säure gebildet, wie auch das Verhältnis-zwischen Stickoxyd und Sauerstoff sein Hingegen bilden im erhitzten Rohr Sauerstoff und übermag 2). schüssiges Stickoxyd salpetrige Säure 3). In Berührung mit wässerigem Kali verdichtet 1 Vol. Sauerstoff aus sehr überschüssigem Stickoxyd höchstens 4 Vol. zu Kaliumnitrit 4); bei Gegenwart von konzentrierter Kalilauge oder Barytwasser erfolgt jedoch nach Berthelot 5) die Oxydation durch Sauerstoff zu salpetriger Säure nur dann, wenn die Absorption schnell genug erfolgt, sonst zu Untersalpetersäure. Überschüssiger Sauerstoff oxydiert bei Gegenwart von genug Wasser nach Schlösing 6) völlig zu Salpetersäure, die indessen nach F. Fischer 7) stets, wenn auch nur in geringer Menge, salpetrige Säure enthält. Leitet man zu Sauerstoff, welcher mit Wasser von 52° abgesperrt ist, Stickoxyd, so erfolgt die Bildung von Salpetersäure unter schwacher Verpuffung 8). Bei Gegenwart von Schwefelsaurehydrat wird, auch bei Sauerstoffüberschuss, nicht Untersalpetersäure, sondern salpetrige Säure gebildet⁹).

Teilweise im Gegensatz zu Vorstehendem falst G. Lunge 10) seine Beobachtungen dahin zusammen: Es bildet sich 1. in trockenem Zustande mit überschüssigem Sauerstoff nur oder ganz überwiegend Untersalpetersäure; 2. bei überschüssigem Stickoxyd, wenn beide Gase trocken, neben Untersalpetersäure auch viel salpetrige Säure; bei — 210 verbinden sich Stickstoffperoxyd und Stickoxyd fast quantitativ zu salpetriger Säure 11); 3. bei Gegenwart von Wasser mit überschüssigem Sauerstoff nur Salpetersäure; 4. in Gegenwart von konzentrierter Schwefelsäure, selbst bei größtem Sauerstoffüberschuß, weder Untersalpetersäure noch Salpetersäure, sondern nur Nitrosulfonsäure, nach der Gleichung:

$$2 SO_4 H_2 + 2 NO + O = 2 SO_2 (OH, NO_2) + H_2O.$$

Zur Demonstration der direkten Vereinigung von Stickoxyd und Sauerstoff dient ein Apparat von Bruylants 12), zu derjenigen der alternierenden Oxydation und Reduktion des Stickoxyds bei der Schwefelsäurefabrikation ein solcher von Hofmann 18).

¹⁾ Baker, Chem. Soc. Proc. 1883, p. 129; Ber. 27, 560 Ref. — 2) Peligot, Ann. ch. phys. 54, 17; Ann. Chem. 9, 259; Gay-Lussac, Ann. ch. phys. [3] 23; JB. 1847/48, S. 382. — 3) Hasenbach, J. pr. Chem. [2] 4, 1. — 4) Gay-Lussac, Ann. ch. phys. [3] 23, 229; JB. 1847/48, S. 382. — 5) Berthelot, Compt. rend. 77, 1448; Chem. Centralbl. 1847, S. 82. — 6) Th. Schlösing, Ann. ch. phys. [3] 40, 479; JB. 1854, S. 724. — 7) F. Fischer, s. Gmelin-Kraut, 6. Aufl., 1 [2], 453. — 8) Lampadius, J. pr. Chem. 4, 291. — 9) C. A. Winkler, Zeitschr. Chem. 1869, S. 715. — 10) G. Lunge, Ber. 18, 1384. — 11) Lunge u. Porschnew, Zeitschr. anorgan. Chem. 7, 209. — 12) G. Bruylants, Ber. 9, 7. — 13) A. W. Hofmann, ebend. 15, 1265.

Ein Gemenge gleicher Volume Stickoxyd und Wasserstoff verpufft nach Fourcroy und Thomson 1) beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr, doch wird die Richtigkeit dieser Angabe von Berthollet 2) bestritten. Durch den elektrischen Funken wird ein solches Gemenge nicht zur Explosion gebracht (Davy). An der Luft entzündet, verbrennt es ohne Verpuffung mit weißer (nach Berzelius grüner) Flamme unter Bildung von Untersalpetersäure, so daß der Wasserstoff nur durch den Sauerstoff der Luft verbrannt zu werden scheint; auch erlischt eine Wasserstoffslamme in Stickoxydgas 3). Platinschwamm verwandelt das Gemenge in Wasser und Ammoniak 4). Eine gereinigte Platinplatte verdichtet in 38 Stunden 1/8 eines solchen Gemenges 3).

Wässeriges Wasserstoffsuperoxyd bildet mit Stickoxyd Salpetersäure oder, bei weniger Wasserstoffsuperoxyd, salpetrige Säure. Schüttelt man letztere Lösung mit Äther und nimmt die aufgenommene Säure mit Kali fort, so zeigt die neutrale und nicht sauer schmeckende Ätherschicht auf Zusatz verdünnter Säuren die Reaktionen der salpetrigen Säure, auch wenn man zuvor destillierte 6); vielleicht wird hier diese Säure erst durch den ozonisierten Äther aus dem Stickstoff der Atmosphäre gebildet (vergl. salpetrige Säure). Es ist zu beachten, daß auch Wasserstoffsuperoxyd durch Äther aufgenommen wird.

Kohle verbrennt in Stickoxyd lebhafter als in Luft; leitet man das Gas über glühende Kohle, so zerfällt es in ½ Vol. Stickstoff gegen ½ Vol. Kohlensäure?). — Ein Gemenge von Kohlenoxyd und Stickoxyd ist durch den elektrischen Funken bei keinem Verhältnis entzündbar. Glühendes Kohlenoxydkalium bildet mit Stickoxyd Cyankalium.

Erhitztes amorphes Bor verbrennt zu Borsäure und Stickstoffbor 10). Schwach brennender Phosphor erlischt, lebhaft brennender brennt weiter, fast so heftig wie in Sauerstoff, unter Bildung von Stickstoff und Phosphorsäure. — Mit leicht entzündlichem Phosphorwasserstoffgas zersetzt sich Stickoxyd bei gewöhnlicher Temperatur meist in einigen Stunden, es hinterbleiben Stickstoff und Stickoxydul 7). Das Gemenge, durch den elektrischen Funken oder durch Zusatz von Sauerstoff entzündet, verpufft mit hellem Lichte unter Freiwerden von Stickstoff und Bildung von Wasser und Phosphorsäure.

Brennender Schwefel erlischt im Stickoxydgas. Mit Schwefeldampf gemengtes Stickoxyd bildet beim Hindurchschlagen des elek-

¹⁾ Fourcroy u. Thomson, Gmelin-Kraut, 6. Aufl., 1 [2], 453. —
2) Berthollet, Stat. chim. 2, 145. —
3) Waldie, Phil. Mag. 13, 89; Gmelin-Kraut, 6. Aufl., 1 [2], 453. —
4) Dulong, Ann. ch. phys. 2, 317; Schweigg. J. 18, 177; Thénard, ebend. 7, 299; Kuhlmann, Ann. Chem. 29, 272; Döbereiner, Schweigg. J. 8, 239; Hare, J. Pharm. 24, 146. —
5) Faraday, Ann. Phys. 33, 149. —
6) Schönbein, J. pr. Chem. 81, 265. —
7) Dalton, Ann. Phil. 9, 186 u. 10, 38 u. 83; Gilb. Ann. 58, 79. —
8) W. Henry, Ann. Phil. 24, 344; Kastn. Arch. 3, 223. —
9) Delbrück, J. pr. Chem. 41, 161. —
10) H. Deville u. Wöhler, Ann. Chem. 105, 69.

trischen Funkens außer salpetriger Säure auch schweflige Säure, daher bei geeigneter Kühlung Bleikammerkrystalle 1).

2 Mol. Stickoxyd verdichten sich mit 1 Mol. schwefliger Säure über Wasser in einigen Stunden zu wässeriger Schwefelsäure und 1 Vol. Stickoxydul²); doch ist nach R. Weber⁸) die Umwandlung bei 22,5° selbst in 14 Tagen keine vollständige und auch bei der Temperatur der Bleikammer keine rasche. Bei Gegenwart von Platinschwamm erfolgt die Reduktion zu Stickoxydul und sogar zu freiem Stickstoff sehr leicht und wird durch Wärme noch gesteigert 4). Nach Lunge 5) wirken die trockenen Gase nicht aufeinander; bei Gegenwart von Wasser erfolgt sofort starke Reaktion, die bei Überschuß von schwefliger Säure bis zur vollkommenen Umwandlung in Stickoxydul verläuft, während sich Stickstoff nicht bildet. Das Gemisch der Gase ändert sich in Berührung mit Schwefelsäure von 1,45 spezif. Gew. (schwächste Kammersäure) nur insofern, als durch Auflösung von schwefliger Säure Kontraktion stattfindet; Stickoxydul wird dabei nicht gebildet, auch bei Anwendung einer Schwefelsäure von 1,32 spezif. Gew. treten höchstens Spuren desselben auf.

Ein Gemenge von Stickoxyd, schwefliger Säure und Sauerstoff liefert auch bei Überschuss des letzteren in Gegenwart von Wasser stets etwas Stickoxydul, bei Gegenwart von Schwefelsäure von 1,32 spezif. Gew. keine merkliche Spur weder von Stickoxydul noch von Stickstoff 5).

Mit wasserfreier Schweselsäure bildet Stickoxyd Salpetrig-Pyroschweselsäureanhydrid und schweselige Säure 6).

Mit dem gleichen Volum Schwefelwasserstoff zersetzt es sich in einigen Stunden in wenig Stickoxydul und Schwefelammonium. Nach Thomson 7) wirken die trockenen Gase am schnellsten, nach Leconte 8) aber gar nicht aufeinander. — Stickoxyd, welches Schwefelkohlenstoff aufgenommen hat, verbrennt beim Anzünden mit glänzender, grünlicher Flamme (Berzelius).

In Wasser verteiltes Jod bildet bei starker Verdünnung mit Stickoxyd Jodwasserstoffsäure und Salpetersäure⁹), umgekehrt absorbiert siedende, konzentrierte Jodwasserstoffsäure langsam Stickoxyd unter Bildung von Ammoniak und Abscheidung von Jod ¹⁰). Auf Jodkalium wirkt das Gas nicht ein ¹¹). — Von Brom wird es unter Bildung von bromsalpetriger Säure oder Bromsalpetersäure absorbiert ¹²). — Mit

¹⁾ Chevrier, Compt. rend. 69, 136; JB. 1869, S. 196. — *) Pelouze, Ann. ch. phys. 60, 162. — *) R. Weber, Ann. Phys. 130, 277. — *) F. Kuhlmann, Dingl. pol. J. 211, 24. — *) G. Lunge, Ber. 14, 2196. — *) Brüning, Ann. Chem. 98, 377. — *) Thomson, s. Gmelin-Kraut, 6. Aufl., 1 [2], 453. — *) Leconte, Ann. ch. phys. [3] 21, 180; JB. 1847/48, S. 388. — *) Schönbein, J. pr. Chem. 81, 265. — 10) E. Th. Chapman, Chem. Soc. J. [2] 5, 166; J. pr. Chem. 51, 383. — 11) R. Weber, Ann. Phys. 130, 277. — 12) H. Landolt, Ann. Chem. 116, 177.

seinem halben Volum Chlor vereinigt sich Stickoxyd zu einem hellorangegelben Gase, das sich bei — 15 bis — 20° zu einer tiefrotbraunen
Flüssigkeit verdichtet. Diese ist ein Gemenge von chlorsalpetriger
Säure und Chloruntersalpetersäure nach wechselnden Verhältnissen und
zeigt dasselbe Verhalten wie das bei der Destillation von Königswasser
übergehende Gemenge 1). — Bei sehr starker Verdünnung wirken Chlor
und Brom wie Jod 2).

Unterchlorigsäuregas verpufft mit Stickoxyd bei gewöhnlicher Temperatur zu Untersalpetersäure und Chlor: 2 NO + 2 Cl₂O = N₂O₄ + 4 Cl; aus wässerigen Lösungen von unterchloriger Säure oder deren Salzen entwickelt Stickoxyd Chlor unter Bildung von Salpetersäure³). – Euchlorin (das bei sehr behutsamem Erwärmen von 1 Tl. Kaliumchlorat mit 2 Tln. Salzsäure und 2 Tln. Wasser entweichende Gas) bildet mit Stickoxyd augenblicklich rote Dämpfe (H. Davy). — Leitet man Stickoxyd zugleich mit Salzsäure in eine angefeuchtete Flasche und aus dieser in Wasser, so füllt sich die Flasche mit einem gelben Gase, aus dem sich ein gelbgrünes, sehr flüchtiges, Eisenvitriollösung schwärzendes Öl, vielleicht Chlorstickstoff, abscheidet (Berzelius). An dem das Salzsäuregas zuleitenden Rohre bilden sich zolllange, farblose Nadeln. auch färbt sich das Wasser rotgelb⁴).

Beim Durchleiten von Stickoxyd durch Untersalpetersäure oder konzentrierte Salpetersäure wird salpetrige Säure gebildet. Nach Ramsay und Cundall berfolgt jedoch selbst bei längerem Stehen mit Untersalpetersäure keine Kontraktion, die Verbindung tritt also jedenfalls nur außerordentlich langsam ein. Vergl. auch Lunge und Porschnew beweiß sowie Dixon und Peterkin ber und Porschnew beweißen.

Das Gemenge von Ammoniak und Stickoxyd lässt sich durch den elektrischen Funken verpussen und zersetzt sich bei gewöhnlicher Temperatur langsam unter Bildung von Stickoxydul und Stickstoff 1).

Erhitztes Kalium brennt lebhaft in dem Gase; bei Überschuß des Metalles werden Stickstoff und Kaliumsuboxyd, anderenfalls anfangs Kaliumsuperoxyd gebildet, welches dann unter weiterer Gasabsorption in Kaliumnitrit übergeht. — Natrium wirkt bei Lampenhitze nicht ein '). — Bei langer, nach Gay-Lussac vierteljähriger, Berührung mit konzentriertem, wässerigem Kali entsteht neben Kaliumnitrit ¹⁷4 Vol. Stickoxydul.

¹⁾ Gay-Lussac, Ann. ch. phys. [3] 23, 229; JB. 1847/48, S. 382. — 2) Schönbein, J. pr. Chem. 81, 265. — 3) Balard, Ann. ch. phys. 57, 225; Ann. Chem. 14, 167 u. 298. — 4) Reinsch, Rep. Pharm. 32, 168. — 5) W. Ramsay u. J. Tudor Cundall, Chem. Soc. J. 47, 672; JB. 1885, S. 425. — 6) Lunge u. Porschnew, Zeitschr. anorgan. Chem. 7, 209. — 7) Dixon u. Peterkin, Chem. Soc. J. 75, 613; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 86. — 8) Siche 1) und Dulong, Ann. ch. phys. 2, 317; Schweigg. J. 18, 177; Thénard. ebend. 7, 299; Kuhlmann, Ann. Chem. 29, 272; Döbereiner, Schweigg. J. 8, 239; Hare, J. Pharm. 24, 146.

Trockenes Schwefelkalium verwandelt bei gewöhnlicher Temperatur 2 Mol. Stickoxyd unter Entziehung von Sauerstoff in 1 Mol. Stickoxydul. Pyrophorisches Schwefelkalium entzündet sich darin und brennt sehr lebhaft (H. Davy). — Wässerige Alkalisulfide bilden ein Gemenge von Stickoxydul und Stickstoff¹).

Mit überschüssigem Schwefelwasserstoff über schwach rotglühenden Natronkalk geleitet, wird Stickoxyd zu Ammoniak²).

Feuchtes Alkalisulfit bildet bei gewöhnlicher Temperatur Stickoxydul und Ammoniak 1). Ebenso wirkt wässeriges Ammoniumsulfit oberhalb 0°, während es unterhalb dieser Temperatur stickoxydschwefligsaures Ammonium erzeugt 3).

Glühendes Eisen, Zink, Arsen sowie Bariumsulfid nehmen den Sauerstoff des Stickoxyds auf, indem sie 1/2 Vol. Stickstoff zurücklassen 1). Mit feuchtem Stickoxyd erzeugt glühende Eisenfeile Ammoniak 5). Feuchte Eisen- und Zinkfeile erzeugen im Laufe einiger Tage Stickoxydul und Ammoniak 1). Ein feuchtes Gemenge von Eisenfeile und Schwefel erzeugt aus 100 Mol. Stickoxyd 44 Mol. Stickstoff 6).

Feuchtes Zinnchlorür bildet nach älteren Angaben aus 2 Vol. Stickoxydgas 1 Vol. Stickoxydul. Nach Divers und Tamemasa Haga?) entsteht bei Ausschluß von Luft nur Hydroxylamin und etwas freier Stickstoff, aber kein Oxydul. Bei 100° findet keine Einwirkung statt, bei 90° ist sie noch sehr unbedeutend und erst unter 80° nimmt sie mit sinkender Temperatur rasch zu. Auch Dumreicher 8) fand Reduktion zu Hydroxylamin und demnächst zu Ammoniak. — Beim Einleiten des Gases in eine alkalische Lösung von Zinnoxydulhydrat entsteht Kaliumhyponitrit?); die Reaktion verläuft, allerdings sehr langsam, nach der Gleichung: $SnO_2K_2 + 2KOH + 2NO = SnO_3K_2 + N_2O_2K_2 + H_2O$, wobei vielleicht intermediär ein leicht zersetzliches Nitrosostannat gebildet wird.

Schüttelt man Stickoxyd mit in Wasser verteiltem Bleisuperoxyd oder Mennige mit Mangansuperoxyd oder rotem Manganoxyd, so werden langsam Nitrite gebildet; auch Silberoxyd bildet Nitrit neben metallischem Silber; Goldoxyd wird unter Bildung von Salpetersäure reduziert; auch Übermangansäure oxydiert zu Salpetersäure⁹). Nach Wanklyn und Cooper ¹⁰) wird Stickoxyd von stark alkalischer Permanganatlösung schon bei gewöhnlicher Temperatur lebhaft absorbiert, indem sich die Lösung unter Abscheidung von Mangansuperoxyd zersetzt.

¹⁾ Priestley, Gmelin-Kraut, 6. Aufl., 1 [2], 454. — 2) G. Ville, Ann. ch. phys. [3] 46, 320; JB. 1855, S. 795. — 3) Pelouze, Ann. ch. phys. 60, 162. — 4) Gay-Lussac, Ann. ch. phys. [3] 23, 229; JB. 1847/48, S. 382. — 5) Milner, Crelis Ann. 1795, 1, 554. — 6) Berthollet, Stat. chim. 2, 145. — 7) E. Divers u. Tamemasa Haga, Chem. Soc. J. 47, 623 u. 631; JB. 1885, S. 414. — 8) O. v. Dumreicher, Wien. Akad. Ber. 82, 560. — 9) Schönbein, J. pr. Chem. 81, 265. — 10) Wanklyn u. Cooper, Phil. Mag. [5] 6, 288; JB. 1878, S. 277.

mann¹) mit Fluorbor, Fluorsilicium, Zinnchlorid, nach Reinsch²) mit Phosphorsäure, Arsensäure und organischen Säuren, ferner mit Piperidin, Pelargonsäure und Hämoglobin³).

Auch mit Eisenoxydulsalzen scheint es eine bestimmte Verbindung einzugehen. Es löst sich in den wässerigen Lösungen derselben mit dunkelbrauner, fast schwarzer Farbe. Peligot4) fand, dass auf 2 Mol. des vorhandenen Eisensalzes 1 Mol. Stickoxyd aufgenommen wird; dasselbe geht in die unlöslichen Verbindungen ein, welche man aus der Lösung fällt, z. B. in den durch Natriumphosphat erzeugten Niederschlag. Giebt man zu der gesättigten Lösung Natronlauge im Überschuls, so tritt Ammoniak auf; das durch das Natron gefällte stickoxydhaltige Eisenoxydul zersetzt nämlich das Wasser, und der Wasserstoff giebt in statu nascendi mit dem Stickoxyd Ammoniak 5). Nach J. Gay 6) ist jedoch die Absorption durch Eisenoxydulsalze abhängig von Temperatur und Druck, nach Thomas 7) auch vom Lösungsmittel und der Art des Eisensalzes, um so kleiner, je höher das Atomgewicht des Halogens, je geringer also der Prosentgehalt an Eisen ist. Bis etwa 80 und unter gewöhnlichem Druck entspricht die von wässeriger Ferrosulfatlösung absorbierte Menge annähernd der Formel 2 NO, 3 SO, Fe, zwischen 80 bis nahe an 250 annähernd der Peligotschen Formel NO, 2SO₄Fe, endlich um 25° der Formel NO, 5 SO₄ Fe. Die Verbindung ist eine sehr lose, schon beim Durchleiten von Wasserstoff entweicht alles Stickoxydul und es hinterbleibt reines Eisenoxydulsalz. Durch Reduktionsmittel, namentlich durch Eisenoxydul selbst, wird das absorbierte Stickoxyd unter beträchtlicher Wärmeentwickelung in Stickoxydul und Stickstoff verwandelt.

Dagegen ist es Thomas 8) gelungen, eine Anzahl wohl charakterisierter Verbindungen, vom Eisenchlorid ausgehend, zu gewinnen. Wirkt auf trockenes Eisenchlorid überschüssiges Stickoxyd bei Ausschlus von Luft und Feuchtigkeit ein, so entstehen zunächst zwei Verbindungen dieses Chlorids und zwar bei niederer Temperatur Cl₆ Fe₂. NO, bei etwa 60° 2 Cl₆ Fe₂, NO; beide sind amorph und werden von Wasser unter Abgabe von Stickoxyd zersetzt. Bei noch höherer Temperatur wird das Chlorid reduziert und man erhält zwei neue Verbindungen, eine rote, nicht unzersetzt flüchtige von der Zusammensetzung 5 (oder 6 7) Cl₄ Fe₂. NO und eine gelbbraune, die im Stickstoffstrom unzersetzt sublimiert, von der Zusammensetzung Cl₄ Fe₂. NO.

¹⁾ Kuhlmann, Ann. chim. phys. [3] 2, 116; Ann. Chem. 39, 319.—
2) Reinsch, J. pr. Chem. 28, 391.—
3) L. Hermann, Chem. Centralbl. 1865, S. 1121; JB. 1865, S. 663.—
4) Peligot, Ann. ch. phys. 54, 17; Ann. Chem. 9, 259.—
5) Fordos u. Gélis, Graham-Otto, 5. Aufl., 2 [2], 245.—
6) J. Gay, Compt. rend. 89, 410; JB. 1879, S. 212.—
7) V. Thomas, Ann. ch. phys. [7] 13, 145; Chem. Centralbl. 1898, I, 599.—
8) V. Thomas, Compt. rend. 120, 447; 121, 128 u. 204; Ber. 28, 221 u. 728 Ref.

Beide sind sehr hygroskopisch und liefern beim Erhitzen in einem indifferenten Gase Eisenchlorür. Eine dritte Eisenchlorürverbindung entsteht, wenn man eine ätherische Lösung von wasserhaltigem Eisenchlorid mit Stickoxyd sättigt und das Lösungsmittel im Vakuum verdunsten lässt; es hinterbleiben dann schwarze, nadelförmige Krystalle von der Zusammensetzung Cl₂Fe.NO + 2 H₂O oder bei etwas erhöhter Temperatur kleinere, gelbe Krystalle ohne Wassergehalt. Diese Verbindung löst sich in Wasser ohne Gasentwickelung, während die beiden anderen damit unter gewöhnlichen Umständen Stickoxyd entwickeln, bei Ausschlus von Sauerstoff aber gleichfalls klare Lösungen von rötlichgelber Farbe liefern. Alkalien fällen daraus einen zuerst hellgrauen, bald aber bläulich und endlich schwarz werdenden Niederschlag, der im Vakuum reichlich Stickstoff entwickelt.

Ähnliche Verbindungen entstehen mit Ferrobromid 1). Dasselbe nimmt unterhalb 10° so viel Stickoxyd auf, wie der Bildung von 3 Br₄ Fe₂. 4 NO entspricht, bei 15 bis 16° die der Bildung von Br₄ Fe₂. NO entsprechende Menge. In alkoholischer Lösung sind die Erscheinungen anders als in wässeriger, es wird hierbei unter Umständen eine krystallinische Verbindung erhalten. Ob dabei 1 Mol. NO sich mit 5 oder 6 Mol. Br₄ Fe₂ verbindet, konnte ebenso wenig wie bei der entsprechenden Ferrochloridverbindung mit Sicherheit entschieden werden.

Die Verbindungen mit geringem Stickoxydgehalt sind von den reinen Ferrosalzen besonders dadurch unterscheidbar, dass sie nicht, wie diese, Stickstoffperoxyd absorbieren 1).

Wismutchlorid liefert in einer Atmosphäre von trockenem Stickoxyd ohne äußere Wärmezufuhr eine gelbe Verbindung von der Zusammensetzung Cl₃ Bi.NO, Aluminiumchlorid eine blaßgelbe Verbindung Cl₆ Al₂.NO²).

Chromochloridlösung absorbiert ebenfalls Stickoxyd, sie nimmt dabei zunächst eine dunkelrote, an Portwein erinnernde Farbe an, um so röter, je schneller die Sättigung mit dem Gase sich vollzieht. Diese Farbe schlägt bei gewöhnlicher Temperatur in 1 bis 2 Stunden, in Siedehitze sofort in Grünlichbraun um, ohne daß die geringste Gasentwickelung stattfindet. Die so gewonnene Lösung absorbiert keinen Sauerstoff. Die entstandene Verbindung entspricht der Formel 3 Cl₂Cr. NO³).

Mit Stickstoffperoxyd vereinigt sich das Stickoxyd nach Dixon und Peterkin⁴) zu einer unbeständigen Verbindung, welche mit steigender Temperatur mehr und mehr dissociirt.

4) Dixon u. Peterkin, Chem. Soc. J. 75, 613; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 86.

¹⁾ V. Thomas, Compt. rend. 123, 943 u. 124, 366; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 14, 581. — *) Ders., Compt. rend. 121, 128; Ber. 28, 728 Ref. — *) Chemeau, Compt. rend. 129, 100; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 360. —

Stickstofftrioxyd.

Die salpetrige Säure, früher untersalpetrige Säure genannt, existiert als Anhydrid und als Hydrat, als letzteres allerdings nur in wässeriger Lösung. Das Anhydrid hat die Zusammensetzung N₂O₃ = ON.O.NO oder nach Günsberg¹) O2N.NO, das Hydrat ist NO2H = ON.OH oder nach Günsberg O2N.H. Günsberg gründet seine Konstitutionsformeln auf die Beobachtung, dass Silbernitrit bei behutsamem Erhitzen anfangs reines Stickoxydgas entwickelt, während sich unter gleichzeitiger Abscheidung von metallischem Silber Silbernitrat bildet und erst bei stärkerem Erhitzen unter Zersetzung des Nitrats Untersalpetersäure gebildet wird; danach giebt er den Nitriten die Formel $\begin{pmatrix} NO_2 \\ R \end{pmatrix}$ u. s. w., wobei NO_2 in seinem Verhalten den Halogenen analog sein soll. Auch E. Divers²) sucht in einer ausführlichen Abhandlung zu erweisen, dass in den Nitriten das Metall direkt mit Stickstoff, nicht mit Sauerstoff verbunden sei. Die Thatsache, dass bei Ersatz des Metalls in den Nitriten durch Alkyle je nach den Bedingungen bald Salpetersäureäther, bald Nitroverbindungen entstehen, deutet auf Desmotropie.

Erst seit dem Jahre 1816 wurden salpetrige Säure und Untersalpetersäure voneinander unterschieden. Der rote Untersalpetersäuredampf galt bis dahin für dunstförmige salpetrige Säure, die rote, ranchende Salpetersäure und die durch Einleiten von Stickowydgas in Salpetersäure entstehenden gefärbten Säuren hielt man für flüssige salpetrige Säure. Dass Salpeter durch vorsichtiges Glühen in ein anderes Salz verwandelt wird, war schon bald nach der Mitte des 18. Jahrhunderts bekannt und Chenevix machte bereits die richtige Bemerkung, der Name "salpetrige Säure" passe nur für die Säure dieses Salzes und anderer Salze dieser Art. — Zur Zeit der Phlogistontheorie nannte man die salpetrige Säure phlogistisierte Salpetersäure. 1880 arbeiteten gleichzeitig Fritzsche 3) und Peligot 4) über die Darstellung der freien Säure, und vorzüglich dem ersteren ist die Kenntnis derselben zu danken.

Vorkommen. Die salpetrige Säure entsteht bei vielen, namentlich biologischen Oxydationsprozessen und findet sich daher, meist in Form des Ammoniumsalzes, in den atmosphärischen Niederschlägen⁵), nach Chabrier⁶) in Mengen von 0,001425 bis 0,00171 g pro Liter,

¹⁾ R. Günsberg, Wien. Akad. Ber. 68, 498. — 2) E. Divers, Chem. Soc. J. 47, 205; JB. 1885, S. 363. — 8) Fritzsche, J. pr. Chem. 19, 179. — 4) Peligot, Ann. Chem. 39, 327. — 5) H. Struve, Zeitschr. Chem. 1869, S. 274. — 6) Chabrier, Compt. rend. 68, 540; Zeitschr. Chem. 1869, S. 316.

vorwaltend im Winter und Frühjahr 1), in Pflanzensäften 2), im Speichel 3), und zwar variierend von 0,4 bis zu 2 auf 1 000 000 Tle., auch bei demselben Individuum tage- und sogar stundenweise verschieden 4). Sie findet sich ferner in salpeterhaltiger Erde von 0,09 bis 0,1 g pro Kilo, sowie in anderen Ackererden 5), im Blute nach Vergiftung mit Hydroxylamin 6), im Harn infolge Umwandlung von Ammoniak 7).

Bildung. 1. Aus Stickoxyd und Sauerstoff, wenn beide Gase, bei Überschuss des ersteren, durch ein erhitztes Rohr geleitet werden 8), in Gegenwart von Schwefelsäurehydrat auch bei Überschuss von Sauerstoff⁹), auch bei Gegenwart von konzentrierter Kalilauge, falls für genügende Absorption gesorgt ist 10). 2. Durch Einleiten von Stickoxyd in wasserfreie Untersalpetersäure in der Kälte 11) oder vollständiger beim Durchleiten beider Gase durch ein erhitztes Rohr⁸). 3. Durch Einwirkung von Wasser oder Basen auf Untersalpetersäure, namentlich bei niederer Temperatur 12). 4. Beim Durchleiten von Stickoxyd durch konzentrierte Salpetersäure und beim Zusammenbringen desselben mit Kali und 1/4 Mol. oder weniger Sauerstoff (Gay-Lussac) oder Mercuronitrat 11), Wasserstoffsuperoxyd, in Wasser verteiltem Mangan- oder Bleisuperoxyd oder Silberoxyd (Schönbein 13). Ferner entsteht die Säure 14) in Form von Salzen durch Reduktion von Nitraten, namentlich beim Schmelzen derselben für sich, im Wasserstoffstrom, mit Kohle, Kohlenoxyd oder mit Blei; in wässerigen Lösungen von Nitraten bei der Elektrolyse am negativen Pol, beim Umrühren mit einem Kadmium- oder Zinkstabe, beim Eintragen von Kalium, Natrium, Blei- oder Zinkamalgam, nicht aber von Eisen, Aluminium oder Zinn (Schönbein 13); beim Eintragen von Natriumamalgam 15); bei der Fäulnis oder Milchsäuregärung 16), durch Albuminate, Leim, Stärke, Milchzucker, Traubenzucker, Harn, Bierhefe, Schwämme und Pilze, frische Konferven, Blutkörperchen, gewisse Materien des Planzensamens und durch pathologische Produkte [Schönbein 13), Schür 17)]; durch Einfluss von Bakterien 18), indes nur

¹⁾ Chabrier, Compt. rend. 73, 485; Chem. Centralbl. 1871, S. 583. —
2) P. Genadius, Am. Chemist 5, 7; JB. 1874, S. 219. —
3) P. Griess, Ber. 11, 624. —
4) Musgrave, Chem. News 46, 217; JB. 1882, S. 1232. —
5) Chabrier, Compt. rend. 73, 186; Chem. Centralbl. 1871, S. 486. —
6) G. Bertoni u. C. Raimondi, Gazz. chim. ital. 12, 199; JB. 1882, S. 1221. —
7) Bence Jones, Ann. Chem. 74, 342; 82, 368 u. 92, 90; vergl. dagegen Jaffée, J. pr. Chem. 59, 238. —
8) Hasenbach, J. pr. Chem. [2] 4, 1. —
9) C. A. Winkler, Zeitschr. Chem. 1868, S. 606. —
10) Berthelot, Compt. rend. 77, 1448; Chem. Centralbl. 1874, S. 82. —
11) Peligot, Ann. Chem. 39, 327. —
12) Ramsay u. Cundall, Chem. Soc. J. 47, 672; JB. 1885, S. 426. —
13) Schönbein, J. pr. Chem. 88, 460 u. 105, 206. —
14) H. Struve, Zeitschr. Chem. 1869, S. 274. —
15) E. Divers, Chem. Soc. J. 47, 205; JB. 1885, S. 363. —
16) Schörg, Compt. rend. 66, 237; JB. 1868, S. 963. —
17) Schür, Pharmac. Vierteljahrsschrift 18, 502. —
18) T. L. Phipson, Chem. News 34, 33; JB. 1876, S. 196.

von gewissen Arten 1). — Dewar 2) hat die Bildung durch den elektrischen Flammenbogen beobachtet; bei Ozonisation der Luft durch Phosphor entsteht die Säure nicht 3), was auch nach Berthelot 4) derhalb nicht möglich ist, weil sie durch feuchtes wie durch trockenss Ozon sofort oxydiert wird. Auch tritt eine solche Bildung nicht bei direkter Oxydation von Stickstoff ein 5), wohl aber bei langsamer Verbrennung von Phosphor an Luft 6), wie auch beim Verbrennen vieler anderer Substanzen. So entsteht salpetrige Säure beim Verbrennen von Leuchtgas aus dem Ammoniakgehalt desselben 7), von Wright 3) auf den Ammoniakgehalt der zur Verbrennung dienenden Luft zurückgeführt, von Leeds 3) aber auch bei Abwesenheit eines solchen nachgewiesen.

Beim Verdunsten von Wasser an Luft hatte O. Löw 10) die Bildung von Ammoniumnitrit beobachtet. L. Carius 11) konnte dies so wenig wie Bohlig 12) bestätigt finden; Warington 13) fand beim Verdampsen von Wasser in geschlossenen Gefäsen ebenfalls keine salpetrige Säure, wohl aber beim Verdampsen in offenen Schalen; dieselbe stammt dann zum Teil aus den Verbrennungsprodukten des Leuchtgases, ist aber, wiewohl in geringerem Masse, auch nachzuweisen, wenn Damps zum Heizen verwendet wird. Auch beim Stehen reinen Wassers in einem offenen Gefäse ohne merkbare Verdampsung ist nach entsprechender Zeit salpetrige Säure nachzuweisen; nach A. v. Lösecke 14) ist die Bildung um so reichlicher, bei je niedrigerer Temperatur die Verdunstung des Wassers erfolgt. Nach Ansicht von Berthelot 15) kann Ammoniumnitrit aus Stickstoff und Wasser nur unter dem Einflusse starker elektrischer Ströme entstehen.

Reichardt¹⁶) hat die Bildung von salpetriger Säure beim Schütteln von Luft mit Wasser, Manganoxydhydrat und Magnesiumkarbonat beobachtet, doch konnte dieselbe von Grete¹⁷) nicht bestätigt werden.

Nach Baumann 18) entsteht salpetrige Säure aus Stickstoff durch

¹⁾ Schlösing u. Müntz, Compt. rend. 86, 982; JB. 1878, S. 1022; U. Gayon u. G. Dupetit, Compt. rend. 95, 644; JB. 1882, S. 1236. -2) J. Dewar, Lond. R. Soc. Proc. 30, 85; JB. 1880, S. 200. — 3) A. R. Leeds, Ann. Chem. 200, 286. - 4) Berthelot, Ann. ch. phys. [5] 14, 367; JB. 1878, S. 221. - 5) Carius, Ber. 7, 1481; Berthelot, Compt. rend. 84, 61; JB. 1877, S. 226. — 6) Schönbein, J. pr. Chem. 88, 460 u. 105, 206; Berthelot, Compt. rend. 84, 61; JB. 1877, S. 226. — 7) L. T. Wright, Chem. Soc. J. 37, 422; Chem. Ind. 1880, S. 207. — 8) Ders., Chem. Soc. J. 35, 42; JB. 1878, S. 221. —) A. R. Leeds, Am. Chem. Soc. J. 1884, S. 3; Chem. News 49, 237; JB. 1884, S. 36. — 10) O. Löw, Sill. Am. J. [2] 45, 29; Zeitschr. Chem. 1868, S. 606. — 11) Carius, Ber. 7, 1481. — 15) Bohlig, Ann. Chem. 125, 21. — 18) R. Warington, Chem. Soc. J. 39, 229; JB. 1881, S. 182. — 14) A. v. Lösecke, Arch. Pharm. [3] 14, 54. — 15) Berthelot. Bull. soc. chim. [2] 27, 338; JB. 1877, S. 226. — 16) Reichardt, Journ. f. Landw. 1878, 2. Heft. — 17) Grete, Ber. 12, 674; Dingl. pol. J. 234, 431. — ⁸¹) Baumann, Zeitschr. Physiol. 5, 244.

den aktiven Sauerstoff, welchen man durch Einwirkung von Palladiumwasserstoff auf gewöhnlichen Sauerstoff erhält.

Nach Witt1) sollen die bei Oxydation von arseniger Säure, Stärke u. s. w. durch Salpetersäure entwickelten salpetrigen Dämpfe hauptsächlich Untersalpetersäure und nur wenig salpetrige Säure ent-Dem gegenüber konstatiert Lunge²), dass die bei Eintropfen einer Salpetersäure vom spez. Gew. 1,33 zu dickem Stärkebrei unter Erwärmen auf dem Wasserbade erhaltenen Dämpfe die Zusammensetzung N₂O₃ haben. Es bildet sich 3): I. Aus Salpetersäure und arseniger Säure, wenn letztere als gepulverte glasige Säure angewandt und erstere durch einen Scheidetrichter allmählich eingegossen wird: 1. aus Salpetersäure von 1,20 spezif. Gewicht fast nur Stickoxyd, 2. aus Säure von 1,25 spezif. Gew. noch sehr viel Stickoxyd, wenig salpetrige Säure, 3. aus Säure von 1,3 spezif. Gew. noch etwas Stickoxyd und ganz vorwiegend salpetrige Säure, 4. aus Säure von 1,35 spezif. Gew. fast kein Stickoxyd mehr, 5. aus Säure von 1,40 spezif. Gew. ein Gemenge von 100 Mol. N₂O₃ auf 126 Mol. N₂O₄, 6. aus Säure von 1,45 spezif. Gew. 100 Mol. N₂O₃ auf 284 Mol. N₂O₄, 7. aus Säure von 1,50 spezif. Gew. 100 Mol. N₂O₃ auf 903 Mol. N₂O₄. II. Aus Salpetersäure und Stärke: 1. mit Säure von 1,20 spezif. Gew. fast gar keine Wirkung, 2. mit Säure von 1,33 spezif. Gew. hauptsächlich salpetrige Säure neben wenig Stickoxyd, 3. mit Säure von 1,40 spezif. Gew. auf 100 Mol. N₂O₃ 25 Mol. N₂O₄, 4. mit Säure von 1,50 spezif. Gew. auf 100 Mol. N₂O₃ 60 Mol, N₂O₄.

Aus Ammoniak bildet sich salpetrige Säure im Boden unter dem Einflus und auf Kosten des Eisenoxyds 4), nach Storer 5) aber nur mit Hülfe von Bakterien, am besten im Dunkeln; in Lösungen erfolgt die Bildung durch Salpeterferment vorübergehend oder dauernd, was dann durch eine Umwandlung des Ferments selbst bedingt ist 6). Durch Wasserstoffsuperoxyd erfolgt die Umwandlung nach Weith und Weber 7) reichlich, nach Hoppe-Seyler 8) nicht beim Stehen in der Kälte mit oder ohne Zusatz von Alkalien, wohl aber beim Eindampfen durch Sieden in einer Retorte, beim Einstellen von ausgeglühtem Platin- oder Palladiumblech in die Lösung, besonders aber durch mit Wasserstoff beladenes Palladiumblech oder Zinkstaub. Durch Luft resp. Sauerstoff geht sie bei Gegenwart von Kupfer schon in der Kälte vor sich; der Prozess wird durch Erwärmen sehr beschleunigt, in beiden Fällen wird nach hinreichend langer Einwirkung sämtliches Ammoniak oxydiert; in der Kälte kann Beschleunigung durch einen Kohlensäurestrom be-

¹⁾ O. N. Witt, Ber. 11, 750. — 2) G. Lunge, Ber. 11, 1229. — 3) Ders., Ber. 11, 1641. — 4) F. A. Haarstick, Chem. Centralbl. 1868, S. 927. — 5) F. H. Storer, Chem. News 37, 268; JB. 1878, S. 1022. — 6) Warington, Chem. News 44, 217; JB. 1881, S. 1149. — 7) W. Weith u. Ad. Weber, Ber. 7, 1745. — 8) Hoppe-Seyler, Ber. 16, 1917.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

wirkt werden. Ähnlich wie Kupfer, aber schwächer, wirken Zink und Eisen 1).

Ferner entsteht die Säure durch tropfenweises Zufließenlassen von Wasser zu Bleikammerkrystallen nach den Gleichungen $SO_2 <_{NO_2}^{OH} + H_2O = SO_4H_2 + NO_2H$ und $2NO_2H = N_2O_3 + H_2O^2$). — Die von Stenhouse 3) angegebene Bildung beim Mischen faulender, organischer Substanzen mit Holzkohle fand Stanford 4) nicht bestätigt.

Darstellung. Man leitet ein Gemenge von überschüssigem Stickoxyd mit Sauerstoff oder von Untersalpetersäuredampf und Stickoxyd durch ein erhitztes Rohr⁵). Oder man läst zu 92 Tln. Untersalpetersäure, welche auf — 20° abgekühlt ist, mit Hülfe eines Kapillarrohres 45 Tle. Wasser treten und erwärmt die beiden sich bildenden Schichten, bis der Siedepunkt auf 25° gestiegen ist 6). In beiden Fällen werden die Dämpfe in einer durch Kältemischung auf — 20° abgekühlten Vorlage aufgefangen und bewahrt. — Fritzsche 6) erhielt auch aus konzentrierter Salpetersäure, welche durch Gebrauch in einer galvanischen Batterie blau geworden war, durch Erhitzen und Verdichten der entweichenden Gase in einer Kältemischung ein dunkelgrünes Destillat, aus dem bei wiederholtem Rektifizieren bei möglichst niedriger Temperatur rein indigblaue salpetrige Säure erhalten wurde.

Einen regelmäßigen Strom erhält man durch tropfenweisen Zufluß von Wasser zu Bleikammerkrystallen²), die nicht rein zu sein brauchen; man leitet unter steter Abkühlung trockene schweflige Säure in rote, rauchende Salpetersäure, bis die Flüssigkeit ölig geworden ist; die so erhaltene Lösung von Bleikammerkrystallen wird dann auf die angegebene Art zersetzt.

Die nachfolgenden Darstellungsmethoden geben anscheinend ein Gemenge von salpetriger Säure und Untersalpetersäure: a) Man erwärmt 1 Tl. Stärkemehl mit 8 Tln. Salpetersäure von 1,25 spezif. Gew. und leitet das sich entwickelnde Gasgemenge zuerst durch ein 1,25 m langes Chlorcalciumrohr, dann durch ein auf — 20° abgekühltes Rohr, in dem sich die salpetrige Säure als eine in starker Kälte farblose, bei gewöhnlicher Temperatur grüne Flüssigkeit verdichtet?). Peligot? erhielt so, auch bei fraktionierter Destillation, ein Gemenge von salpetriger Säure und Untersalpetersäure, Lunge nur salpetrige Säure (vergl. Bildung). b) Man erwärmt arsenige Säure mit Salpetersäure und leitet die entweichenden Dämpfe durch zwei U-förmige Röhren, deren erste mit Wasser von + 8°, deren zweite mit einer Kältemischung umgeben

¹⁾ S. Kappel, Arch. Pharm. [3] 20, 567. — 2) Streiff, Ber. 5, 285 (Korr.); Rammelsberg, Ber. 5, 925. — 3) Stenhouse, Lond. R. Soc. Proc. 2. March, 1885; JB. 1854, S. 298. — 4) C. C. Stanford, Chem. Soc. J. [2] 11, 14; JB. 1874, S. 1143. — 5) Hasenbach, J. pr. Chem. [2] 4, 1. — 6) Fritzsche, ebend. 19, S. 179. — 7) Liebig, Geigers Handb., 5. Aufl., S. 219. — 8) Peligot, Ann. Chem. 39, 327.

ist; in letzterer sammelt sich die (mit Untersalpetersäure vermischte) salpetrige Säure als blaugrüne Flüssigkeit, welche nach dem Rektifizieren bei + 12° grünblau erscheint. — Zur Reinigung versetzt man in beiden Fällen die Säure nach starkem Abkühlen mit einigen Tropfen Eiswasser, bis sie rein indigblau gefärbt ist, entfernt die aufschwimmende wässerige Säure und rektifiziert wiederholt bei 5 bis 10°1). — Über Wiedergewinnung in Schwefelsäurefabriken im Glover-Turm vergl. G. Lunge²).

Eigenschaften. Die salpetrige Säure bildet bei niedriger Temperatur eine tief dunkelblaue, bei - 10° indigblaue Flüssigkeit, welche bei - 30° nicht erstarrt³); nach Fritzsche⁴) ist die flüssige Säure bei Zimmertemperatur gelbgrün und wird beim Abkühlen wieder blau, vielleicht aber blasser als vor dem Erwärmen; nach Gaines 5) verdichtet sich das gasförmige Anhydrid unter einem Drucke von 755 mm bei — 14,4° zu einer Flüssigkeit von tiefgrüner, nicht von blauer Farbe; die letztere entsteht erst auf Zusatz von etwas Wasser und es mischt sich der auf diese Weise blau gewordene Teil (vielleicht Salpetrigsäurehydrat) nun langsam mit dem übrigen, grün gebliebenen. — Das flüssige Anhydrid, das übrigens nach Berthelot's) stets — in reinstem Zustande etwa 1/8 — Untersalpetersäure enthält, siedet nach Hasenbach 6) bei 20, nach Geuther7) bei 3,50 unter Zersetzung, aber auch schon unter 0°, vielleicht sogar unter — 10°. Der Dampf ist gelbrot 4) oder braun 1); dass derselbe unzersetztes Salpetrigsäureanhydrid enthalte, wird vielfach bestritten, obwohl manche Darstellungsarten, namentlich die von Hasenbach, die Existenz desselben im dampfförmigen Zustande bei höherer Temperatur zur notwendigen Voraussetzung haben. Lunge⁸) kann das Anhydrid in Dampfform selbst bei 150° bestehen, hat aber eine gewisse Neigung zur Dissoziation, welche durch Überschuss von Luft gesteigert wird. Er schloss die Existenz unzersetzten Anhydrids daraus, dass das Gasgemenge auch durch einen Überschus von Sauerstoff nicht völlig in Untersalpetersäure verwandelt wird; dies müsste aber geschehen, wenn dasselbe nur aus Untersalpetersäure und Stickoxyd bestände, wie Witt⁹) aus dem Verhalten der Dämpfe gegen eine Lösung von Anilin und Benzol schloss. Dem gegenüber machen jedoch Ramsay und Cundall 10) geltend, dass Stickoxyd bei Gegenwart von Untersalpetersäure sich nicht mehr vollständig mit Sauerstoff verbinde, Ausführungen, denen Lunge 11) wiederum mit einigem Recht

¹⁾ E. Luck, Zeitschr. anal. Chem. 8, 402. — 2) G. Lunge, Dingl. pol. J. 201, 341. — 3) Berthelot, Compt. rend. 77, 1448; Chem. Centralbl. 1874, S. 82. — 4) Fritzsche, J. pr. Chem. 19, 179. — 5) R. H. Gaines, Chem. News 48, 97; JB. 1883, S. 307. — 6) Hasenbach, J. pr. Chem. [2] 4, 1. — 7) Geuther, Ann. Chem. 245, 96. — 6) G. Lunge, Dingl. pol. J. 233, 63; Ber. 12, 357. — 9) O. N. Witt, Tagebl. d. Naturforscherversammlung zu Baden-Baden 1879, S. 194. — 10) W. Ramsay u. J. Tudor Cundall, Chem. Soc. J. 47, 187, 672, 3154; JB. 1885, S. 422. — 11) G. Lunge, Ber. 18, S. 1376.

die Beweiskraft abspricht. Auch Geuther¹) hat die Existenz des Trioxyds außer im flüssigen Zustande bestritten, Lunge und Porschnew²) stellen denn auch fest, daß das Anhydrid nur unterhalb 21° beständig ist; bei höherer Temperatur dissoziiert es noch im flüssigen Zustande und bei der Verdampfung ist die Dissoziation so gut wie vollständig.

Im Spektrum der dampfförmigen salpetrigen Säure zeigen sich nach Brewster³) sehr zahlreiche, über das ganze Spektrum zerstreute, dunkle Linien. Es sind im Rot bis Gelb 21 feinere und in dem brechbareren Teile sechs dickere Absorptionslinien, von denen die feineren bei dickerer Dampfschicht, die im blauen Teile liegenden bei weniger dicker Schicht sichtbar werden. Nach Luck⁴) und Moser⁵) stimmen diese Linien mit denen des Untersalpetersäuredampfes genau überein.

Das spezifische Gewicht des flüssigen Trioxyds ist bei

$$-8^{\circ}$$
 -4° -1° 0° $+1^{\circ}$ $+2^{\circ}$ $1,4640$ $1,4555$ $1,4510$ $1,4490$ $1,4485$ $1,4470^{\circ}$).

Durch Kohle werden 12,90 Vol. (Wasserstoff == 1) absorbiert 6).

In Wasser sinkt die Säure unter und löst sich bei 0° reichlich und ohne Zersetzung mit schwach blauer Färbung, aber über 0° entwickelt das Gemisch viel Stickoxydgas und es hinterbleibt wässerige Salpetersäure (Mitscherlich): $3N_2O_3 + H_2O = 4NO + 2NO_2OH$. Diese Umsetzung findet aber nur dann statt, wenn man viel salpetrige Säure mit wenig Wasser versetzt; mit viel Wasser bildet sich ohne Zersetzung eine Lösung von ziemlich großer Beständigkeit, die sich bei gewöhnlicher Temperatur mehrere Tage unverändert hält und erst beim Kochen allmählich, durch indifferente Pulver, wie Sand, Gips und namentlich Kohle, sogleich in Salpetersäure und Stickoxyd zerfällt?). Die Lösung besitzt stark reduzierende Eigenschaften, z. B. gegen Goldchlorid und Kaliumpermanganat?).

Verbindungen. Ob sich beim Lösen in Wasser ein Hydrat bildet, ist unentschieden. Reinsch⁸) nahm ein solches in der nach Fritzsches Anleitung entstehenden blauen Flüssigkeit an, doch spricht das Resultat der Analyse dagegen, indem dieselbe mindestens 93,4 Proz. Anhydrid ergab, während das niedrigste Hydrat NO₂H nur 80,85 Proz. enthalten würde. Nach Marchlewski⁹) leitet eine unter sorgfältigem Abschluß bereitete Lösung die Elektricität, er schließt daraus die Existenzfähigkeit des Hydrats NO₂H in wässeriger Lösung.

¹⁾ Geuther, Ann. Chem. 245, 96. — 2) Lunge u. Porschnew, Zeitschr. anorgan. Chem. 7, 209. — 3) Brewster, Ann. Phys. 28, 385. — 4) E. Luck, Zeitschr. anal. Chem. 8, 402. — 5) J. Moser, Ann. Phys. [2] 2, 139. — 6) R. Angus Smith, Chem. News 18, 121; JB. 1868, 8. 46. — 7) Fremy, Compt. rend. 70, 61; Chem. Centralbl. 1870, 8. 108. — 8) Reinsch, J. pr. Chem. 28, 399. — 9) L. Marchlewski, Zeitschr. anorgan. Chem. 5, 88.

Die Affinitätskonstante ist nach Schümann¹) = 0,015. Auf die elektromotorische Kraft einer mit Salpetersäure beschickten Kette wirkt salpetrige Säure erhöhend, auf das Potential der Salpetersäure erniedrigend²).

Verbindung mit Schwefelsäure. Mit Schwefelsäurehydrat vereinigt sich salpetrige Säure unter Wärmeentwickelung. Die Verbindung ist eine innige, chemische, auch durch bedeutende Temperaturerhöhung nicht zu lösende; dagegen wird sie durch Zutritt von Wasser augenblicklich aufgehoben. In festem Zustande bildet sie die Bleikammerkrystalle, in gelöster, flüssiger Form findet sie sich in der aus den Gay-Lussac-Türmen abfließenden Schwefelsäure⁸).

Zersetzungen. Die Säure geht bei der Destillation zum Teil oder ganz in Untersalpetersäure und Stickoxyd über. — Unter dem Einflusse schwingender Bewegung zersetzt sie sich explosionsartig zu Salpetersäure und Stickoxyd⁴).

Sie wird, besonders leicht in der Hitze, durch Sauerstoff bei Abwesenheit von Wasser zu Untersalpetersäure, bei Gegenwart desselben zu Salpetersäure oxydiert. — Über glühende Metalle geleitet, bildet sie Metalloxyde und Stickstoff (Dulong), bei gelindem Glühen Stickoxyd 5).

Langsam zu überschüssigem, stark abgekühltem Phosphorchlorür tretend, erzeugt die wasserfreie Säure Pyrophosphorsäurechlorid P₂O₈ Cl₄, ferner Phosphorsäureanhydrid, Phosphoroxychlorid, entweichende chlorsalpetrige Säure, Stickstoff und wenig Stickoxyd. Bei Anwendung von Phosphorbromür werden Phosphoroxybromid und Phosphorsäureanhydrid gebildet, aber kein Phosphorsäurebromid ⁶).

Reduzierend, indem sie selbst in Salpetersäure übergeht, wirkt salpetrige Säure auf Chlorsäure, welche zu chloriger Säure⁷), schließlich zu Salzsäure⁸) wird; auf Wasserstoff-, Blei-, Mangansuperoxyd; auf Übermangansäure⁹), Osmiumsäure¹⁰); auf Goldchlorid unter Abscheidung von Metall; die tiefbraune Lösung von Silbersuperoxyd in kalter Salpetersäure wird durch Eintropfen von salpetriger Säure entfärbt¹¹).

Wasserstoff im Entstehungszustande wirkt auf salpetrige Säure unter Bildung von Stickoxyd, Stickoxydul und Stickstoff, schliesslich von Ammoniak und Hydroxylamin ein. Auch andere reduzierende Agentien bewirken Zersetzung zu Ammoniak und Hydroxylamin 10).

¹⁾ Schümann, Ber. 33, 527. — 2) R. Ihle, Z. physikal. Chem. 19, 577. — 3) C. A. Winkler, Zeitschr. Chem. 1869, 715; Girard u. Pabst, Bull. soc. chim. [2] 30, 531; JB. 1878, S. 223. — 4) D. Gernez, Compt. rend. 86, 1549; Chem. Centralbl. 1878, S. 713. — 5) Marchand, J. pr. Chem. 32, 492. — 6) Geuther u. Michaelis, Ber. 3, 766. — 7) Miller, J. Pharm. 29, 179. — 7) Toussaint, Ann. Chem. 137, 114. — 9) Schönbein, J. pr. Chem. 88, 460 u. 105, 206. — 10) Fremy, Compt. rend. 70, 61; Chem. Centralbl. 1870, S. 108. — 11) Schönbein, J. pr. Chem. 88, 460 u. 105, 206.

Schwefelwasserstoff scheidet Schwefel aus unter Bildung von Ammoniumnitrat.

In Wasser gelöste salpetrige Säure oxydiert schweflige Säure zu Schwefelsäure; wendet man die durch Zerlegung von Untersalpetersäure mittels Wasser entstehende Lösung an, so bleibt die gleichzeitig entstandene Salpetersäure unverändert 1). Dabei giebt die salpetrige Säure, falls mehr Wasser zugegen ist, zwei Drittel ihres Sauerstoffs ab und wird zu Stickoxydul; bei weniger Wasser oder beim Einleiten von schwefliger Säure in die Lösung von salpetriger Säure in Schwefelsäure von 1,4 spezif. Gew. wird Stickoxyd gebildet. In Vitriolol gelöste salpetrige Säure wird durch schweflige Säure überhaupt nicht verändert, allgemein entfärben sich verdünnte Gemische leichter als konzentrierte?). In der Kälte erzeugt wässerige, salpetrige Säure mit schwefliger Säure anfangs verschiedene Schwefelstickstoffsäuren, in der Wärme außer Stickoxydul und Stickoxyd auch Ammoniak 3); die Bildung der Schwefelstickstoffsäuren bei Abwesenheit von Alkali wird von Claus 1) bezweifelt, von Raschig⁵) aber bestätigt. — Infolge dieses Verhaltens gegen schweflige Säure ist die salpetrige Säure der Hauptsauerstoffüberträger beim Schwefelsäurebleikammerprozels 6).

Das spezifische Gewicht der Schwefelsäure wird durch Sättigung mit salpetriger Säure ziemlich beträchtlich erhöht⁷). Verhalten gegen Schwefelsäurehydrat s. Verbindungen.

Mit unterschwefliger und hydroschwefliger Säure bildet salpetrige Säure, in Form ihres Kalisalzes angewandt, unter Entwickelung farbloser Gase saures schwefelsaures Hydroxylamin ⁸).

Auf Stickoxydul wirkt salpetrige Säure unter Bildung von Stickoxyd ein 5).

Sie zerstört die Lichtempfindlichkeit des Bromsilbers 9).

Mit Harnstoff zerfällt sie in Kohlensäure, Stickstoff und Wasser¹⁰), $H_2N.CO.NH_2 + N_2O_3 = CO_2 + 4N + 2H_2O$. In der Kälte werden zuerst Ammoniumnitrit und Cyansäure gebildet, welche dann weiter in Stickstoff, Wasser, Kohlensäure und Ammoniumkarbonat zerfallen, $2H_2N.CO.NH_2 + N_2O_3 = (NH_4)_2.O_2.CO + 4N + CO_2$ ¹¹); bei Überschuls von salpetriger Säure und Abwesenheit anderer Säuren wird sämtlicher Harnstoff nach der ersten Gleichung zersetzt, im anderen Falle und besonders in kalter Lösung wird Ammoniaksalz erzeugt¹²).

¹⁾ R. Weber, Ann. Phys. 127, 543. — 2) Ders., ebend. 130, 277. — 3) Fremy, Compt. rend. 70, 61; Chem. Centralbl. 1870, S. 108. — 4) Claus. Ann. Chem. 158, 219. — 5) F. Raschig, Ann. Chem. 241, 161. — 6) Berzelius, JB. Berz. 25, 61; R. Weber, Ann. Phys. 127, 543; Peligot, Ann. ch. phys. [3] 12, 263; H. Davy, Elemente, übersetzt von Fr. Wolff, Berlin 1814, 1, 249; G. Lunge, Ber. 18, 100. — 7) J. Kolb, Dingl. pol. J. 209, 268. — 8) A. Lidow, J. d. russ. chem.-phys. Ges. 1884, S. 751; Ber. 18, 100, Ref. — 9) J. M. Eder, Wien. Akad. Ber. 81, 679. — 10) Miller, J. Pharm. 29, 129. — 11) Wöhler u. Liebig, Ann. Chem. 26, 261. — 12) Ad. Claus, Ber. 4, 40; s. a. Ludwig u. Kromayer, Arch. Pharm. 100, 1.

An ungesättigte Kohlenwasserstoffe, Anethol, Styrol addiert sie sich 1).

Auf Phenole wirkt die Säure unter Bildung von Farbstoffen 2), auf primäre aromatische Amine unter Bildung von Diazokörpern 3), während aus Ammoniak und primären aliphatischen Aminen Stickstoff und Wasser beziehungsweise Alkohol entsteht.

Indigolösung wird nach Schönbein⁴) sofort entfärbt, während nach Trommsdorff⁵) die Entfärbung erst nach etwa zwei Minuten eintritt, und auch Warington⁶) die direkte Einwirkung von Nitriten in Abrede stellt. Struve⁷) fand, daß Nitrite ebenso wie Nitrate wirken; Heräus⁸) wollte sogar eine weit stärkere Einwirkung der salpetrigen Säure gefunden haben, doch wurde von anderer Seite konstatiert, daß salpetrige Säure genau wie Salpetersäure, im Verhältnis des disponiblen Sauerstoffs, wirkt⁹).

Salpetrigsäurechlorid. Das Chlorid der salpetrigen Säure, chlorsalpetrige Säure, Nitrosylchlorid oder Nitroxylchlorür, NOCl, wurde zuerst von Gay-Lussac erhalten. Es findet sich im Königswasser. Gebildet wird es: 1. durch direkte Vereinigung von 2 Vol. Stickoxyd mit 1 Vol. Chlor, wobei ein gasförmiges, bei — 15° bis — 20° sich verdichtendes Gemenge derselben mit Chloruntersalpetersäure, NOCl₂, entsteht ¹⁰); 2. durch Einleiten von Salzsäure in stark abgekühlte Untersalpetersäure oder durch Erhitzen von Königswasser; 3. durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Untersalpetersäure, von Phosphor- oder Arsentrichlorid auf diese oder salpetrige Säure, von Phosphoroxychlorid auf Kaliumnitrit ¹¹), von Phosphorchlorid auf Kaliumnitrat; 4. durch Einwirkung von Chlor auf Stickstoffperoxyd bei Rotglut ¹²).

Darstellung. 1. Man leitet Salzsäuregas bei — 22° durch Untersalpetersäure, wobei es mit feurig gelbroter Färbung aufgenommen wird und gegen Ende etwas Chlor entweicht; die entstandene Flüssigkeit gerät aufserhalb der Kältemischung sogleich ins Sieden, läßt etwas Chlor und, bei — 10°, Nitrosylchlorid entweichen 13). 2. Man läßt gleiche Molekeln Kaliumnitrat und Phosphorpentachlorid in der Kälte aufeinander wirken und trennt das entstehende Gemenge von Phosphoroxychlorid und chlorsalpetriger Säure durch wiederholte fraktionierte

¹⁾ Tönnies, Ber. 11, 1511 u. 13, 1845. — 2) C. Liebermann, Ber. 7, 247, 908, 1098. — 3) P. Griefs, Ber. 12, 426. — 4) Schönbein, J. pr. Chem. 88, 460 u. 105, 206. — 5) H. Trommsdorff, Zeitschr. anal. Chem. 9, 157. — 6) R. Warington, Chem. Soc. J. 35, 578; JB. 1879, S. 1035. — 7) Struve, Zeitschr. anal. Chem. 11, 25. — 8) Heräus, Zeitschr. f. Hygiene 1, 193. — 9) Skalweit, Rep. anal. Chem. 1884, S. 247; L. Spiegel, Zeitschr. f. Hygiene 2, 189. — 10) Gay-Lussac, Ann. ch. phys. [3] 23, 203; Ann. Chem. 66, 213. — 11) Naquet, Bull. soc. chim. 15, séance du 9 Mars 1860; JB. 1860, S. 102. — 12) W. C. Williams, Chem. Soc. J. 49, 222; JB. 1886, S. 341. — 18) R. Müller, Ann. Chem. 122, 1.

Destillation, zuletzt bei — 6 bis — 3°. 3. Man destilliert Bleikammer-krystalle mit Chlornatrium; die Reaktion erfolgt nach der Gleichung NO₂. SO₂. OH + ClNa = NaO—SO₂—OH + NOCl¹); am besten leitet man die durch Erhitzen von Königswasser erhaltenen Dämpfe in konzentrierte Schwefelsäure bis zur Sättigung ein und destilliert die so erhaltene Flüssigkeit mit Kochsalz²).

Eigenschaften. Das Chlorid bildet eine gelblichrote Flüssigkeit, die bei — 5° oder — 8° siedet. Ihr spezifisches Gewicht ist bei — 18° 1,4330, bei — 15° 1,4250, bei — 12° 1,41653), das des Dampfes bei 10° = 2,33 bis 2,292).

Es vereinigt sich mit einer Reihe von Chloriden, wie Chloraluminium, Titanchlorid, Antimonchlorid, Zinnchlorid, Eisenchlorid, zu Doppelverbindungen, ebenso mit Schwefelsäure. Nordhäuser Vitriolöl verschluckt den Dampf und wird zum gelbroten Öl ohne Krystalle. Mit Schwefelsäureanhydrid verbindet es sich unter starker Wärmeentwickelung zu Nitrosulfosäurechlorid⁴).

Salpetrigsäurebromid. Das Bromid der salpetrigen Säure, bromsalpetrige Säure, Nitrosylbromid, NOBr, entsteht durch Einleiten von Stickoxyd in auf — 7 bis — 15° abgekühltes Brom 5), sowie durch Destillation von Bleikammerkrystallen mit Bromkalium 6). Vielleicht ist es auch in den Dämpfen enthalten, welche sich bei der Destillation von Bromkalium mit Salpetersäure bilden.

Es bildet eine schwarzbraune Flüssigkeit, welche nach Landolt bei — 2°, nach Girard und Pabst bei 19° siedet und dabei zum Teil zersetzt wird unter Entwickelung von salpetriger Säure, während der Rückstand bromreicher wird. Bei höherer Temperatur zerfällt es in Stickoxyd und Brom. In kaltem Wasser sinkt es unverändert unter; bei 14° beginnt dann Gasentwickelung, und die Verbindung zerfällt zunächst in Bromwasserstoffsäure und salpetrige Säure, aus welcher weiterhin Salpetersäure und Stickoxyd gebildet werden. — Der Dampf des Nitrosylbromids wird von unechtem Blattgold und von Quecksilber unter Bildung von Brommetall und einem dem der angewandten Säure gleichen Volum Stickoxydgas zerlegt 5). Mit Kalilauge bildet es Bromkalium und Kaliumnitrit, mit Quecksilberoxyd bei gewöhnlicher Temperatur Bromquecksilber und salpetrige Säure. Gegen Anilin verhält es sich wie Salpetrigsäureanhydrid 7).

Salpetrigsäureamid, Nitrosamid, NO.NH₂, ist nicht bekannt. Alkylderivate, NO.NR₂, entstehen durch Erhitzen der Nitrate sekun-

¹⁾ A. Tilden, Chem. Soc. J. [2] 12, 630 u. 852; JB. 1874, S. 458; Girard u. Pabst, Bull. soc. chim. [2] 30, 531. — 2) A. Tilden, Chem. Soc. J. [2] 12, 630 u. 852; JB. 1874, S. 458. — 3) Geuther, Ann. Chem. 245, 96. — 4) R. Weber, Ann. Phys. 123, 333. — 5) Landolt, Ann. Chem. 116, 177. — 6) Girard u. Pabst, Bull. soc. chim. [2] 30, 531; JB. 1878, S. 223. — 7) De Koninck, Ber. 2, 122.

därer Amine auf etwa 15001) nach der Gleichung R2NH.NO3H = R2N .NO + H₂O + O, und bei der Einwirkung von salpetriger Säure auf sekundäre Amine²): $R_2NH + NO_2H = R_2N.NO + H_2O$. Hierbei ist die Bildung der Nitrite als Zwischenprodukte anzunehmen, aber bisher nur beim Diisopropylamin nachgewiesen worden 3).

Die aliphatischen Dialkylnitrosamine sind gelbliche Flüssigkeiten, n die mit Wasserdämpfen unzersetzt flüchtig sind und meist auch für sich ohne Zersetzung destilliert werden können. Mit konzentrierter Salzsäure regenerieren sie die sekundären Amine, durch Zinkstaub und Essigsäure in alkoholischer Lösung erfolgt Reduktion zu asymmetrischen Dialkylhydrazinen 4):

İ

ŀ

Ì

$$R_2 N.NO + 2 H_2 = R_2 N.N H_2 + H_2 O.$$

Die aromatischen Dialkylnitrosamine gleichen in ihren Eigenschaften denen der Fettreihe, sind aber zum Teil krystallinisch. Eine besondere Eigenschaft ist die Fähigkeit der Umlagerung, indem die Nitrosogruppe sich gegen das in Para-Stellung zur Aminogruppe befindliche Wasserstoffatom des Kernes austauscht. Diese Umwandlung erfolgt unter dem Einflusse alkoholischer Salzsäure 5):

$$C_6H_5.NR.NO = NO.C_6H_4.NHR.$$

Nitrosoverbindungen.

In naher Beziehung zu der salpetrigen Säure und deren Halogeniden stehen die organischen Nitrosoverbindungen R.NO. dieser Auffassung das organische Radikal die Stelle einer Hydroxylgruppe bezw. eines Halogenatoms einnimmt, so ist es verständlich, daß Verbindungen, welche als Radikale die positiven Charakter tragenden Alkyle der Fettreihe enthalten, nicht bekannt sind, dass hingegen die mehr negativen Aryle, d. h. aromatischen Kohlenwasserstoffreste, wie Phenyl, diese Stelle einnehmen können. In der Fettreihe sind Nitrosoderivate nur von Verbindungen sauren Charakters, z. B. Acetessigester, bekannt oder von tertiärem Kohlenwasserstoff⁶), dessen Radikal ja gleichfalls mehr sauren Charakter zeigt.

Durch Einwirkung von salpetriger Säure werden Nitrosoverbindungen nicht aus Kohlenwasserstoffen, wohl aber aus deren Derivaten, besonders Aminen und Phenolen erhalten. Zu den Nitrosoderivaten Kohlenwasserstoffe gelangt man auf folgendem aromatischen Wege:

¹⁾ P. v. Romburgh, Recueil trav. chim. Pays-Bas, 5, 246; Ber. 20, 470 Ref. — 2) Geuther, Ann. Chem. 128, 151. — 3) v. d. Zande, Recueil trav. chim. Pays-Bas 8, 207; Ber. 22, 343, Ref. — 4) E. Fischer, Ann. Chem. 199, 308. — 5) O. Fischer u. Hepp, Ber. 19, 2991. — 6) Piloty u. Ruff, Ber. 31, 457.

- 1. Einwirkung von Quecksilberarylen, in Benzol oder Schweselkohlenstoff gelöst, auf Nitrosylchlorid oder Nitrosylbromid, am besten auf die Verbindung des ersteren mit Stannichlorid¹).
 - 2. Einwirkung von salpetriger Säure auf Zinndiarylchlorid²).
- 3. Aus Diazoniumchloriden durch Kaliumferricyanid in alkalischer Lösung 3).
- 4. Aus Arylhydroxylaminen durch Chromsäuremischung oder andere Oxydationsmittel 4).
- 5. Aus Anilin durch Sulfopersäure 5) und eine Reihe anderer Oxydationsmittel 6).
 - 6. Aus Nitroverbindungen durch elektrolytische Reduktion 7).
 - 7. Aus Ketoximen durch elektrolytische Oxydation 8).

Dinitrosoverbindungen entstehen durch Oxydation der Hydroxylaminderivate von Chinonen, unter Stickstoffentwickelung beim Erhitzen von Nitrodiazoamiden ⁹).

Die Nitrosoverbindungen sind feste, krystallinische Verbindungen, welche vielfach schon im festen Zustande oder wenigstens im geschmolzenen oder in Lösung grüne bis blaue Farbe zeigen. Nach Piloty 10) besitzen die Verbindungen die Färbung im monomolekularen Zustande, während sie im dimolekularen farblos sind 11). Charakteristisch für alle echten Nitrosokörper ist die Liebermann sche Nitrosoreaktion. Alle hierher gehörigen Körper geben, mit Phenol und konzentrierter Schwefelsäure behandelt, beim Übersättigen mit Kalilauge eine blaue Färbung.

Die Einwirkung von Ätzalkalien verläuft infolge der Labilität der Nitrosogruppe sehr kompliziert. So werden aus Nitrosobenzol je nach der Versuchstemperatur nicht weniger als 12 Verbindungen erhalten, als Hauptprodukt aber stets Azoxybenzol 12).

Auch Salzsäure und Bromwasserstoffsäure ergeben komplizierte Reaktionen ¹³). Konzentrierte Schwefelsäure bewirkt schon bei O^o Polymerisation zu Nitrosodiphenylhydroxylaminen ¹⁴), z. B.

$$2C_6 H_5 \cdot NO = (NO \cdot C_6 H_4) (C_6 H_5) N \cdot OH.$$

Infolge ihrer Labilität sind die Nitrosoverbindungen äußerst reaktionsfähig; so entstehen durch Kondensation von Nitrosodialphylaminen mit Phenolen oder m-Diaminen die Oxazinfarbstoffe, z. B. das Meldolablau aus β -Naphtol und Nitrosodimethylanilin nach der Gleichung:

¹⁾ v. Baeyer, Ber. 7, 1638. — 2) Aronheim, Ber. 12, 510. — 3) Bamberger, Storch u. Landsteiner, Ber. 26, 473, 483. — 4) Bamberger, Ber. 27, 1548. — 5) Caro, Zeitschr. angew. Chem. 1898, S. 845; D. R.-P. 105 857. — 6) Bamberger u. Tschirner, Ber. 31, 1522; 32, 342, 1675. — 7) F. Haber, Zeitschr. Elektrochem. 5, 77. — 8) J. Schmidt, Ber. 33, 871. — 9) Zincke u. Schwarz, Anm. Chem. 307, 28. — 10) O. Piloty, Ber. 31, 452. — 11) Kremers, Pharm. Review I, 102; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 201. — 12) Bamberger, Ber. 33, 1939. — 13) Bamberger, Büsdorf u. Szolayski, Ber. 32, 210. — 14) Bamberger, Büsdorf u. Sand, Ber. 31, 1513.

Weitgehender Anwendung fähig ist die von Ehrlich und Sachs entdeckte Reaktion zwischen solchen Nitrosoverbindungen und der sogenannten sauren Methylengruppe²). Hierbei erfolgt in Gegenwart alkalischer Kondensationsmittel Kondensation unter Austritt von Wasser und Bildung von Azomethinverbindungen, die den Azokörpern analoge Konstitution zeigen:

$$R \cdot CH_2 \cdot R' + ON \cdot C_6 H_4 \cdot NR_2'' = \frac{R}{R'} > C \cdot N \cdot C_6 H_4 \cdot NR_2'' + H_2 O.$$

Werden die so entstandenen Produkte mit Mineralsäuren behandelt, so spalten sie sich wieder unter Wasseraufnahme, es tritt dabei aber der Sauerstoff an den Kohlenstoff und Wasserstoff an den Stickstoff, so daß das Endresultat ein Ersatz von 2 Wasserstoffatomen der Methylengruppe durch Sauerstoff ist:

$$\frac{R}{R'} > C : N \cdot C_6 H_4 \cdot N R_2'' + H_2 O = R \cdot CO \cdot R' + H_2 N \cdot C_6 H_4 \cdot N R_2''.$$

Die isomeren Isonitrosoverbindungen sind Derivate des Hydroxylamins R:N.OH.

Nitrosoderivate von Kohlenwasserstoffen.

	Formel	Schmelz- punkt	Siede- punkt
Nitrosooktan, Dimethyl-2,5-nitroso-			<u> </u>
2-hexan ⁸)	$C_8H_{17}NO$ = $(OH_8)_8C(NO)$. $CH_2 \cdot CH_2$. $CH(CH_8)_8$	54 ⁰	
Nitrosobenzol	C ₆ H ₅ NO	$67,5 - 68^{\circ}$	
p-Dinitrosobenzol	C ₆ H ₄ (NO) ₂	sublimiert unzerse	

¹⁾ Nietzki u. Otto, Ber. 21, 1745. — 2) P. Ehrlich u. F. Sachs, Ber. 32, 2341; F. Sachs, Ber. 33, 959; Derselbe und Bry, Barschall, Kempf, Ber. 34, 118, 498, 3047; 35, 1224. — 3) Piloty u. Ruff, Ber. 31, 457.

Nitrosoderivate von Kohlenwasserstoffen.

	Formel	Schmelz- Siede- punkt punkt
Nitrosotoluole ¹)	C ₇ H ₇ (N O)	
o-Verbindung		48,5°
m-Verbindung		53 — 53,5°
p-Verbindung		72 — 72,5°
2,5-Dinitrosotoluol	$C_7 H_6 (NO)_2$	133°;
		gegen 144°
2,5-Dinitroso-1,4-Xylol	$C_8H_8(NO)_2$	gegen 250°
2,5-Dinitroso-1,4-Xylol	$C_{10}H_{12}(NO)_2$	720

Salpetrigsäure-Salze, Nitrite.

Vom Stickstofftrioxyd leiten sich der Theorie nach drei Hydrate ab, nämlich NO-OH, N₂O(OH)₄, N(OH)₃; von allen diesen sind Salze bekannt, von denen man die des Hydrats NO.OH normale, die übrigen basische zu nennen pflegt.

Die normalen Nitrite sind, mit wenigen Ausnahmen, sehr leicht löslich in Wasser, meistens auch in Weingeist, wodurch in vielen Fällen eine Trennung von den schwerer löslichen Nitraten erzielt werden kann.

Nitrite kommen in der Natur in geringen Mengen, aber weiter Verbreitung vor. Schon bei der Bildung der salpetrigen Saure ist darauf hingewiesen worden, dass sich salpetrige Säure in der Atmosphäre und bei Verbrennungsprozessen sowie beim Verdunsten von Die atmosphärische Elektrizität scheint die Wasser bilden kann. Bildung besonders zu begünstigen, denn Defren?) fand den Nitritgehalt der Luft vor Gewitter etwa 50 mal so hoch als nach demselben. Die Bildung in reinem destillierten Wasser ist in gut ventilierten Räumen proportional der Verdunstungszeit, in Räumen, wo Gasslammen brennen oder Menschen sich aufhalten, weit höher 3). Ist schon durch diese Vorgänge das Vorkommen kleiner Nitritmengen in natürlichen Wässern erklärlich, so kann dasselbe, wie Schaer 1) neuerdings auseinandersetzte, innerhalb des Bodens ferner bedingt sein: 1. durch Reduktion von Nitraten, hervorgerufen durch Substanzen, die bei der Zersetzung und Fäulnis tierischer und pflanzlicher Materien, namentlich der Eiweisstoffe, entstehen; 2. durch Reduktion von Nitraten durch fermentartige Körper, die sich in den Zellen speziell pflanzlicher Organismen und Mikroorganismen finden; 3. durch Bildung aus Ammoniak, z. B. durch gewisse Bakterien. Nimmt man hinzu, daß

¹⁾ E. Bamberger, Ber. 28, 247/48. — 2) Defren, Chem. News 74, 230, 240; Ber. 29, 1102, Ref.; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 10. — 3) Siehe Note 2) und L. Spiegel, Ber. 33, 639. — 4) E. Schaer, Ber. 33, 1232.

bei der Assimilation atmosphärischen Stickstoffs, welche durch Bakterien vermittelt wird, salpetrige Säure oder Substanzen, welche nach Schaer zu ihrer Entstehung Anlaß geben, entstehen und daß bei den unter 2 und 3 erwähnten Prozessen harmlose Saprophyten ebenso gut beteiligt sein können als pathogene Bakterien, so ist es klar, daß man kleine Mengen von Nitriten gewissermaßen als normalen Bestandteil natürlichen Trinkwassers betrachten kann, und daß erst das Vorkommen von auffallend großen Mengen auf besonders intensive Fäulnisvorgänge oder abnorme Verunreinigungen schließen läßst. Die ältere gegenteilige Auffassung, welche vor kurzem noch Erdmann¹) zu vertreten suchte, kann danach als überwunden gelten.

Die Alkalinitrite erhält man durch Schmelzen der Nitrate für sich, oder besser mit Blei, oder durch Einleiten salpetriger Dämpfe in Kalibezw. Natronlauge bis zur Neutralisation. In beiden Fällen erhält man Gemenge von Nitrat und Nitrit; aus den neutralen Lösungen derselben scheidet sich beim Vermischen mit Silbernitrat das schwer lösliche Silbersalz der salpetrigen Säure aus, das durch wiederholtes Umkrystallisieren aus heißem Wasser leicht rein erhalten werden kann. Durch Wechselzersetzung desselben mit Metallchloriden lassen sich dann die meisten anderen Nitrite erhalten.

Étard²) empfahl die Reduktion der Alkalinitrate durch Zusammenschmelzen mit gleichen Molekülen getrockneten Kalium- oder Natriumsulfits. Die Reaktion erfolgt nach der Gleichung NO₃K + SO₃K₂ = NO₂K + SO₄K₂. Nach dem Erkalten wird die Masse gepulvert und das Nitrit entweder durch Ausziehen mit Alkohol oder durch Auskrystallisierenlassen der Sulfate aus der konzentrierten wässerigen Lösung gereinigt.

Goldschmidt³) erhitzt Nitrate mit Formiaten bei Gegenwart freier Basen oder läßt Kohlenoxyd auf das Gemenge von Nitrat und Base bei allmählich steigender Temperatur einwirken.

Auch Erhitzen von Nitraten mit Baryumsulfit führt zu Nitriten 4). Baryumnitrit kann man erhalten, wenn man in Barytlösung Untersalpetersäuredampf bis zur Neutralisation einleitet. Es läst sich von gleichzeitig entstehendem Baryumnitrat infolge der weit geringeren Löslichkeit des letzteren trennen und durch Wechselzersetzung mit Sulfaten in Nitrite anderer Metalle umwandeln. Ähnlich erhält man die Alkalisalze in reinem Zustande und in konzentrierter Lösung durch Einleiten nitroser Dämpfe, die einen kleinen Überschuss an Stickoxyd enthalten, in die konzentrierte Lösung von reinem Kalium- oder Natriumhydroxyd oder von Alkalikarbonat bei Ausschluss von Lust. Unter diesen Umständen wird kein Nitrat gebildet 5).

¹⁾ Erdmann, Ber. 33, 210. — 2) A. Étard, Bull. soc. chim. [2] 27, 434; JB. 1877, S. 239. — 3) M. Goldschmidt, D. R.-P. Nr. 83546 u. 83909; Ber. 28, 1030, Ref. — 4) le Roy, Compt. rend. 108, 1251; Ber. 22, 545, Ref. — 5) E. Divers, Chem. Soc. Proc. 15, 222; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 98, 99.

Die Nitrite können sehr hohe Temperatur nicht ertragen, ohne Zersetzung zu erleiden. Auch in Lösungen werden sie bei anhaltenden Kochen vielsach, meist unter Entweichen von Stickoxyd und Bildung von Nitraten, zersetzt. In gewissen Gemengen bewirken sie hestigere Explosionen als die Nitrate¹).

Beim Übergießen von Nitrit, in trockenem Zustande oder auch in sehr konzentrierter Lösung, mit Schwefelsäure tritt stürmische Entwickelung braunroter salpetriger Dämpse auf, wahrscheinlich insolge Zersetzung der frei werdenden salpetrigen Säure in Untersalpetersäure und Stickoxyd. Verdünnte Lösungen geben beim Versetzen mit Schweselsäure Stickoxyd, indem die salpetrige Säure in dieses und Salpetersäure zerfällt. Schwächere Säuren, z. B. Essigsäure, wirken bei gewöhnlicher Temperatur nicht zersetzend ein.

Nitrite färben Eisenoxydullösungen dunkel. Sie scheiden Jod aus Jodwasserstoffsäure ab, färben daher angesäuerten Jodkaliumstärkekleister blau. Sie wirken desoxydierend auf die angesäuerte rote Lösung von Kaliumpermanganat, indem sie dieselbe entfärben, auf Chromsäure unter Bildung von Chromoxyd. Aus Schwefelwasserstoff fällen sie Schwefel, wobei, nach Divers und Tamemasa Haga?), neben anderen Produkten Hydroxylamin entsteht; saure Indigolösung entfärben sie. Mit brennbaren Körpern geben sie Verpuffung, indessen weniger heftig als Nitrate.

Durch Alkalimetalle werden sie reduziert. Als Produkte der Einwirkung von Natriumamalgam treten stets Stickoxydul, Stickstoff, Hydroxylamin, Ammoniak, Natriumhyponitrit und Ätznatron auf. Der Prozess lässt sich so leiten, dass die Ausbeute an jedem einzelnen dieser Stoffe innerhalb weiter Grenzen nach Belieben variiert wird 3).

Durch Mischen mit molekularen Mengen Natriumacetat lassen sich die Nitrite in Cyanide verwandeln. Hierbei muß die doppelte Menge Natriumkarbonat zugefügt werden, um die Heftigkeit der Reaktion, welche sonst unter Explosion verläuft, zu mildern 4).

Ammoniumsalz NO₂NH₄. Dasselbe findet sich weit verbreitet in der Natur als Zwischenstufe bei dem Oxydationsprozesse des freien Stickstoffs und der verschiedenen Stickstoffverbindungen. So ist es bei den Verbrennungen vieler Körper in atmosphärischer Luft konstatiert worden ⁵) und soll nach Schönbein überhaupt bei jeder Ver-

¹⁾ Angelo Angeli, Atti d. R. Acc. Lincei Rendic. 1894, I, S. 510; Ber. 27, 556, Ref. — 2) E. Divers u. Tamemasa Haga, Chem. Soc. J. 51, 48; JB. 1887, S. 401. — 3) E. Divers. Chem. Soc. Proc. 15, 222; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 98 u. 99. — 4) W. Kerp, Ber. 30, 610. — 5) Bence Jones, Phil. Trans. 1851, II, S. 399; Böttger, Chem. Centralbl. 1870, S. 101; Ders., J. pr. Chem. 85, 396; O. Löw, Zeitschr. Chem. [2] 6, 65 u. 269; C. Than, J. pr. Chem. [2] 1, 145; J. D. Boeke, Chem. News 22, 57; JB. 1870, S. 220; H. Struve, Petersb. Akad. Bull. 15, 325; L. T. Wright, Ber. 11, 2146.

brennung, ja bei jeder Oxydation auftreten. Nach Carius 1) sowie nach Weith und Weber²) ist besonders die Oxydation von Ammoniak durch Ozon eine Hauptquelle des natürlichen Vorkommens. bein 3) hat die Bildung des Salzes namentlich beim Verbrennen von Wasserstoff in Luft beobachtet; von Bohlig 4) wurde dies bezweifelt, 1 von Zöller und Grete 5) aber auch bei Verwendung von ganz reinem Wasserstoff und vollkommen gereinigter Luft stets in geringem, jedoch i deutlich nachweisbarem Malse gefunden. Andererseits haben Carius sowohl wie Weith und Weber dargethan, dass aus Stickstoff und Wasserstoff unter keinen Umständen Ammoniumnitrit entstehe, und auch der Angabe Schönbeins, dass sich dieses Salz beim Verdunsten von Wasser an der Luft bilde, ist Carius wie früher schon Bohlig entgegengetreten, während O. Löw⁶), Freda⁷) und A. v. Lösecke⁸) zum entgegengesetzten Resultate gelangten. Struve⁹) beobachtete das Vorkommen in den Wasserdämpfen von im Tages- oder Sonnenlichte verdunsteter Pyrogallussäurelösung, auch bei Zusatz von Kalilauge.

Mit wässerigem Ammoniak befeuchteter Platinmohr bildet an der Luft Ammoniumnitrit, eine noch nicht bis zum Glühen erhitzte Platindrahtspirale bildet in ammoniakalischer Luft weiße Nebel des Salzes 10). Hängt man die erhitzte Platinspirale über 20 prozentiges Ammoniakwasser auf und leitet Sauerstoff zu, so gerät das Metall in lebhaftes Glühen, und das Kochglas füllt sich mit weißen Dämpfen von Ammoniumnitrit, dann mit intensiv roten von Untersalpetersäure; auch das Glasrohr, durch welches der Sauerstoff eintritt, belegt sich meist mit einer dicken Kruste des Salzes 11). Es bildet sich ferner Ammoniumnitrit aus Ammoniak durch Erhitzen mit Kaliumpermanganatlösung 12). Schneller und unter Ausscheidung von Mangansuperoxyd erfolgt die Reaktion beim Schütteln mit Platinmohr 13); auch bei Gegenwart von Ameisensäure 14). Auch durch Wasserstoffsuperoxyd wird aus Ammoniak Ammoniumnitrat erzeugt.

Behufs Darstellung des Salzes verreibt man äquimolekulare Mengen von Silbernitrit und Salmiak mit Wasser oder läßt äquimolekulare Mengen von Blei- oder Baryumnitrit und Ammonsulfat auseinander wirken. Man erhält so Lösungen, aus denen im ersten Falle das noch

¹⁾ L. Carius, Ber. 7, 1481. — 2) Weith u. Weber, Ber. 7, 1745. — 3) Schönbein, Ann. Chem. 124, 1. — 4) E. Bohlig, Ebend. 125, 21. — 5) Zöller u. Grete, Ber. 10, 2145. — 6) O. Löw, Zeitschr. Chem. [2] 6, 65 u. 269. — 7) P. Freda, Annuario della Scuola d'agric. di Portici 1877; Ber. 11, 1385, Ref. — 8) A. v. Lösecke, Arch. Pharm. [3] 14, 54. — 9) H. Struve, Wien. Akad. Ber. 68, 432. — 10) Schönbein, J. pr. Chem. 70, 129. — 11) Kraut, Ann. Chem. 136, 69. — 12) H. Tamm, Chem. News 25, 47; JB. 1872, S. 245. — 18) Schönbein, J. pr. Chem. 75, 99; Wöhler, Ann. Chem. 136, 256. — 14) Péan de St.-Gilles, Ann. ch. phys. [3] 55, 374; JB. 1858, S. 554.

zurückgehaltene Metall durch Schwefelwasserstoff entfernt werden kann. Dann wird das Filtrat bei gewöhnlicher Temperatur im Vakuum über Ätzkalk verdunstet. Nach Berthelot¹) läßst sich das feste Salz auch neben freiem Stickstoff durch Einwirkung von trockenem Ammoniak, Stickoxyd und Sauerstoff aufeinander darstellen, die nach den Gleichungen $2 \text{ NO} + 0 + 2 \text{ NH}_3 = \text{N}_4 + 3 \text{ H}_2\text{ O}$ und $6 (2 \text{ NO} + \text{O} + 2 \text{ NH}_3 + \text{H}_2\text{ O}) = 6 \text{ NO}_2\text{ H}$, NH_3 erfolgt.

Gemengt mit Ammoniumnitrat erhält man es durch Einleiten salpetriger Dämpfe in Ammoniakflüssigkeit bis zur unvollständigen Sättigung und Abdampsen in der oben angegebenen Weise. Einwirkung solcher Dämpfe auf Ammoniumkarbonat erhält man es in festen Zustande²). Dabei darf keine überschüssige salpetrige Sim zur Wirkung kommen, da sonst einerseits keine teilweise Umwandlung in Nitrat stattfindet, andererseits durch freie Säure Explosion bei er heblich niedrigerer Temperatur als sonst veranlasst werden kann. Mas fügt zu 1 bis 2 kg Arsenigsäureanhydrid 150 bis 200 ccm eines Gemisches aus gleichen Raumteilen Wasser und 66 proz. Salpetersaur. erwärmt und lässt, sobald rote Dämpfe auftreten, weitere Anteile der Säure langsam zutropfen. Das in regelmäßigem Strome entwickelte Gas wird von mitgerissener Salpetersäure befreit und in einen mit grob gepulvertem Ammoniumkarbonat gefüllten Cylinder geleitet. Du Reaktionsprodukt wird mit absolutem Alkohol aufgenommen, die durch Eiswasser gekühlte Lösung mit Äther gefällt, das abgeschiedene Sals mit Äther gewaschen und über Schwefelsäure getrocknet. wiederholte Auflösung in Alkohol und Fällung mit Äther gereinigt, enthält es mindestens 90 Proz. NO₂NH₄²).

Eigenschaften. Das trockene Salz bildet eine weiße, krystallinische, gelegentlich in schönen Nadeln krystallisierte 1), sehr zerfließliche Masse, es ist elastisch und zähe. Es reagiert vollkommen neutral. Die Aufbewahrung erfolgt am besten nach Berthelot in luftleeren Raum über gebranntem Kalk.

Beim Erhitzen giebt es keinen Stickstoff, sondern Stickoxydel, Ammoniak und Wasser (Berzelius). Nach Berthelot 1) zersetzt es sich bei gewöhnlicher Wintertemperatur sehr langsam, im Sommer bedeutend rascher. Beim Erhitzen im Wasserbade auf 60 bis 70° bleibt es anscheinend einige Augenblicke unverändert, dann detoniert es plötzlich mit Heftigkeit. Bei allmählichem Erhitzen auf Platinblech verschwindet es in einem Moment; auf erhitztes Platin geworfen, verbrennt es plötzlich mit fahler Flamme. Im zugeschmolzenen Rohre kann es aufbewahrt werden, ohne Zersetzung zu erleiden.

Die konzentrierte Lösung zersetzt sich in Stickstoff und Wasser,

¹⁾ Berthelot, Bull. soc. chim. [2] 21, 55; JB. 1874, S. 218. — 2) Erdmann, J. pr. Chem. 97, 395; Sörensen, Zeitschr. anorgan. Chem. 7, 33. —

und zwar bei weitem schneller als das feste Salz; die Lösung schäumt beim Schütteln wie Champagner 1). Sehr glatt erfolgt dieser Zerfall, auch verdünnter Lösungen, beim Erhitzen, besonders nach geringem Ansäuern (Millon), so daß dieser Prozeß zur Darstellung des Stickstoffs verwendet werden kann. Der Vorgang vollzieht sich nach der Gleichung $NO_2NH_4 = N_2 + 2H_2O$.

Verdünnte Lösungen lassen sich ohne Stickstoffentwickelung erwärmen. Dies ist allem Anschein pach durch die elektrolytische Dissoziation bedingt, denn Zusatz von Natriumnitrit oder Ammoniumchlorid bewirkt in Lösungen, die vorher beim Erwärmen nur eine eben erkennbare Gasentwickelung gaben, eine erhebliche Steigerung derselben ²).

Das in der Luft enthaltene bezw. durch die erwähnten Bildungsarten in dieselbe gelangende Ammoniumnitrit ist von großem Einfluß auf die Verwitterung des Bodens, die Ernährung der Pflanzen u. s. f. 3).

Baryumsalz, (NO₂)₂Ba + H₂O. Dasselbe wird gewonnen durch Einleiten salpetriger Dämpfe in Barytlösung, Entfernung des mit entstandenen Nitrats durch Krystallisation aus der eingeengten Lösung und Fällen mittelst Weingeist⁴). Man erhält es auch durch sehr vorsichtiges Erhitzen von Baryumnitrat, doch ist hierbei weitergehende Zersetzung nie ganz zu vermeiden, man muß deshalb durch die Lösung der geglühten Salze, zur Entfernung des Ätzbaryts, Kohlensäure leiten, dann noch aus dem Filtrat das noch vorhandene Nitrat, wie oben, beseitigen⁵).

W. Zorn 6) kocht Baryumnitratlösung mit schwammförmigem Blei, das durch Reduktion einer verdünnten Bleiacetatlösung mittelst Zink erhalten wird, bis dasselbe gänzlich in krystallinisches Bleioxyd übergegangen ist. Der Vorgang vollzieht sich nach der Gleichung (NO₃)₂Ba + 2Pb = (NO₂)₂Ba + 2PbO. Nach Abgießen der Lösung entfernt man daraus das meiste des gelösten Bleioxyds durch Einleiten von Kohlensäure, die letzten Spuren durch Schwefelwasserstoff, filtriert und verdampft. Es hinterbleibt ein dickes Öl, das beim Erkalten zu einer festen Masse von Baryumnitrit erstarrt und durch Umkrystallisieren aus 80 prozentigem Alkohol völlig rein erhalten wird.

Nach Arndt⁷) erhält man es in ganz reinem Zustande nur durch Umsetzung von Silbernitrit mit Baryumchlorid. Hierbei erweist sich

ļ

¹⁾ Berthelot, Bull. soc. chim. [2] 21, 55; JB. 1874, S. 218. — 2) Angeli u. Boeris, Atti d. Accad. Linc. Rendic. 1892, II, S. 70; Gazz. chim. 22, II, S. 375; Ber. 25, 935 Ref. u. 26, 82 Ref. — 3) A. Fröhde, J. pr. Chem. 102, 46. — 4) Fritzsche, ebend. 19, 179. — 5) Hess u. Lang, ebend. 86, 279. — 6) W. Zorn, Die untersalpetrige Säure und deren organische Derivate, Habilitationsschrift, Heidelberg 1879. — 7) K. Arndt, Zeitschr. anorgan. Chem. 27, 341.

Schütteln mit reinem Seesand zur Zerteilung des Silbersalzes sehr wirksam.

Das Salz krystallisiert mit einer Molekel Wasser in hexagonalen Pyramiden, die meist von einem Punkte ausgehen. Es ist vollkommen luftbeständig, nach Arndt¹) jedoch sehr zur Verwitterung geneigt, so dass meist ein geringerer als der berechnete Wassergehalt gefunden wird. Beim Erhitzen zersetzt es sich nur wenig, schmilzt bei 220°1 Im Wasser löst es sich unter Abkühlung sehr leicht zu einer schwach alkalischen Lösung; die alkalische Reaktion ist zwar in der Lösung durch Lackmus- und Kurkumapapier nicht zu erkennen, tritt aber beim Trocknen ganz deutlich hervor²). In kaltem, 94 prozentigen Weingeist ist es wenig löslich, sehr leicht in kochendem. Die Lösung zeigt keine Neigung, Sauerstoff aufzunehmen³). Eine Lösung von 15 g Salz in 100 ccm Wasser hat das spezif. Gew. 1,1140 bei 16°1).

Bleisalze. Es sind nur basische Salze mit Sicherheit bekannt. über welche ziemlich zahlreiche, zum Teil widersprechonde Angaben vorliegen. Die älteren Arbeiten von Proust, Chevreul und Berzelius sind zuerst von Peligot⁴), dann von Bromeis⁵), N. von Lorenz⁶) und Meissner⁷) ergänzt und berichtigt worden.

Digeriert man eine Lösung von normalem Bleinitrat in 15 bis 20 Tln. Wasser bei 60 bis 70° mit 63 Tln. sehr fein gepulverten Bleis, so entsteht eine gelbe Lösung, aus welcher beim Erkalten ein goldgelbes Salz in kleinen Schuppen anschießt. Dasselbe, von Berzelius als halbsalpetrigsaures Salz bezeichnet, hat nach Peligot die Zusammersetzung N_2O_4 , 2 PbO + H_2O , wonach es als basisch untersalpetersaure Salz oder, da die Existenz solcher Salze sehr zweifelhaft ist, als Doppelsalz von basisch salpetrigsaurem und basisch salpetersaurem Blei aufzufassen wäre. Nach Meissner hat es jedoch die Zusammensetzung $N_2O_5Pb_2 + 3H_2O$, was auf die Konstitution $N_2O_8 < \frac{OPb}{OPb}$ - Dasselbe Salz wird beim Einleiten der beim Erhitzen von Stärkemehl mit Salpetersäure entweichenden Dämpfe in Wasser, in welchen Bleioxyd suspendiert ist, erhalten s). Das Salz reagiert alkalisch; et löst sich schwierig in kaltem, leichter in heißem Wasser. hitzen giebt es Wasser und rote salpetrige Dämpfe aus, ohne zu schmelzen, wenn man die Temperatur allmählich steigert. Säuren entwickeln ebenfalls salpetrige Dämpfe. In Essigsäure eingetragen, löst es sich ohne Gasentwickelung zu einer gelben Lösung

¹⁾ K. Arndt, Zeitschr. anorgan. Chem. 27, 341. — 2) A. Piccini und F. Marino-Zuco, Atti d. Accad. Linc. Rendic. 1885, S. 15; Ber. 18, 175 Ref. — 3) W. Fischer, Ann. Phys. 74, 119. — 4) Peligot, Ann. Chem. 39, 338. — 5) Bromeis, ebend. 72, 38. — 6) N. von Lorenz, Wien. Akad. Ber. 84, 1133. — 7) F. Meissner. Jen. Zeitschr. f. Med. u. Naturw. [2] 3, 2. Suppl., S. 26. — 6) Fritzsche, J. pr. Chem. 19, 179.

auf, die sich beim Einbringen von Bleisuperoxyd infolge Oxydation der salpetrigen Säure zu Salpetersäure entfärbt, wobei 100 Tle. des Salzes 42,5 bis 45,2 (theoretisch 43) Tle. Bleisuperoxyd aufnehmen.

Wird die verdünnte Lösung von einer Molekel Bleinitrat mit $1^{1}/_{2}$ Molekel fein zerteiltem, metallischem Blei, oder wird die Lösung des vorigen Salzes mit Blei gekocht, so entsteht unter Entwickelung von Stickoxydgas eine gelbe Lösung, aus welcher sich beim Erkalten schwere, harte, orangerote Krystalle ablagern. Nach Peligot paßst für dieselben am besten die auch von Bromeis bestätigte Formel $2 N_{2} O_{4}$, $7 \text{ PbO} + 3 H_{2} O$, die in $N_{2} O_{8}$, $4 \text{ PbO} + N_{2} O_{5}$, $3 \text{ PbO} + 3 H_{2} O$ umgeändert werden kann; doch erhielt Bromeis auf demselben Wege auch einmal ein der Formel $N_{2} O_{6}$, $3 \text{ PbO} + N_{2} O_{4}$, $4 \text{ PbO} + 3 H_{2} O$ entsprechendes Salz. — Das Salz ist in Wasser weniger löslich als das vorige, verhält sich aber im übrigen wie dieses. Die Lösung in Essigsäure nimmt für 100 Tle. Salz 27 Tle. Bleisuperoxyd auf.

Ţ

į

Ì

Ü

H

I

1

E

Kocht man die sehr verdünnte Lösung von Bleinitrat mit noch mehr metallischem Blei (über 2 Molekeln) sehr anhaltend, so entfärbt sich die anfangs infolge Bildung der vorher beschriebenen Salze gelbe Flüssigkeit zuletzt vollständig, und beim langsamen Erkalten scheidet sich viertelsalpetrigsaures Bleioxyd, N₂O₃, 4 PbO + H₂O, in schwach rosenroten, seideglänzenden Nadeln aus, beim raschen Erkalten als Nach Meissner ergab das Salz, nach Berzelius' weißes Pulver. Vorschrift, durch 12 stündiges Kochen von 1 Tl. Bleinitrat mit 11/2 Tln. granuliertem Blei und 50 Tln. Wasser und mehrmaliges Umkrystallisieren aus ausgekochtem, ganz kohlensäurefreiem Wasser bereitet, die Zusammensetzung N₂O₆Pb₃. H₂O. — Das Salz reagiert stark alkalisch, hedarf über 30 Tle. kochenden Wassers zur Lösung, von kaltem viel Die Lösung in Essigsäure nimmt auf 100 Tle. Salz 49,5 Tle. Bleisuperoxyd auf. Bei der Zersetzung mit Baryt liefert es nur Baryumnitrit 1). Bei Einwirkung von Jodäthyl giebt es Äthyläther und das gelbe basische Salz neben angeblich neutralem Nitrit²).

Leitet man in die heiße Lösung des letzterwähnten Salzes Kohlensäuregas, so werden, nach Peligot, drei Viertel der Base als Karbonat gefällt, und die entstandene gelbe Lösung giebt beim Verdampfen im Vakuum leicht lösliche Krystalle von angeblich neutralem Bleinitrit (NO₂)₂Pb + H₂O, welche nach Nickles³) isomorph mit denen des Bleinitrats sind. Nach Gomes⁴) ist dieses Salz jedoch ein Doppelsalz von neutralem Nitrit und Nitrat, entsprechend der Formel 3 (NO₂)₂Pb + (NO₃)₂Pb + H₂O. Nach Meissner enthält die durch Kohlensäure saturierte Lösung sowohl des gelben als des roten basischen Nitrits das neutrale Salz; doch ist dieses so leicht zersetzbar, daß es daraus in

¹⁾ Berzelius, Gilb. Ann. 40, 194 u. 46, 156; Chevreul, ebend. 46, 176. — 2) F. Meissner, Jen. Zeitschr. f. Med. u. Naturw. [2] 3, 2. Suppl., S. 26. — 3) Nickles, J. pr. Chem. 45, 374. — 4) Gomes, Pharm. Centralh. 1852, S. 201.

festem Zustande nicht erhalten werden kann. Beim Abdampfen der Lösung in gelinder Wärme krystallisiert daraus ein weißes basisches Nitrit, $3 N_2 O_3$, $4 PbO + 2 H_2 O$ in seidenglänzenden Blättchen, während in der Mutterlauge neutrales Nitrat zurückbleibt. Wird die Lösung zum Kochen erhitzt, so bildet sich nur Nitrat, während ein farbloses Gas, wahrscheinlich Stickstoff, entweicht.

Mit Rücksicht darauf, dass alle diese Salze durch Einwirkung von Blei auf eine Lösung von Bleitnitrat gebildet werden und dass es von dem Verhältnisse der Materialien, der Dauer der Einwirkung und von der Temperatur abhängt. welches Salz schliesslich entsteht, ist es leicht ersichtlich, dass sehr leicht Gemenge dieser Salze und dass wohl auch noch andere Salze entstehen können, deren in der That noch eine ganze Anzahl beschrieben worden ist. So erhielt Bromeis, als er die Lösung des gelben Salzes eine Zeit lang mit Blei sieden ließ, auf Krystallen des ersteren goldgelbe Nadeln von halbsalpetrigsaurem Blei, N2O3, 2 Pb0 + H2O, und durch mehrstündiges Sieden der Lösung des orangefarbenen Salzes über Blei konzentrisch gruppierte, bald feuerrote, bald grüne Krystalle von drittelsalpetrigsaurem Blei, N₂O₃, 3 PbO. Das letztere soll identisch sein mit demjenigen, welches Peligot für ein Gemenge von gelbem und orangefarbenem Salz gehalten hatte, weil sich ersteres daraus durch heißes Wasser ausziehen ließ. — Durch mehrtägiges Kochen der Lösung von Bleinitrat mit einem großen Überschusse an Blei erhielt Bromeis neben dem grünen Salze hellziegelrote Krystalle, für welche er die Formel N_2O_4 , 4 PbO + N_2O_5 , 3 PbO + 3 H₂O angiebt.

N. v. Lorenz¹) konstatiert je nach den Versuchsbedingungen sogar vierzehn verschiedene Salze. Es entstehen durch Erwärmen einer Lösung von 1 Mol. Bleinitrat in 20 Tln. Wasser mit 1 At. Blei auf 60 bis 70° nach 40 Minuten langem Erhitzen: 1. NO₃—Pb—0H in farblosen Blättchen; nach 11/2 Stunden: 2. gelblichweiße Nadels derselben Zusammensetzung; nach 21/2 stündiger Digestion: 3. 2 NO, $-Pb-OH + NO_2-Pb-OH + \frac{1}{3}H_2O$ in hellgelben, schief rhombischen Tafeln; nach 6 stündiger Digestion, wobei sich alles Blei löst: 4. NO. $-Pb-OH + NO_2-Pb-OH + \frac{2}{3}H_2O$ in citronengelben, sechseitiges Wird mehr als 1 At. Blei auf 1 Mol. des Nitrats angewandt, so entsteht: 5. das Salz $6 \text{ NO}_3 - \text{Pb-OH} + 7 \text{ NO}_2 - \text{Pb-OH} + 4 \text{ H}_2 \text{ O}$. Wendet man auf jede Molekel Bleinitrat 1 bis 11/4 At. Blei an, so erhält man je nach der Menge desselben: 6. 3 NO₃-Pb-OH + 5 NO₄-Pb -OH + 5 H₂O, sattgelbe Verbindung; 7. NO₃-Pb-OH + 2 NO₂-Pb $-OH + \frac{1}{3}H_2O$; 8. $NO_3-Pb-OH + 3NO_2-Pb-OH + \frac{1}{8}H_2O$; 9. NO₃ -Pb-OH + 4 NO_2 -Pb-OH; bei Anwendung von $1^{1/2}$ At. Blei: 10. NO₃ $-Pb-OH + 5NO_2-Pb-OH$; von 13/4 At.: 11. 4 $NO_3-Pb-OH + 6NO_1$ -Pb-OH + 5 PbO + PbO₂ H₂, orangefarbene Nadeln; von 2 At:

¹⁾ N. v. Lorenz, Wien. Akad. Ber. 84, 1133.

12. NO_8 —Pb—OH + 2 NO_2 —Pb—OH + 2 PbO + $\frac{1}{2}$ H₂O; bei Anwendung von 2 At. Blei in größerer Verdünnung: 13. $(NO_2)_2$ Pb + 2 PbO und von mehr als 2 At. Blei: 14. NO_2 —Pb—OH + PbO.

Blei-Kaliumsalze. Beim Verdunsten einer Mischung von Kaliumnitrit und Bleinitrit oder Bleiacetat erhielt Fischer¹) orangegelbe monokline Nadeln der Zusammensetzung $4 (NO_2)_2 Pb$, $6 NO_2 K + 3 H_2 O$, Lang²) orangegelbe, rhombische Prismen der Zusammensetzung $(NO_2)_2 Pb$, $2 NO_2 K + H_2 O$. Durch Einleiten von Stickoxyd und Luft in eine mit Kali übersättigte Lösung von Bleinitrat gewann Hayes³) die Salze $4 N_2 O_3$, 3 PbO, $3 K_2 O$, $2 N_2 O_5 + 3 H_2 O$ und $(NO_2)_2 Pb$, $2 NO_2 K + H_2 O$.

Blei-Kalium-Kobaltsalz. S. Kobaltsalze.

Calciumsalz, $(NO_2)_2$ Ca + H_2O . Man zersetzt eine siedendheiße Lösung von Silbernitrit mit Kalkwasser oder Kalkmilch und filtriert vom ausgeschiedenen Niederschlag (Silberoxyd) ab. Da die Lösung noch etwas Silbersalz und Kalk enthält, wird sie mit Schwefelwasserstoff, dann mit Kohlensäure behandelt⁴). Durch Verdampfen des Filtrats in gelinder Wärme erhält man dann das Salz in äußerst zerfließlichen Prismen. Dasselbe ist in Alkohol wenig löslich⁵).

Didymsalz wurde von Frerichs und Smith⁶) in Form einer bräunlichschwarzen, klebrigen Flüssigkeit erhalten.

Eisensalze. Ferrosalze sind in Form von Tripelnitriten bekannt, von welchen das Bleikaliumferronitrit, 6 NO₂. Pb K₂ Fe, einen schweren, rotgelben Niederschlag bildet, während die Salze mit Kalium und Baryum, Calcium, Strontium nicht einheitlich erhalten wurden ⁷). Ähnliche Verhältnisse finden sich auch bei anderen Tripelnitriten, da deren Zusammensetzung im allgemeinen willkürlich in Bezug auf alle drei Metalle variiert werden kann, so dass man sie für isomorphe Mischungen halten muß, und nur die bleihaltigen leicht von bestimmter Zusammensetzung erhalten werden.

Iridiumsalz hat die Zusammensetzung $(NO_2)_{12}Ir_2H_6$, ist also ein saures Salz, Wasserstoffiridonitrit, bezw. eine komplexe Säure. Es bildet blaßgelbe, leicht lösliche Nadeln⁸). Eine Reihe von zum Teil gut krystallisierenden Doppelsalzen leitet sich davon ab.

Iridium - Kalium salze. Salpetrigsaures Iridium sesquioxyd-Kalium, $(NO_2)_{12} \text{ Ir}_2 \text{ K}_6 + 2 \text{ H}_2 \text{ O}$, entsteht durch Kochen von Iridium-

¹⁾ W. Fischer, Ann. Phys. 74, 119. — 2) J. Lang, ebend. 118, 208. — 3) Hayes, Sill. Am. J. [2] 31, 226; JB. 1861, S. 279. — 4) Fischer, Ann. Phys. 74, 115. — 5) J. Lang, ebend. 118, 208; Hampe, Ann. Chem. 125, 334. — 6) Frerichs u. Smith, Ann. Chem. 191, 331. — 7) Przibylla, Zeitschr. anorg. Chem. 15, 419 u. 18, 449. — 6) W. Gibbs, Ber. 4, 281.

sesquichlorid mit überschüssigem Kaliumnitrit. Es bildet blass grünlichgelbe, in Wasser ziemlich leicht lösliche Krystalle. Ein Doppelsalz mit Iridiumsesquichlorid-Kalium 6 Cl K, Cl₆ Ir₂, 3 (NO₂)₁₂ Ir₂ K₆ entsteht unter Gasentwickelung durch Behandlung von Kaliumiridiumchlorid mit überschüssigem Kaliumnitrit als gelbliches, krystallinisches Pulver¹).

Auf ähnliche Weise entstehen die drei

Iridium-Natriumsalze $(NO_2)_{12} Ir_2 Na_6 + 2 H_2 O$, $6 Cl Na, Cl_6 Ir_2, 3 (NO_2)_{12} Ir_2 Na_6$, $Cl_2 (NO_2)_8 Ir_2 Na_4 + 2 H_2 O$,

und das

Iridium-Baryumsalz 3 Cl₂ Ba, Cl₆ Ir₂, (NO₂)₁₂ Ir₂ Ba₃.

Kadmiumsalze. Das neutrale Salz (NO₂)₂Cd + H₂O entsteht durch Wechselzersetzung von Kadmiumsulfat und Baryumnitrit; die so erhaltene Lösung muß unter Vermeidung jeder Temperaturerhöhung verdunstet werden. Das Salz bildet eine gelbe, an der Luft zerfließliche Masse.

Ein basisches Salz von der Zusammensetzung N₂O₃, 2 CdO entsteht durch Erhitzen des vorigen, sei es für sich, sei es in wässeriger oder alkoholischer Lösung. Es bildet ein weißes Pulver²).

Kadmium-Ammoniumsalz, (NO₂)₂Cd.2NO₂NH₄.CdO₂H₇ 2 NH₃, entsteht durch Einwirkung von heißer Ammoniumnitratlösung auf metallisches Kadmium; dabei erfolgt starke Temperaturerhöhung und stürmisches Aufkochen, doch ohne Entwickelung eines Gases. Die nach Erkalten schwach gelbe, alkalisch reagierende und nach Ammoniak riechende Flüssigkeit trübt sich auf Zusatz von Wasser. Bein Verdunsten über Chlorcalcium bei Abschluss direkten Sonnenlichte setzt sie durchsichtige, rhombische Prismen ab. Diese sind nach der Abtropfen und Trocknen luftbeständig; durch reines Wasser werdes sie unter Bildung von Kadmiumhydroxyd zersetzt, aus ammoniakalischen Beim Erhitzen Wasser lassen sie sich unverändert umkrystallisieren. schmilzt das Salz zuerst unter Entwickelung von Ammoniak; im Momest der vollendeten Entwässerung tritt dann plötzliche Entflammung und schliesslich, unter Entwickelung roter Dämpse, Bildung von Kadmiunoxyd ein 3).

Kadmium-Kaliumsalze. Durch Verdampfen von Kaliumnitrit mit Kadmiumnitrat erhielt Lang²) nacheinander die Salze 2 NO₂K + $(NO_2)_2$ Cd, das in schiefen Prismen⁴) krystallisiert, und 4 NO₂K . $(NO_2)_2$ Cd (Tafeln). Hampe²) gewann, indem er eine Mischung beider Nitrite verdunstete, das in Würfeln krystallisierende Doppelsalz NO_2 K . $(NO_2)_2$ Cd.

¹⁾ Lang, K. Sv. Vet. Akad. Handl., N. F. 5, Nr. 7; J. pr. Chem. 86, 295. — 2) J. Lang, Ann. Phys. 118, 208; Hampe, Ann. Chem. 125, 334. — 3) H. Morin, Compt. rend. 100, 1497; Ber. 18, 494 Ref. — 4) Topsöe, Wies Akad. Ber. [2] 73, 113.

Kaliumsals, NO2K. Beim anhaltenden Schmelzen von Salpeter bildet sich dies Salz unter Entweichen von Sauerstoffgas; doch bleibt es dann stets mit unzersetztem Salpeter gemengt. Löst man die geschmolzene Masse in Wasser und dampft man ein, so krystallisiert zuerst der Salpeter, dann das Nitrit, durch anhängende Mutterlauge stark verunreinigt. Wird aber die Lösung, nach Auskrystallisieren des Salpeters, mit Essigsäure neutralisiert und dann mit dem doppelten Volumen Weingeist vermischt, so trennt sich die Flüssigkeit in zwei Schichten, von denen die untere das Nitrit enthält. Läßt man diese im Exsiccator über Schwefelsäure verdunsten, so schießt das Salz in undeutlichen Krystallen an¹). Kleine Mengen erhält man leicht beim Überleiten von Wasserstoffgas über geschmolzenen Salpeter²).

Stromeyer³) schmilzt in eiserner Pfanne 1 Tl. Salpeter, fügt dazu 2 Tle. Blei unter beständigem Umrühren, wobei sich schon bei Rotglühhitze das Blei in gelbes Bleioxyd, das aber noch metallisches Blei einschließt, verwandelt. Durch Steigerung der Temperatur wird dann die Reaktion meist unter gefahrloser Feuererscheinung vollendet. Nach Erkalten wird die Masse mit Wasser ausgelaugt, die in der Lauge vorhandene geringe Menge Bleioxyd durch Kohlensäure und Schwefelammonium entfernt, dann zur Trockne verdampft und der Rückstand, um etwa entstandenes Kaliumhyposulfit zu zerstören, geschmolzen.

Nach Müller und Pauly⁴) lässt sich das Salz bequem nach der Methode von Persoz⁵) durch Reduktion von Salpeter mit schwammigem Kupfer, wie es durch Reduktion von Kupfervitriol mittelst Zinkstaub erhalten wird, in der Hitze darstellen. Man trägt das Salpeter-Kupfer-Gemisch in kleinen Portionen in einen schwach rotglühenden eisernen Tiegel ein, wobei vor jedem neuen Zusatz die unter Aufschäumen eintretende Reaktion abgewagtet wird. Dann wird die breiige, schwarze Masse herausgenommen, nach Erkalten mit Wasser ausgezogen und, nach Neutralisation mit Salpetersäure, zur Krystallisation eingedampft.

Étard⁶) empfiehlt die Reduktion des Nitrats durch Zusammenschmelzen mit der äquimolekularen Menge getrockneten Kaliumsulfits, entsprechend der Gleichung $NO_3K + SO_3K_2 = NO_2K + SO_4K_2$. Die erkaltete Masse wird gepulvert, und das Nitrit durch Ausziehen mit Alkohol oder durch Auskrystallisieren des Sulfats aus der wässerigen Lösung gereinigt.

Das Salz läßt sich auch durch Reduktion wässeriger Salpeterlösungen mittelst Zink darstellen. Man setzt zu einer bei 30 bis 40° gesättigten Salpeterlösung $^{1}/_{10}$ Volumen Ammoniakflüssigkeit, trägt allmählich Zinkpulver unter Umschütteln und Abkühlen ein, bis eine filtrierte Probe durch Weingeist nicht mehr gefällt wird, gießt dann

¹⁾ Fischer, Ann. Phys. 74, 115. — *) H. Schwarz, Dingl. pol. J. 191, 397. — *) Stromeyer, Ann. Chem. 96, 220. — 4) H. Müller u. C. Pauly, Arch. Pharm. [3] 14, 245. — 5) Persoz, Dingl. pol. J. 173, 75; JB. 1864, 8. 181. — 6) Étard, Bull. soc. chim. [2] 27, 434; JB. 1877, S. 239.

vom Zink ab, kocht bis zur Verstüchtigung allen Ammoniaks, beseitigt das hierdurch gefällte Zinkoxyd und leitet zur vollkommenen Beseitigung desselben in die kochende Flüssigkeit Kohlensäure ein. Dam neutralisiert man mit verdünnter Salpetersäure, dampst ein und gielst die Lösung des Nitrits von den zuerst ausgeschiedenen Salpeterkrystallen ab 1).

Warren²) leitet ein Gemenge von Ammoniakgas und Lust über platinierten Asbest in einer Verbrennungsröhre, die an einem Ende mit einer Bunsenslamme erhitzt wird. Die Dämpse, welche Ammoniumnitrit enthalten, werden in Kalilauge geleitet, so dass das Kaliumsals neben wieder verwendbarem Ammoniak gewonnen wird.

Rein erhält man das Salz am besten durch Wechselzersetzung von Silbernitrit und Chlorkalium. Man verreibt beide Salze zu äquimolekularen Mengen mit wenig Wasser, filtriert die entstandene Lösung vom Chlorsilber ab, verdampft sie im Vakuum und trocknet die erhaltenen Krystalle im Wasserstoffstrome. — Auf ähnliche Weise erfolgt die Darstellung aus Bleinitrit und Kaliumkarbonat.

Auch durch Zersetzung von Amylnitrit mit frisch bereiteter, nicht im Überschuss anzuwendender alkoholischer Kalilauge kann man das reine Salz erhalten. Die Mischung von 5 Tln. dieses Esters mit der Lösung von 2 Tln. Kalihydrat wird eine Stunde lang gelinde erwärmt. das ausgeschiedene Salz mit Alkohol gewaschen, ausgepreist und im Wasserbade getrocknet.

Das Salz krystallisiert in mikroskopischen, farblosen, prismatischen Krystallen, welche nach Lang⁴) der Formel 2 NO₂K + H₂O entsprechen, nach Divers⁵) wasserfrei, aber äußerst hygroskopisch sind. In den Haudel kommt meist das geschmolzene Salz, in Stangen gegossen. Es ist in Wasser sehr löslich, ja zerfließlich, in absoluten Alkohol unlöslich. Sowohl in geschmolzenem Zustande als in Lösung zeigt es schwache Gelbfärbung⁶). Das Handelsprodukt, das etwa ein Viertel Nitrat enthält, löst sich in einem Viertel seines Gewichts Wasser⁶, während das reine Salz ein Drittel erfordert⁵).

Durch elektrolytisches Knallgas wird es zu Ammoniak reduziert). Beim Vermischen seiner konzentrierten Lösung mit Lösungen ungesättigter Kohlenwasserstoffe in Eisessig giebt es Additionsprodukte der letzteren mit salpetriger Säure"). Bei Destillation mit Ammonium-chlorid entwickelt es Stickstoff; doch erfolgt nach Wright") diese Umsetzung nicht so einfach, wie sie durch die Gleichung CINH,

¹⁾ Stahlschmidt, Ann. Phys. 128, 466. — 2) Warren, Chem. News 64, 290; Ber. 24, 703 Ref. — 3) E. T. Chapman, Laboratory 1, 56; Zeitschr. Chem. 1867, S. 411. — 4) Lang, J. pr. Chem. 86, 295. — 5) E. Divers. Chem. Soc. Proc. 15, 222; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 98, 99. — 6) Ders. Chem. Soc. Proc. 16, 40; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 651. — 7) D. Tommasi. Ann. Phys. Beibl. 6, 354. — 8) P. Tönnies, Ber. 11, 1511. — 11. Wright. Chem. Soc. J. 39, 357; JB. 1881, S. 177.

+ NO₂K = N₂ + ClK + 2 H₂O ausgedrückt wird, denn es lassen sich im Destillat stets große Mengen von freiem Ammoniak und beträchtliche Mengen Ammoniumnitrit nachweisen. Bringt man auf das geschmolzene Salz Ammoniumchlorid, so beginnt dieses mit wachsender Geschwindigkeit zu rotieren, fängt Feuer und verbrennt mit purpurvioletter Flamme unter schwacher Detonation, ganz wie Kalium auf Wasser; auch Ammoniumnitrat verursacht mit dem geschmolzenen Nitrit Feuererscheinungen: kleine Krystalle bilden phosphoreszierende Punkte, große eine von einem phosphoreszierenden Ringe umgebene Kugel, die mit großer Heftigkeit rotiert, um schließlich unter prächtigem Aufflammen zu explodieren ¹).

Das Salz findet Verwendung in der Analyse zur Trennung von Kobalt und Nickel, ferner in der organischen Chemie zum Diazotieren, sowie zu den sonstigen, durch salpetrige Säure zu bewirkenden Reaktionen.

Verbindung mit Kaliumcyanid. Beide Salze bilden ein explosives Gemisch. Lässt man eine wässerige Lösung von 50 g Nitrit und 20 g Cyanid über Schwefelsäure eindunsten, so krystallisiert das Doppelsalz NO₂K.CNK. ¹/₂H₂O in kurzen Prismen, die bei 400 bis 500°, nicht aber durch Stoss, Schlag oder den Induktionsfunken, heftig explodieren ²).

Kobaltsalze. Kobaltoxydulsalz, Kobaltonitrit. Im festen Zustande ist das Salz nicht bekannt. Eine dunkle Lösung desselben wird durch Wechselwirkung von Baryumnitrit und Kobaltosulfat erhalten 3).

Kobaltoxydul-Kaliumsalze, Kobaltokaliumnitrite. Versetzt man eine neutrale Lösung von Kobaltchlorür mit überschüssigem Kaliumnitrit, so entsteht allmählich ein gelbes Krystallpulver, oder es bilden sich, bei viel Flüssigkeit, mikroskopische Würfel, die nach Erdmann⁴) die Zusammensetzung 6 NO₂ K, 3 (NO₂)₂ Co + H₂O besitzen, in kaltem Wasser unlöslich, in heißem mit roter Farbe löslich sind und sich beim Erhitzen zersetzen. — Setzt man eine ziemlich verdünnte Lösung von Kaliumnitrit zu einer heißen Lösung von Kobaltchlorür, so entsteht ein schwarzer, später grüner, aus wohl ausgebildeten, dunkelgrünen Würfeln bestehender Niederschlag von der Zusammensetzung 2 NO₂K, 2 (NO₂)₂Co + H₂O, während beim Vermischen heißer, konzentrierter Lösungen von Kaliumnitrit und Kobaltchlorür ein gelber, flockiger Niederschlag von der Zusammensetzung 2 NO₂K, (NO₂)₂Co + H₂O entsteht⁵).

¹⁾ D. Tommasi, Chem. News 43, 241; JB. 1881, S. 178. — 2) K. A. Hofmann, Zeitschr. anorg. Chem. 10, 259. — 3) Lang, Sv. Vet. Akad. Handl. 1860; J. prakt. Chem. 86, 295; Hampe, Ann. Chem. 125, 334. — 4) Erdmann, J. pr. Chem. 97, 397. — 5) Sadtler, Sill. Am. J. [2] 49, 189; Ber. 3, 308.

Kobaltoxydul-Kalium-Baryumsalz wird beim Vermischen von konzentriertem, wässerigem Kobaltchlorür mit Chlorbaryum und überschüssigem, konzentriertem Kaliumnitrit als tiefgrüner, krystallinischer Niederschlag erhalten, dem die Zusammensetzung $2 \text{ NO}_2 \text{K}$, $(\text{NO}_2)_2 \text{ Ba}$, $(\text{NO}_2)_2 \text{ Co}$ zukommt 1).

Kobaltoxydul-Kalium-Calciumsals, 2 NO₂K, (NO₂)₂Ca, (NO₂)₂Co, und

Kobaltoxydul-Kalium-Strontiumsalz, 2 NO₂K, (NO₂)₂Sr, (NO₂)₂Co, werden auf dieselbe Weise unter Anwendung von Chlorcalcium bezw. Chlorstrontium erhalten.

Kobaltoxydsalz, Kobaltinitrit, (NO₂)₆Co₂, ist ebenfallsnur in Form von Doppelsalzen bekannt. Von diesen existieren mehrere Reihen, und zwar nach Rosenheim und Koppel²): 1. Typus 6 N₂O₃. Co₂O₄. 3 R₂O, gelbe Reihe, entsteht, wenn bei der Darstellung salpetrige Säure bis zur Sättigung eingeleitet wird, oder durch doppelte Umsetzung aus dem leicht löslichen Natriumsalz. 2. Typus 4 N₂O₃. Co₂O₃. 2 R₂O, rote Reihe, entsteht, wenn man die salpetrige Säure nur bis zur Lösung des Kobalts einleitet und die tief schwarzbraunen Lösungen über Schwefelsäure verdunsten läßt. 3. Typus 3 N₂O₃. Co₂O₃. 2 R₂O, entsteht wie der vorige unter Anwendung gewisser Basen. 4. Kobaltokobaltinitrite entstehen bei freiwilliger Zersetzung der roten Baryumund Strontiumsalze.

Kobaltoxyd-Ammoniumsalze. Diammoniumkobaltoxydnitrit, $(NO_2)_6 Co_2 + 4NO_2NH_4 + 2H_2O$, und Triammoniumkobaltoxydnitrit, $(NO_2)_6 Co_2 + 6NO_2NH_4 + 2H_2O$ sind von Sadtler³) erhalten worden, ohne daß die näheren Bedingungen ihrer Entstehung festgestellt werden konnten. Nach Rosenheim und Koppel²) krystallisiert das zweite Salz mit $1^{1}/_2$ Molekeln Krystallwasser in gelben, mikroskopischen Rosetten, ist in Wasser wenig löslich und sehr beständig.

Kobaltoxydbaryumsalze. $6 N_2 O_3 . Co_2 O_8 . 3 BaO + 14 H_2 O_3$ bildet ein gelbbraunes, mikrokrystallinisches Pulver, in Wasser unlöslich²). — $4 N_2 O_3 . Co_2 O_3 . 2 BaO + 10 H_2 O$, kleine, tief dunkelrote Krystalle, nur in angesäuertem Wasser löslich²).

Kobaltoxydbleisalz, $6N_2O_3$. Co_2O_3 . $3PbO+12H_2O$, wird je nach der Darstellungsweise als gelbes, undeutlich krystallinisches Pulver oder als roter, schwerer Niederschlag, der sich unter dem Mikroskop als aus intensiv gelben Würfeln bestehend erweist, erhalten. Es ist in Wasser unlöslich 2).

Kobaltoxyd-Cäsiumsalz, $(NO_2)_6$ Co₂.6 NO₂Cs.2 H₂O, wird dargestellt durch Auflösen gleicher Teile Kobaltnitrat und Natriumacetat in 15 Tln. Wasser, Kochen, Versetzen des abgekühlten Filtrats

¹⁾ Erdmann, J. pr. Chem. 97, 397. — 2) Rosenheim u. Koppel, Zeitschr. anorgan. Chem. 17, 35. — 3) Sadtler, Sill. Am. J. [2] 49, 189; Ber. 3, 308.

mit Essigsäure und Zuträufeln von Natriumnitrit in konzentrierter Lösung bis zur Orangefärbung. Die nach einiger Zeit filtrierte Lösung wird mit der Lösung eines Cäsiumsalzes versetzt und durchgeschüttelt, der entstandene Niederschlag, ausgewaschen und bei 100° getrocknet, entspricht der obigen Formel, falls die Kobaltlösung im Überschußzugegen war. Das Salz ist zitronengelb, krystallinisch; es löst sich in 20 100 Tln. Wasser von 17°1).

Kobaltoxyd-Kaliumsalze. Kobaltikaliumnitrit, (NO2)6 Co2, $6 \text{ NO}_2 \text{K} + 3 \text{ H}_2 \text{O} = 2 (\text{NO}_2)_6 \text{Co} \text{K}_3 + 3 \text{ H}_2 \text{O}$. Letztere Formel ist nach Analogie der Formel Cy6 Fe K8 des Ferridcyankaliums gebildet, weil nach der Beobachtung Erdmanns²) das Kobalt weder als Oxydul noch als Oxyd in dem Salze enthalten ist. Außer der obigen Formeln su Grunde liegenden empirischen Formel 3 K₂O, Co₂O₃, 6 N₂O₃ + 3 H₂O sind noch andere aufgestellt worden, so $3 K_2 O$, 2 Co O, $6 N_2 O_3 + 3 H_2 O$ von Erdmann, $14 \text{ K}_2\text{ O}$, $5 \text{ Co}_2\text{ O}_3$, $27 \text{ N}_2\text{ O}_8 + 14 \text{ H}_2\text{ O}$ von Braun³); nach Adie und Wood4) soll die Verbindung auf 1 At. K nur 3 NO2 enthalten. Doch stimmen die analytischen Daten der zuverlässigsten Forscher mit der ersten Formel am besten überein. Der Wassergehalt schwankt nach Sadtler⁵), je nach der Konzentration der angewendeten Lösungen, von 0 bis zu 4 Mol. Fischer 6) beobachtete zuerst, dass eine Lösung von Kaliumnitrit in Lösungen von Kobaltonitrat und Kobaltchlorur einen schönen gelben Niederschlag hervorbringt, den er für salpetrigsaures Kobaltoxydul-Kalium hielt. Später erhielt St. Evre 7) denselben Niederschlag und gab ihm auf Grund genauerer Untersuchung die empirische Formel K2O, CoO, 2N2O4 + H2O, nach welcher er entweder ein Untersalpetersäuredoppelsalz oder eine Verbindung von Nitrat mit Nitriten sein müßste. Braun 3) zeigte aber, daß die durch Zersetzung mit Natron daraus gewonnene Flüssigkeit nur salpetrige Säure enthält, und Stromeyer⁸), dass das Kobalt als Oxyd in dem Salze enthalten sei, für welches er die Formel 3 K₂O, Co₂O₃, 5 N₂O₃ + 2 H₂O oder $6 \text{ NO}_2 \text{ K}$, $(\text{NO}_2)_4 \text{ Co}_2 \text{ O} + 2 \text{ H}_2 \text{ O}$ aufstellte.

Außer in der oben erwähnten Weise tritt die Bildung des Salzes auch ein, wenn das aus Kobaltonitrat durch Kalihydrat abgeschiedene blaue basische Salz mit wenig überschüssigem Kaliumnitrit zusammengebracht und Salpetersäure in dünnem Strahle zugefügt wird, oder wenn man nach dem Fällen jenes basischen Salzes Stickoxyd in die Flüssigkeit einleitet⁷).

Die Abscheidung des Salzes aus Kobaltlösungen durch Kaliumnitrit erfolgt schneller, wenn man jene vorher mit Salpetersäure er-

¹⁾ Th. Rosenbladt, Ber. 19, 2531. — 2) Erdmann, J. pr. Chem. 97, 397. — 3) Braun, Zeitschr. anal. Chem. 6, 42 u. 7, 313. — 4) Adie u. Wood, Chem. Soc. Proc. 16, 17; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 572. — 5) Sadtler, Sill. Am. J. [2] 49, 189; Ber. 3, 308. — 6) Fischer, Ann. Phys. 67, 245. — 7) St. Evre, J. pr. Chem. 54, 85 u. 58, 185. — 8) Stromeyer, Ann. Chem. 96, 220.

wärmt, dann mit Kalihydrat neutralisiert und mit Essigsäure angesäuert hatte.

Zur Darstellung setzt man am besten der Mischung der wässerigen neutralen Salzlösungen, etwa von Kobaltnitrat oder -sulfat und Kaliumnitrit, überschüssige Essigsäure oder verdünnte Salpetersäure zu und wäscht das abgeschiedene Salz, da es in reinem Wasser etwas löslich ist, mit wässerigem Kaliumacetat, zuletzt mit 80 proz. Weingeist.

Das Salz ist hochgelb, doch schwankt nach Sadtler¹) die Farb, je nach dem Wassergehalte, von Hellgelb bis Dunkelgrünlichgelb. Unter dem Mikroskop erscheint es aus vierseitigen Prismen bestehend. Wasser löst es sehr wenig, ein Teil erfordert bei 17º 1120 Tle. Wasser¹); in Salzlösungen sowie in Alkohol und Äther ist es unlöslich. Nach dem Trocknen bei 40 bis 50º nimmt es auch bei 100º nicht mehr an Gewicht ab. Beim Erhitzen auf 200º entwickelt es salpetrige Dāmpfe und hinterlässt ein Gemisch von Kaliumnitrit und Kobaltoxyd. Kalilauge wirkt nur schwierig und erst bei starker Konzentration ein, durch Natronlauge und Barytwasser wird es dagegen schon bei gelindem Erwärmen ganz leicht, unter Abscheidung von Kobaltoxydhydrat, zersetzt. Durch anhaltendes Kochen mit konzentrierter Oxalsäurelösung wird es in schön rosenrotes Kobaltoxalat verwandelt, indem ein Teil der Oxalsäure das vorhandene Oxyd in Oxydul verwandelt und selbst dabei in Kohlensäure übergeht.

Da Kaliumnitrit in Lösungen der Nickeloxydulsalze keinen anslogen Niederschlag bewirkt, so wird die Erzeugung dieses Salzes zur Trennung von Kobalt und Nickel benutzt³).

Das Salz $4 N_2 O_3 . Co_2 O_3 . 2 K_2 O$ wird aus der Lösung des entsprechenden Natriumsalzes durch Kaliumchlorid erhalten. Es ist gelbbraun gefärbt.

Kobaltoxyd-Kalium-Bleisalz, $3 \, \text{K}_2\text{O}$, $3 \, \text{PbO}$, $2 \, \text{Co}_2\text{O}_3$, $10 \, \text{N}_2\text{O}_3$ $+ 4 \, \text{H}_2\text{O}$, entsteht nach Stromeyer⁴) beim Vermischen von 1 Mol. Kobaltvitriol mit 3 Mol. Bleizucker oder Bleinitrat und Versetzen des Filtrats mit Kaliumnitrit und Essigsäure oder verdünnter Salpetersäure. Es bildet einen gelbgrünen, bei Anwendung verdünnter Lösungen braunschwarzen, krystallinischen Niederschlag. Die obige Formel dürfte, der des Kaliumdoppelsalzes entsprechend, umzuändern sein in $3 \, \text{K}_2\text{O}$, $3 \, \text{PbO}$, $2 \, \text{Co}_2\text{O}_3$, $12 \, \text{N}_2\text{O}_3 + 4 \, \text{H}_2\text{O}$.

Kobaltoxyd-Kobaltosalz, $3N_2O_3$. Co_2O_8 . $3CoO + (NO_8)_2Co + 14H_2O$, krystallisiert aus der Lösung aus, welche durch Einwirkung von salpetriger Säure auf Kobalthydroxyd entsteht. Kleine, fast schwarze Krystalle.

¹⁾ Sadtler, Sill. Am. J. [2] 49, 189; Ber. 3, 308. — 2) Th. Rosenbladt, Ber. 19, 2531. — 3; Fischer, Ann. Phys. 67, 245; Stromeyer, Ann. Chem. 96, 220; Köttig, J. pr. Chem. 61, 33 u. 41; Gibbs u. Genth. Ann. Chem. 104, 309. — 4) Stromeyer, Ann. Chem. 96, 220.

Kobaltoxyd-Natriumsalze, Kobaltinatriumnitrite. Bei Anwendung von Natriumnitrit an Stelle des Kaliumsalzes erhält man nach Stromeyer¹), wenn man sonst wie bei der Darstellung des Kobaltikaliumnitrits verfährt, kein entsprechendes Natriumdoppelsalz. Bei Zusatz einer sehr konzentrierten Lösung von Natriumnitrit zu einer mit Essigsäure stets sauer gehaltenen Lösung von Kobaltchlorür wird aber die Lösung sogleich dunkel, und es fällt zuerst, unter Entwickelung von Stickoxyd, das gelbbraune bis braune Salz (NO₂)₆Co₂, 4 (NO₂) Na + H₂O, Dinatriumkobaltoxydnitrit. Aus der Mutterlauge fällt, nachdem die Gasentwickelung langsamer geworden ist, durch weiteren Zusatz von Natriumnitrit gelbes Trinatriumkobaltoxydnitrit, (NO₂)₆Co₂, 6 NO₂Na + H₂O. Wasserfrei entsteht das Salz durch Fällen der schwarzbraunen Lösung, welche aus Natriumnitrit, Kobalthydroxyd und salpetriger Säure resultiert, mit viel Alkohol als gelbes mikrokrystallinisches Pulver²), Biilmann³) stellt es in ähnlicher Weise aus der essigsauren Lösung der Komponenten dar.

Die Lösung dieses Salzes giebt mit Luteo- und Roseokobaltlösungen unlösliche Niederschläge, in denen das Natrium durch die entsprechenden Radikale vertreten ist 1). — Natriumkobaltnitrit ist ein sehr empfindliches Reagens für Kalium- und Rubidiumverbindungen. Zur Darstellung desselben löst man 30 g krystallisiertes Kobaltnitrat in 60 ccm Wasser und fügt 100 ccm konzentrierter Natriumnitritlösung (= 50 g NO₂ Na), sowie 10 ccm Eisessig hinzu 5). Besser ist die Verwendung des trockenen Salzes, da die Lösungen nicht haltbar sind 3).

Das Salz 4 N₂O₃. Co₂O₃. 2 Na₂O wurde nicht in reinem Zustande erhalten, da es in Wasser sehr leicht löslich und sehr leicht zersetzlich ist²).

Kobaltoxyd-Rubidiumsalz, $(NO_2)_6Co_2$, $6NO_2Rb + 2H_2O$, entsteht in analoger Weise wie die Cäsiumverbindung, ist wie diese zitronengelb, krystallinisch und löst sich bei 17° in 19800 Tln. Wasser⁶).

Kobaltoxyd-Silbersalze. $6 N_2 O_3 . Co_2 O_3 . 3 Ag_2 O$ konnte nicht in reinem Zustande erhalten werden²). — $3 N_2 O_3 . Co_2 O_3 . 2 Ag_2 O$ + $3 H_2 O$ entsteht aus der Lösung des entsprechenden Zinksalzes durch Silbernitrat. Graubraune, mikrokrystallinische, in Wasser sehr wenig lösliche Substanz, die sich beim Kochen zersetzt²).

Kobaltoxyd-Strontiumsalz, $4 N_2 O_3 . Co_2 O_3 . 2 SrO$, ist dem entsprechenden Baryumsalz sehr ähnlich 2).

Kobaltoxyd-Thalliumsalz, $(NO_2)_6Co_2$, $6NO_2Tl + 2H_2O$, ähnlich dargestellt, ist zinnoberrot, krystallinisch und erst in 23810 Tln. Wasser von 17° löslich 6).

¹⁾ Stromeyer, Ann. Chem. 96, 220. — 2) Rosenheim u. Koppel, Zeitschr. anorg. Chem. 17, 35. — 3) E. Biilmann, Zeitschr. anal. Chem. 39, 284. — 4) Sadtler, Sill. Am. J. [2] 49, 189; Ber. 3, 308. — 3) Pharm. Centralbl. 35, 753. — 6) Th. Rosenbladt, Ber. 19, 2531.

Kobaltoxyd-Zinksalz, $3 N_2 O_3 . Co_2 O_3 . 2 ZnO + 11 H_2O$, bildet gut ausgebildete rote Pyramiden, in angesäuertem Wasser löslich¹).

Kupfersalze. Versetzt man eine Lösung von Bleinitrit mit Kupfervitriollösung und filtriert vom ausgefällten Bleisulfat ab, so erhält man eine grüne Flüssigkeit, die sich sehr leicht unter Entwickelung von Stickoxyd zersetzt und an der Luft zu Kupfernitrat oxydiet. Durch Verdampfen im Vakuum erhält man aus dieser Lösung des basische Salz N₂O₃, 2 CuO²).

Ein anderes basisches Salz von der Zusammensetzung (NO₂)₂C₄, 3 CuO₂ H₂ wird nach van der Meulen³) erhalten, wenn man Lösungen von Kaliumnitrit und Kupfersulfat mischt und Alkohol hinzufügt. Es fällt Kaliumsulfat und Kupferoxydhydrat aus, während das basische Kupfernitrit in der alkoholischen Flüssigkeit gelöst bleibt und beim Verdunsten derselben bei gewöhnlicher Temperatur sich in federatig gruppierten Krystallnädelchen ausscheidet. In Wasser und Alkoholist es sehr wenig, in verdünnten Säuren und Ammoniak leicht löslich. Bei gewöhnlicher Temperatur ist es beständig, zersetzt sich aber schon bei längerem Kochen mit Wasser.

Kupfer-Ammoniaksalz. Ein solches entsteht nach Schönbein⁴) und anderen⁵) beim Einwirken von Luft auf eine Lösung von Kupferoxydul oder Kupferkarbonat in Ammoniak oder auf Kupfer bezw. Kupferoxyd, welches mit Ammoniak übergossen ist. Dampft man die auf letzterem Wege erhaltene blaue Lösung ein und kocht den Rückstand mit einer konzentrierten alkoholischen Ammoniaklösung, so erhält man beim Erkalten des Filtrats veilchenblaue Nadeln von der Zusammensetzung (NO₂)₂Cu, 2 NH₃ + 2 H₂O. Aus der Lösung dieses Salze in wenig Wasser scheiden sich bei freiwilligem Verdunsten grüne Krystalle von der Zusammensetzung (NO₂)₂Cu, 2 CuO, 2 N H₃ + H₂O aus Beide Salze verpuffen beim Erhitzen und explodieren durch den Schlag eines Hammers ⁶).

Przibylla⁷) beschreibt ferner eine Anzahl Tripelnitrite: $(NO_2)_6$ Ca. Pb $(NH_4)_2$, schwarzblau, krystallinisch; $(NO_2)_6$ Cu Ca K_2 , tiefgrün, krystallinisch; $(NO_2)_6$ Cu Ba K_2 , wie das vorige, aber leichter löslich; $(NO_2)_6$ Cu Ba $(NH_4)_2$, dem vorigen ähnlich, allmählich sich zersetzend: Kupferstrontiumkaliumsalz und Kupferstrontiumammoniumsalz von wechselnder Zusammensetzung.

¹⁾ Rosenheim u. Koppel, Zeitschr. anorg. Chem. 17, 35. — 2) Hampe, Ann. Chem. 125, 334. — 3) B. van der Meulen, Ber. 12, 758. — 4) Schönbein, J. pr. Chem. 70, 129. — 5) Tuttle, Ann. Chem. 101, 283; Peligot, Compt. rend. 47, 1038; JB. 1858, S. 200; vergl. auch Berthelot u. Péan de St. Gilles, Bull. soc. chim. 5, 491; JB. 1863, S. 273. — 6) Peligot, Compt. rend. 53, 209; JB. 1863, S. 166. — 7) Przibylla, Zeitschr. anorg. Chem. 15, 419 u. 18, 449.

Lithiumsalz, 2 NO₂ Li + H₂O, entsteht durch Umsetzung von Lithiumchlorid mit Silbernitrit und Eindampfen des Filtrats als weiße Krystallmasse von schwach alkalischer Reaktion ¹).

Magnesiumsalz, $(NO_2)_2$ Mg. Eine Lösung desselben entsteht nach Fischer²) beim Kochen einer Lösung von Silbernitrit mit Magnesia und Beseitigen des in der Lösung stets noch vorhandenen Silbers durch Schwefelwasserstoff. Beim Verdampfen der Lösung in gewöhnlicher Temperatur, über Schwefelsäure, bleibt das Salz als blätterige, zersliessliche, in Alkohol unlösliche, in der Wärme leicht zersetzbare Masse zurück.

Lang¹) stellte das Salz dar durch Wechselzersetzung der Lösungen von Baryumnitrit und Magnesiumsulfat und Verdampfen des Filtrats. Für das so erhaltene blätterige und zersliesliche Salz fand er die Formel $(NO_2)_2$ Mg + 3 aq. Dasselbe soll schon bei 100° Stickoxyd entwickeln und in wässeriger Lösung beim Kochen zersetzt werden, was mit Fischers Bereitungsweise im Widerspruch steht. — Nach Hampe³) enthält das Salz nur 2 Mol. Krystallwasser und löst sich leicht in Alkohol. Spiegel⁴) fand Langs Formel bestätigt, stellte aber fest, dass in verdünnter Lösung beim Kochen keine Zersetzung stattfindet.

Mangansalz ist zerfliesslich, nicht näher untersucht.

Natriumsalz, NO₂ Na. Bildet sich analog wie das Kaliumsalz, doch erfolgt die Bildung durch Erhitzen von Natriumnitrat leichter, allerdings auch unter Entstehung von mehr freiem Alkali. Die weitere Behandlung ist der beim Kaliumsalz beschriebenen ebenfalls analog. Die weingeistige Flüssigkeit trennt sich aber nicht, wie dort, in zwei Schichten, es bleibt daher in dem wässerigen Weingeist neben dem Nitrit noch etwas Natriumacetat und Salpeter gelöst. Man dampft dieselbe zur Trockne und setzt die resultierende Salzmasse der Luft aus, wobei das Nitrit zerfließt und abgegossen werden kann. Die so erhaltene Lauge liefert beim Stehen über Schwefelsäure krystallinisches Salz. Rein erhält man dasselbe durch Wechselzersetzung von Silberoder Baryumnitrit mit Chlornatrium bezw. Natriumsulfat.

Für die Darstellung im großen dient als Ausgangsmaterial gereinigter Chilesalpeter. Derselbe wird in flachen, gußeisernen Schalen auf 400 bis 420° erhitzt, worauf unter tüchtigem Rühren auf je 100 Tle. Salpeter 280 Tle. Blei in flachen Streifen zugesetzt werden, das möglichst rein, besonders zinnfrei sein muß. Die Schmelze wird mit Hülfe von schmiedeeisernen Kellen in dünnem Strahle in Wasser gegossen, das darin zu etwa 1 Proz. enthaltene Natriumhydroxyd mit Salpeter-

¹⁾ J. Lang, Ann. Phys. 118, 208. — 2) W. Fischer, ebend. 74, 119. — 3) Hampe, Ann. Chem. 125, 334. — 4) Spiegel, Chem.-Ztg. 18, 1423.

säure, Bleinitrat oder Schwefelsäure neutralisiert. Dann wird die Lösung abgezogen und nach Konzentration in schmiedeeisernen Pfannes zur Krystallisation gebracht. Die nötigenfalls mehrfach umkrystallisierten, zentrifugierten und ausgewaschenen Nitritkrystalle werden bei 50° getrocknet und in dichte, mit Pergamentpapier ausgeschlagene Fässer verpackt.

An Stelle von Blei werden auch Kohlenoxyd, ameisensaure Salze¹) oder schweflige Säure²) zur Reduktion des Salpeters benutzt. Die Darstellung kann auch aus Ammoniumnitritdämpfen und Natronlage erfolgen (s. Kaliumsalz).

Das reine und vollkommen trockene 3) Salz bildet farblose, schieft, vierseitige, häufig lange und sehr dünne Prismen 4). In feuchtem Zustande aber und in Lösung zeigt es stets einen Stich ins Gelbe, vielleicht infolge der elektrolytischen Dissoziation. Das Salz schmilt bei 21304).

Es ist an trockener Luft beständig, reagiert alkalisch, ist leicht löslich in Wasser, bei 16° in 5/6 Tln.4), löslich in wässerigem Weingeist, aber unlöslich in kaltem, absolutem Alkohol.

Das spezifische Gewicht der wässerigen Lösungen ändert sich nahen proportional der Konzentration. Der Brechungskoeffizient für Natriumlicht ist bei $20^{\circ} = 1,33336 + 0,0011559P$, worin P den Prozentgehalt an Natriumnitrit bedeutet⁵).

Durch elektrolytisches Knallgas wird das Salz zum Teil zu Ammoniak reduziert"). Natriumsulfid oxydiert es beim Erhitzen bis zu 360, bei Gegenwart von Eisen schon bei viel niedrigerer Temperatur, nur m Sulfit, unter Abscheidung von Ammoniak und Stickstoff, entsprechend den Gleichungen: 1. $Na_2S + NO_2Na + 2H_2O = SO_3Na_2 + NaOH$ $+ NH_3$; 2. $Na_2S + 2NO_2Na + H_2O = SO_3Na_2 + 2NaOH + N_2$. Auf Natriumsulfit findet bei dem Verhältnis 2SO3 Na2:1NO2 Na selbst bei 350° keine Reaktion statt; beim Verhältnis 3 SO₃ Na₂: 2 N O₂ Na tritt über 360° schwache Umsetzung unter Bildung von Sulfat, Stickstoff und wenig Ammoniak ein. Gegenwart von Eisen befördert auch hier die Reaktion, insbesondere wird dann alles Nitrit zu Stickstoff reduziert, im Sinne der Gleichung $3 SO_3 Na_2 + 2 NO_2 Na + H_2O = 3 SO_4 Na_2$ $+ 2 \text{ NaOH} + \text{N}_2$. Auf Thiosulfat wirkt es in alkalischer Lösung bei hoher Temperatur nach der Gleichung 3 S₂O₃ Na₂ + 4 NaOH + 2 NO₂ Na $+H_2O = 6 SO_3 Na_2 + 2 NH_3$; außerdem tritt etwas Sulfat und Stickstoff auf?).

¹⁾ M. Goldschmidt, D. R.-P. Nr. 83546 u. 83909; Ber. 28, 1030 Ref. — 2) Flick, D. R.-P. 117289; Chem. Centralbl. 1901, I, S. 286. — 3) Boguski, J. russ. phys.-chem. Ges. 31, 543; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 470. — 4) E. Divers, Chem. Soc. Proc. 15, 222; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 98, 99. — 5) Boguski, J. russ. phys.-chem. Ges. 31, 543; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 470. — 7) D. Tommasi, Chem. News 43, 241; JB. 1881, S. 178. — 8) G. Lunge, Ber. 16, 2914.

Ì

Das Salz vermag durch 100 Tle. 103 Tle. Chlor unwirksam zu machen 1) und wirkt dabei nicht schädlich auf die behandelten Gewebe ein, wie es beim Natriumthiosulfat, infolge Abscheidung von Schwefel in den Poren, der Fall ist, soll deshalb vor letzterem als Antichlor den Vorzug verdienen 2).

Auf den Organismus wirkt es einerseits, von der Haut aus beigebracht, als inneres Kaustikum, gleich Arsenik, andererseits, indem es das Nervensystem, vom Gehirn beginnend, ohne vorhergehende merkbare Erregung lähmt. Beides soll auf das Entstehen aktiven Sauerstoffs zurückzuführen sein 3).

Es findet in weit ausgedehnterem Maße als das Kaliumsalz Anwendung in der Technik zum Diazotieren u. s. w. Die Gehaltsbestimmung erfolgt durch Titration mit Chamäleonlösung bei Gegenwart von Schwefelsäure in der Kälte oder durch Diazotierung von reinem Anilin oder dergleichen unter Tüpfeln mit Kaliumjodidstärkepapier.

Nickelsalze. Das normale Salz $(NO_2)_2$ Ni wird nach Lang⁴) durch Wechselzersetzung von Baryumnitrit und Nickelsulfat und Verdunsten des Filtrats unter Vermeidung jeder Temperaturerhöhung in rotgelben Krystallkrusten erhalten.

Hampe⁵) beschreibt ein basisches Salz N₂O₅ Ni₂ = N₂O₃, 2 NiO. Nickel-Baryumsalz, (NO₂)₆ Ba₂ Ni, wird nach Erdmann⁶) aus den gemischten Lösungen von Nickelacetat und Baryumnitrit als hellrotes, in Wasser mit grüner Farbe lösliches Pulver erhalten.

Nickel-Kaliumsalz, (NO₂)₆ K₄ Ni, ist von Fischer⁷) durch Vermischen einer Lösung von Nickelnitrat mit überschüssigem Kaliumnitrit in kleinen, schönen Oktaedern von bräunlichroter Farbe erhalten worden, die sich in Wasser mit grüner Farbe lösen. Das Salz ist vollständig luftbeständig und läst sich durch vorsichtiges Verdunsten der wässerigen Lösung unverändert wieder erhalten. Erst beim Kochen der Lösung wird es zersetzt ⁸).

Nickel-Kalium-Baryumsalz, (NO₂)₆K₂BaNi, wird auf Zusatz von Nickelacetat zu Kalium-Baryumnitrit oder von Baryumacetat zu Nickel-Kaliumnitrit oder auf Zusatz von überschüssigem Kaliumnitrit zu einer mit Chlorbaryum versetzten Lösung von Nickelchlorür ob als gelber bis braungelber, mikrokrystallinischer Niederschlag erhalten; derselbe bildet sich bei Anwendung konzentrierter Lösungen sogleich, aus verdünnten erst nach einiger Zeit. Das Salz ist in kaltem Wasser schwer, leichter und ohne sichtbare Zersetzung in heißem Wasser löslich.

¹⁾ R. Wagner, Dingl. pol. J. 183, 76. — 2) C. Lieber, ebend. 221, 250. — 3) C. Binz, Arch. exper. Pathol. u. Pharmakol. 13, 133. — 4) Lang, Ann. Phys. 118, 282; JB. 1862, 8. 100. — 5) Hampe, Ann. Chem. 125, 334. — 6) Erdmann, J. pr. Chem. 97, 397. — 7) W. Fischer, Ann. Phys. 74, 119. — 8) Hampe, Ann. Chem. 125, 334; Lang, Ann. Phys. 118, 282; JB. 1862, 8. 100.

Nickel-Kalium-Bleisalz, $(NO_2)_6K_2$ PbNi, fällt als schweres, braungelbes Pulver aus. Das entsprechende Ammoniumsalz sowie die Nickel-Ammonium-Baryum-, -Strontium- und Calciumsalze sind nicht einheitlich 1).

Nickel-Kalium-Calciumsalz, (NO₂)₆ K₂ Ca Ni, wird als gelber Niederschlag aus Chlorcalcium enthaltenden Nickellösungen durch überschüssiges Kaliumnitrit gefällt²). Das Salz ist in kaltem Wasserschwe. in heißem leicht, jedoch unter teilweiser Zersetzung, löslich. Langua ausgeschieden, bildet es mikroskopische, durchsichtige, gelbliche, oft sehr schön ausgebildete reguläre Oktaeder³).

Nickel-Kalium-Strontiumsalz, (NO2)6 K2 SrNi, wurde is analoger Weise wie die entsprechende Baryumverbindung erhalten?

Palladiumsalze. Es sind nur Doppelsalze und Salze des Palladoramuins bekannt.

Palladium oxydul-Kalium salz, (NO₂)₄K₂Pd. Werden die Lösungen von Palladium oxydulnitrat oder von Palladium chlorür mit einer solchen von Kaliumnitrit im Überschuß versetzt, so scheidet sich bei genügender Konzentration das Doppelsalz sogleich als weißes Pulve aus, wenn die Lösungen verdünnt sind, erst beim Eindunsten in Form klarer gelber Prismen. Aus Wasser krystallisiert es mit 2 Mol. Wasse in gelben, verwitternden Tafeln, die im Vakuum neben Pottasche alls Wasser verlieren. Beim Erhitzen wird zunächst das Palladiumsk zersetzt und es hinterbleiben metallisches Palladium und Kaliumnitri (Fischer, Lang).

Palladium oxydul-Silbersalz, (NO₂)₄Ag₂Pd, wird aus der Lösung des vorigen durch Silbernitrat als gelber, krystallinischer Niederschlag gefällt. Aus heißem Wasser krystallisiert es in dunkelgelben gestreiften Prismen.

Palladium oxyd-Kalium salz entsteht in sehr schönen, orthorhombischen, gelben Krystallen, wenn Palladium chloridlösung mit Kalium nitrit und sofort darauf mit Alkali unter Vermeidung von Temperaturerhöhung versetzt wird 5).

Palladiumjodokaliumnitrit, [Pd J₂(NO₂)₂] K₂.3 H₂O, entsteht nach Rosenheim und Itzig⁶) durch Auflösen von Palladiumjodir in konzentrierter, wässeriger Kaliumnitritlösung bei Wasserbadtenperatur und Konzentration der Lösung über Schwefelsäure.

Palladiumoxalatokaliumnitrit, [Pd(C₂O₄)(NO₂)₂] K₂, entsteht durch Behandlung von Kaliumpalladiumnitrit mit der berechneten Menge Oxalsäure bei Wasserbadtemperatur⁶).

¹⁾ Przibylla, Zeitschr. anorg. Chem. 15, 419 u. 18, 449. — 2) Künzel, vergl. Erdmann, Zeitschr. anal. Chem. 3, 161. — 3) Erdmann, J. pr. chem. 97, 397. — 4) Persoz, Dingl. pol. J. 173, 75; JB. 1864, S. 181. — 5) Pozzi-Escot u. Couquet, Compt. rend. 130, 1073; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 1092. — 6) Rosenheim u. Itzig, Zeitschr. anorg. Chem. 23, 28.

Palladosamminsalz, $(NO_2)_2(NH_3)_2$ Pd, entsteht beim Behandeln von Palladosamminchlorid mit Silbernitrit und Verdunsten der Lösung. Es bildet gelbe Krystallschuppen (Lang). Ein isomeres, aus Palladiumoxydul, Kaliumnitrit und Ammoniak entstehendes Salz ist wahrscheinlich salpetrigsaures Palladodiammin-Palladiumoxydul.

Palladosammin-Palladiumsalz, $(NO_2)_2(NH_3)_2Pd$, $(NO_2)_2Pd$. Die heiße Lösung von Palladosamminchlorid wird mit Palladiumoxydul-Kaliumnitrit versetzt, worauf beim Erkalten oder Verdunsten das neue Salz in feinen, gelben Prismen krystallisiert.

Platinsalz. Dasselbe ist in einer Reihe ausgezeichnet krystallisierender Doppelsalze bekannt, welche indessen weder die Reaktionen des Platinoxyduls noch der gewöhnlichen Nitrite zeigen und offenbar als Salze einer komplexen Säure Pt(NO₂)₄ H₂, des sauren Platinoxydulnitrits, aufzufassen sind.

Quecksilberoxydulsalz, Merkuronitrit, $(NO_2)_2$ Hg₂, entsteht als weißes Salz bei Einwirkung von Untersalpetersäure auf metallisches Quecksilber, unter gleichzeitiger Entwickelung von Stickoxydgas. Es entsteht auch stets, wenn verdünnte Salpetersäure von 10 bis 23 Proz. bei etwa 30° auf Quecksilber einwirkt¹).

Zur Darstellung gießt man in ein hohes, Salpetersäure vom spezif. Gew. 1,041 enthaltendes Becherglas so viel Quecksilber, daß der Boden bis auf einen kleinen Rest damit bedeckt ist, und läßt das Ganze bei Zimmertemperatur stehen, indem man die an der Oberfläche des Metalles sich bildenden Krystalle fortwährend mittelst eines Glasstabes entfernt. Um das so gewonnene Salz von eingeschlossenen Quecksilberkügelchen und von Nitrat zu trennen, erhitzt man es mit einer reichlichen Menge Wasser einige Zeit zum Sieden. Hierbei zersetzt sich zwar das Nitrit zum Teil, ein anderer Teil aber geht unverändert in Lösung und scheidet sich beim Umrühren der heiß filtrierten Lösung als feines Krystallmehl aus ²).

Das Salz krystallisiert mit 1 Mol. Krystallwasser in gelben, prismatischen Krystallen, nach Holland 3) triklin und von starker Doppelbrechung. Es zerfällt alsbald, namentlich auch zum Teil durch Wasser im Sinne der Gleichung $(NO_2)_2 Hg_2 = (NO_2)_2 Hg + Hg^4$). Läst man die durch hydrolytische Dissoziation des sesten Salzes entstandene neutrale verdünnte Lösung von Merkuro- und Merkurinitrit bei gewöhnlicher Temperatur verdunsten, so scheiden sich nacheinander aus: un-

¹⁾ P. C. Ray, Zeitschr. anorg. Chem. 12, 365; Chem. News 74, 289; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 159; Chem. Soc. J. 71, 337; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 965; Chem. Soc. Proc. 15, 103; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 1181. —

2) Derselbe, Ann. Chem. 316, 250. — 3) T. H. Holland, Chem. News 74, 289; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 159. — 4) L. L. de Coninck, Chem.-Ztg. 19, 750; P. C. Ray, s. Note 1).

verändertes Merkuronitrit, zwei basische Merkuromerkurinitrite und schließlich basisches Merkurinitrit¹). In die gleichen Produkte gehen die Krystalle des Merkuronitrits bei längerer Berührung mit der Mutterlauge, aus welcher sie sich abgeschieden haben, über. Durch Natriusnitrit erfolgt völlige Zersetzung zu Merkurinitrit und Quecksilber.

Merkuromerkurinitrite. Darstellung s. oben. Das zuerst sich ausscheidende α -Salz bildet kleine, orangefarbene Kugeln von der Zusammensetzung 5 N₂O₃.9 Hg₂O.4 HgO + 8 H₂O, das später abgeschiedene β -Salz tiefgelbe Aggregate von Nadeln der Zusammensetzung N₂O₃. Hg₂O.2 HgO.2 H₂O¹).

Quecksilberoxydsalz, Merkurinitrit. Bei der Hydrolye des Merkurosalzes entsteht schließlich das basische Merkurisalz 5 N₂O₄. 12 HgO. 24 H₂O in schwach gelblichen Schüppchen ¹).

Rhodiumsalze. Es sind nur Doppelsalze des Rhodiumsesquioxydnitrits bekannt.

Rhodiumsesquioxyd-Baryumsalz, 3 (NO₂)₂ Ba, (NO₂)₃ Rh, wird aus Baryum-Rhodiumsesquichlorid und Silbernitrit erhalten. E bildet ein weißes Krystallpulver, das unter dem Mikroskop zusammergesetzte Formen des regulären Systems aufweist (Lang).

Rhodium sesquioxyd-Kalium salz, 6NO₂K, (NO₂)₆Rh₂, wird beim Kochen von Rhodiumchloridlösung mit Kaliumnitrit als orangegelbes Krystallpulver gewonnen. Es ist sehr schwer löslich in Wasse, leicht in heißer Salzsäure und im Überschuß von Kaliumnitrit. Letzten Lösung fürbt sich auf Zusatz von Schwefelammonium prachtvoll dunkerot²). Daneben bleibt eine andere, durch Alkohol fällbare Verbindung in Lösung, in der durch Schwefelammon dunkelbraunes Schwefelrhodium erzeugt wird ³).

Rhodiumsesquioxyd-Natriumsalz, 6 NO₂Na, (NO₂)₆Rh, wird analog der Kaliumverbindung erhalten. Es bildet ein weißes, anscheinend aus sehr kleinen, mikroskopischen Oktaedern bestehende Pulver, ist selbst in kochendem Wasser schwer löslich und wird auch von konzentrierter Salzsäure in der Hitze nur langsam zersetzt, während Königswasser schnelle und vollständige Zersetzung bewirkt (Lang). Nach Gibbs³) entsteht aus Rhodiumsesquichlorid und Natriumnitz nur ein lösliches Doppelsalz.

Butheniumsalze. Das Rutheniumsesquioxyd-Kaliumsalz, 6 NO₂K, (NO₂)₆Ru₂ ist nach Gibbs⁴) ein in Wasser, Alkohol und

¹⁾ P. C. Ray, Zeitschr. anorg. Chem. 12, 365; Chem. News 74, 289; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 159; Chem. Soc. J. 71, 337; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 965; Chem. Soc. Proc. 15, 103; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 1181.—2) Claus, J. pr. Chem. 34, 428.—3) W. Gibbs, Sill. Am. J. [2] 34, 341; JB. 1863, S. 290.—4) Ders., ebend. [2] 29, 427 u. 34, 344; JB. 1860, S. 217 u. 1863, S. 290.

Äther leicht lösliches Salz, das mit Schwefelammonium eine prächtigrote Lösung giebt. Nach Claus 1) ist es schwer in Wasser, leicht in
Kaliumnitrit löslich.

Joly und Leidié²) stellten ferner ein rotes Salz (NO₂)₆Ru₂. 4NO₂K und ein gelbes Salz (NO₂)₄Ru₂O.8NO₂K dar. Letzteres zerfällt im Vakuum bei 360 bis 440° explosionsartig in Stickstoff, Stickoxyd und einen Rückstand, welcher an Wasser NO₂K abgiebt, während ein schwarzer Körper von der Zusammensetzung 3Ru₂O₅. K₂O zurückbleibt.

(NO₂)₄ Ru₂ H₂.3 NO₂ K.4 H₂O entsteht nach Brizard³), wenn zu der verdünnten wässerigen, schwach mit Salzsäure angesäuerten Lösung des komplexen Doppelchlorids (NO)Cl₃Ru₂H₂.3ClK.2ClH . allmählich Kaliumnitrit zugefügt wird, bis die Entwickelung nitroser Dämpfe aufhört. Aus der gelborange gewordenen Lösung scheiden sich dann beim Konzentrieren ebenso gefärbte Krystalle ab. Dieselben werden bei 100°, ohne weitere Zersetzung zu erleiden, wasserfrei. Erst etwas unterhalb 360° beginnen sie, sich zu schwärzen, und im Vakuum zerfallen sie bei 360° völlig zu Wasser, Stickstoff, Stickoxyd und einem Gemisch aus Kaliumnitrit und einer schwarzen, in heißem Wasser unlöslichen, das gesamte Ruthenium und angeblich auch etwas Kalium enthaltenden Masse. In Wasser sind die Krystalle sehr leicht, in konzentrierter Kaliumchloridlösung beinahe gar nicht löslich. Die wässerige Lösung ist bei gewöhnlicher Temperatur sehr beständig. regeneriert langsam in der Kälte, rasch in der Siedehitze das als Aussangsmaterial dienende Doppelchlorid.

Rutheniumsesquioxyd-Natriumsalze. Das Salz (NO₂)₆ Ru₂
• .4 NO₂ Na .4 H₂O bildet orangegelbe, klinorhombische Prismen. Das Salz (NO₂)₄ Ru₂O .8 NO₂ Na wird beim Erhitzen im Vakuum auf 360 bis 440° in die Verbindung 3 Ru₄O₉ . Na₂O verwandelt ²).

Die alkalische Lösung des orangegelben Salzes, das aus Rutheniumsesquichlorid und Kaliumnitrit entsteht, giebt mit wenig farblosem Ammoniumsulfhydrat eine schöne karmesinrote Färbung. [Charakteristische Reaktion auf Ruthenium 4).]

Silbersalz, NO₂Ag. Dasselbe wird durch Wechselzersetzung der Lösungen von Silbernitrat und Alkalinitrit gewonnen. Es entsteht auch beim Kochen von wässerigem Silbernitrat mit Silberpulver, unter Entwickelung von Stickoxyd ⁵). Ferner beim vorsichtigen Schmelzen des Nitrats ⁶); löst man das geschmolzene Salz in heißem Wasser, so krystallisiert das Nitrit beim Erkalten; doch läßt sich eine vollkommene

¹⁾ Claus, J. pr. Chem. 34, 428. — 1) A. Joly u. E. Leidié, Compt. rend. 118, 468; Ber. 27, 183 Ref. — 3) Brizard, Compt. rend. 129, 216; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 472. — 4) W. Gibbs, Sill. Am. J. [2] 34, 341; JB. 1863, S. 290. — 5) Proust, Gehl. J. 1, 508; J. Phys. 62, 211. — 6) Persoz, Ann. Chem. 65, 177.

Umwandlung des Nitrats auf diese Weise nicht erreichen, da die Erstenzfähigkeit des Nitrits in der Schmelze an das Vorhandensein der ersteren geknüpft ist; besonders reichlich bildet sich Nitrit bein Schmelzen eines Gemenges von Silbernitrat und Salpeter, wahrscheinlich infolge der Bildung von Silber-Kaliumnitrit.

Zur Darstellung mischt man nach V. Meyer¹) am besten konzetrierte, warme Lösungen von 10 Tln. Kaliumnitrit und 16 Tln. Sibernitrat und kühlt dann ab; der gewaschene und abgesogene Niederschle wird rasch im Wasserbade getrocknet.

Das Salz scheidet sich aus kalten Lösungen als ein aus zerten Prismen bestehendes Krystallpulver ab, aus heißen Lösungen in zur langen, wahrscheinlich triklinischen Prismen. Es löst sich nach Mitscherlich in 120 Tln., nach Fischer²) in 300 Tln. kaltem Wasse, reichlicher in heißem. Geringe Mengen des Salzes erscheinen weik größere gelblich.

Es verbindet sich mit Ammoniak. Eine derartige Verbindug scheint zuerst von Mitscherlich erhalten worden zu sein, nach dema Angabe ein Ammoniaksilbernitrit sich aus der Lösung des Salzes in warmem, konzentriertem Ammoniak beim Erkalten in großen Krystalla abscheidet. Reychler ih hat ein Mono-, Di- und Triammoniaksilber nitrit beschrieben (s. unten).

Beim Erhitzen zersetzt sich das Salz, und zwar, wenn es im offens Tiegel oder auf einem Uhrglase erhitzt wird, nach der Gleichung $3 \text{ NO}_2 \text{Ag} = \text{N}_2 \text{O}_3 + 2 \text{Ag} + \text{NO}_3 \text{Ag}$, bei gut bedecktem Tiegel abst nach der Gleichung $2 \text{ NO}_2 \text{Ag} = \text{NO} + \text{Ag} + \text{NO}_3 \text{Ag}$; bei längeres Erhitzen in feuchter Atmosphäre oder in Wasserdampf auf 98 bis 140 findet fast vollständiger Zerfall statt nach der Gleichung $\text{NO}_2 \text{Ag} = \text{Ag} + \text{NO}_2^4$). Nach Günsberg 5) entweicht bei behutsamem Erhitzes anfangs reines Stickoxyd, während unter gleichzeitiger teilweiser Abscheidung von metallischem Silber sich Silbernitrat bildet; bei stirkerem Erhitzen entsteht dann unter Zersetzung des Nitrats Untersalpetersäure.

Durch Einwirkung von trockenem Chlor entsteht neben Silberchknik Nitrosylchlorid ⁶).

Verbindungen mit Ammoniak:

Monoammoniaksilbernitrit, NO, Ag. NH₃. Silbernitrit wird was Ammoniakslüssigkeit unter Wärmeentwickelung aufgenommen; ned kurzer Zeit scheiden sich aus dem Filtrate glänzende, gelbe Primes ab und zwar, wenn mehr als 1 Mol. Ammoniak angewendet wurk erst nach längerer Zeit, dann aber besonders schön. Die Krystelk

¹⁾ V. Meyer, Ann. Chem. 171, 23. — 1) Fischer, Ann. Phys. 74, 115.—15) A. Reychler, Ber. 16, 2425. — 4) E. Divers, Chem. Soc. J. [2] 9, 85; Zeitschr. Chem. 1871, S. 254. — 5) R. Günsberg, Wien. Akad. Ber. 68, 48. — 6) W. Spring, Bull. Acad. Roy. de Belg. [2] 46, Juli 1878.

verlieren durch Übergießen mit Wasser oder Alkohol sofort ihren Glanz; meist sind sie nach allen Richtungen schön ausgebildet. Wasser sind sie wenig, in Alkohol noch weniger, in Äther fast gar nicht löslich; sie schmelzen gegen 70° und erstarren beim Erkalten wieder krystallinisch. Beim Lösen wie beim Schmelzen entweicht Ammoniak, so dass das Salz durch andauerndes Schmelzen vollständig zersetzt werden kann. Jodäthyl wirkt bei gewöhnlicher Temperatur unter mäßiger Wärmeentwickelung ein, die Reaktion hört jedoch bald auf, so dass die hierbei stattsindende Umsetzung, welche der Gleichung $2 NO_2 Ag.NH_3 + C_2 H_5 J = AgJ + NO_2 C_2 H_5 + NO_2 Ag.(NH_2)_2$ entspricht, keine vollständige ist; hingegen verläuft bei mälsiger Erwärmung die Reaktion glatt nach der Gleichung NO2Ag.NH3 + C2H3J = AgJ + NO₂C₂H₅ + NH₈; dabei entsteht neben Äthylnitrit stets auch das isomere Nitroäthan, ebenso bei Anwendung von Methyljodid neben Methylnitrit auch Nitromethan 1).

Diammoniaksilbernitrit, NO₂ Ag. (NH₃)₂, entsteht bei tüchtigem Durchschütteln von fein gepulvertem Monoammoniaksalz mit der berechneten Menge alkoholischer Ammoniaklösung und läst sich aus der so erhaltenen Lösung nach der Filtration durch Äther als weisse Krystallmasse ausfällen. Es ist jedoch kaum trocken zu erhalten, da es an der Lust Ammoniak abgiebt und Wasser anzieht.

Triammoniaksilbernitrit, NO₂ Ag. (NH₃)₈, wird durch Behandeln des Monoammoniaksalzes mit trockenem Ammoniakgas erhalten, wobei letzteres unter lebhafter, bis zum Schmelzen des Salzes steigender Wärmeentwickelung absorbiert wird. Es bildet eine weiße, zusammenhängende Masse, die in Wasser leicht löslich ist und an der Luft unter Freigabe von Ammoniak zerfließt.

Silber-Kaliumsalz, 2 (NO₂Ag, NO₂K) + H₂O. Man löst Silbernitrat in überschüssiger Kaliumnitritlösung (Fischer); es scheidet sich
dann, entweder sogleich oder nach einiger Zeit, das rhombisch-krystallinische Doppelsalz aus. Dasselbe ist gelblich, an der Luft beständig,
zerfällt aber bei gelindem Erwärmen, ebenso auch bei Einwirkung von
Wasser, zunächst in die Komponenten.

Silber-Magnesiumsalz, NO₂Ag. 19 (NO₂)₂Mg. 50 H₂O, vielfach verwachsene, strahlige, matt glänzende Krystalle, leicht löslich in Wasser. Die Lösung zersetzt sich schnell unter dem Einflusse des Lichtes²).

Strontiumsalz, $(NO_2)_2$ Sr. Dasselbe kann aus dem Nitrat in entsprechender Weise wie das Baryumsalz erhalten werden, doch mußs alsdann, zur Ausscheidung des unangegriffenen Nitrats, sehr weit eingedampft werden. Man stellt es deshalb zweckmäßiger durch Wechselzersetzung von Silbernitrit und Strontiumchlorid dar. Es krystallisiert in feinen, zerfließlichen Nadeln oder, wenn die Lösung bei 90° ver-

¹⁾ A. Reychler, Ber. 17, 1840. — 2) L. Spiegel, Chem.-Ztg. 19, 1423.

dunstet wird, in schönen, luftbeständigen Oktaedern, die 1 Mol. Krystallwasser enthalten 1).

Zinksalze. Neutrales Salz, $(NO_2)_2$ Zn + 3 H₂O, wird durch Fällen von Zinkvitriol mit Baryumnitrit und Verdunsten des Filtrati im Vakuum als zerfließliche, auch in Weingeist lösliche Krystallmane erhalten. Beim Eindampfen auf dem Wasserbade entsteht unter Entwickelung von Stickoxyd das basische Salz, 2 ZnO, N₂O₃ ¹).

Zink-Kaliumsalz, $2 NO_2 K$, $(NO_2)_2 Zn + H_2O$, bildet nach Lang¹; gelbe, zerfließliche, leicht zersetzliche Prismen.

Salpetrigsäureester, Alkylnitrite³).

Als Alkylnitrite bezeichnet man die Alkylsalze der salpetrige Säure HONO, in welcher das Wasserstoffatom durch das organische Radikal vertreten ist. Diese Definition schließt noch einige wenige Verbindungen, wie Dinitroxyde, ein, deren Einreihung unter die Schpetrigsäureester zwar noch bestritten ist, aber doch nicht vollständig ausgeschlossen werden kann. Im engeren Sinne des Wortes verstelt man unter Salpetrigsäureester diejenigen Verbindungen, welche bei de Einwirkung der salpetrigen Säure auf die Alkohole gemäß der Gleichung ROH + HONO = RONO + H₂O resultieren, wofern nicht der Alkylrest direkt mit dem Stickstoff, wie bei den isomeren Nitrokörpen sondern durch Vermittelung eines Sauerstoffatoms in Verbindung getreten ist. Es sind Ester von einwertigen bis dreiwertigen Alkohoken bekannt.

Nicht bekannt sind dagegen die Nitrite der polyvalenten Alkohok wie Erythrit, Mannit u. s. w. Auch ist es nicht möglich gewesen, bei da Glykolen und Glycerinen eine teilweise Esterifikation herbeizuführe, da immer sämtliche Hydroxylgruppen durch den Salpetrigsäurens ersetzt werden.

Alle Alkylnitrite lassen sich erhalten, indem man die Dämpfe was Stickstofftrioxyd (am leichtesten durch Einwirkung von Salpetersim von 1,33 spezif. Gew. auf Arsentrioxyd zu erhalten) in die auf 0° abgekühlten Alkohole oder Verbindungen mit alkoholischer Funktion einleitet. Die Esterifikation ist nicht schwierig bei den gesättigten Alkoholen der Fettreihe, delikater bei den mehratomigen Alkoholen man außerordentlich difficil beim Allylalkohol und Furfuralkohol. Nach Witt 4) mischt man eine verdünnte wässerige Lösung von Natriumnitrit mit etwas mehr als der theoretischen Menge Alkohol und läst dann in der Kälte verdünnte Schwefelsäure einfließen.

Am zuverlässigsten und wegen seiner bequemen Ausführbarkeit

¹⁾ Hampe, Ann. Chem. 125, 334. — 2) Lang, Ann. Phys. 118, 282; Jk — 1862, S. 100. — 3) Wesentlich nach Bertoni, Neues Handwörterbuch & Chemie (Fehling) 6, 1178 ff. — 4) O. N. Witt, Ber. 19, 915.

auch als Vorlesungsversuch geeignet vollzieht sich der Prozess durch doppelte Umsetzung von Glycerintrinitrit mit der abgewogenen Menge des zu esterisizierenden Alkohols¹). Diese Umsetzung geht beim Methylalkohol ganz glatt von statten, beim Äthylalkohol bleibt die Ausbeute ein wenig unterhalb der theoretischen und nimmt um so mehr ab, je höher das Molekulargewicht und je abweichender die physikalischen Eigenschaften (Siedepunkt, Löslichkeit u. s. w.) werden.

Interessant ist auch die Bildung der Alkylnitrite durch Einwirkung der salpetrigen Säure auf die primären Amine, welche zuerst in den entsprechenden Alkohol und dann durch den Überschuss der salpetrigen Säure in das Nitrit übergehen?).

Nach den sorgfältigen Untersuchungen von V. Meyer und Fr. Forster³) tritt entgegen den Behauptungen von Linnemann und Siersch bei Zersetzung des salpetrigsauren Propylamins nicht nur normaler Propylalkohol, sondern auch Isopropylalkohol, sowie Propylen auf, während aus salpetrigsaurem Isopropylamin nur Isopropylalkohol neben wenig Propylen sich bildet. Das Verhältnis des sekundären zum primären Propylalkohol ist etwa 42,2:57,8; das Verhältnis des Propylens zum Alkoholgemisch etwa 1,2:4. Das Auftreten von Isopropylalkohol bei der Zersetzung von normalem Propylamin erklärt sich ungezwungen aus der Bildung des Propylens, von welchem sich ein Teil wieder mit Wasser zu Isopropylalkohol vereinigt.

Die Salpetrigsäureester bilden sich auch bei der Einwirkung der Alkyljodide auf Silbernitrit oder auch Merkuronitrit 1) neben den isomeren Nitroparaffinen. Vermutlich entstehen diese Salpetrigsäureester In der Weise, dass sich ein Teil des Jodids während der Reaktion zeraetzt in Alkylen und Jodwasserstoff. Der letztere wirkt auf das Silbernitrit unter Bildung von salpetriger Säure ein, welche sich sofort an das Alkylen anlagert und dasselbe in ein Nitrit verwandelt. Je größer bei dem Jodid die Tendenz ist, in Jodwasserstoff und Olefin zu zerfallen, um so mehr Salpetrigsäureester wird gebildet werden. Die Ausbeute an Nitrokohlenwasserstoff ist bei Anwendung von Methyljodid fast die theoretische, da CH2 nicht existieren kann; bei den anderen primären Alkyljodiden ist sie befriedigend, bei den sekundaren verhältnismassig gering und bei den tertiären sehr gering, während umgekehrt die Menge der Salpetrigsäureester zunimmt. Es verdient bemerkt zu werden, dass bei der Reaktion von normalem Propyljodid auf Silbernitrit sich sowohl das normale als auch das Isopropylnitrit bildet, weil bei der Anlagerung der Rest der salpetrigen Säure ONO sich vorzugs-

¹⁾ Bertoni, Rendiconti R. Istituto Lombardo, Aprile 1885, p. 999; 1894, Aprile 12. — 2) Linnemann u. Siersch, Ann. Chem. 144, 143; 150, 870; 161, 47. — 3) Meyer u. Forster, Ber. 9, 535. — 4) Ray, Chem. News 74, 289; Chem. Soc. Proc. 15, 239; Chem. Ceutralbl. 1897, I, S. 159 u. 1900, I, S. 278.

weise mit dem weniger Wasserstoff enthaltenden Kohlenstoff verbindet¹). Da die Nitrite der primären Alkohole durch die Wirkung der Wärme sich in Olefine und in salpetrige Säure dissoziieren, so werden sie bei wieder erfolgter Erniedrigung der Temperatur zum Teil in die Nitrite der sekundären bezw. tertiären Alkohole umgewandelt werden; daher kommt auch die Schwierigkeit, sie vollständig rein zu erhalten, wihrend sich andererseits die Beständigkeit der tertiären Nitrite darau erklärt.

Bei der Einwirkung von Silbernitrit auf Alkyljodid beobachtete Kissel²), dass noch eine dritte isomere Verbindung auftritt, deren Siedepunkt zwischen dem des Nitrokörpers und dem Nitrit liegt, und die mit Natriumäthylat eine weisse Verbindung bildet, welche teilweise dem Natriumderivat des Nitroäthans gleicht.

Die Konstitution der Alkylnitrite ist sowohl durch ihre Bildug als auch durch ihre Eigenschaften genügend charakterisiert. Wie jedoch schon angeführt wurde, giebt es Körper, welche nicht die augesprochenen Eigenschaften der reinen Salpetrigsäureester zeigen und doch als solche betrachtet werden müssen, da sie bei der Reduktion nur Ammoniak und keine organische Base liefern. Tönnies 3) und Werner 4) haben gezeigt, dass die ungesättigten Kohlenwasserstoffe bei der Vereinigung mit salpetriger Säure, N2O3, Verbindungen liefen welche zur Hälfte aus Nitrosoderivat, zur Hälfte aus Salpetrigeäurester bestehen.

In den Nitrositen nehmen Wallach 5) und Angeli 6) die einwertige Nitritgruppe ONO an, V. Meyer 7), Mendelejeff 8), Richter 9), Basset 10), Semenoff 11), Guthrie 12), Henry 13), Kekulé 15, Kolbe 15), Anschütz und Romig 16), Lippmann und Hawliczek 15, Kane 18) u. a. sind geneigt, für die Dinitroxyde der Olefine und die wenigen damit verwandten Verbindungen die Konstitution RONO, also zum Teil Salpetrigsäureester, zum Teil Nitroderivate anzunehmen ohne daß es möglich wäre, die charakteristischen Kennzeichen der ONO-Verbindungen darin zu erkennen.

Die Alkylnitrite sind Flüssigkeiten von schwach gelber Farbe, die

¹⁾ Tscherniak, Ann. Chem. 180, 157. — 2) Kissel, Journ. d. rusphys.-chem. Ges. 1882, 1, 226. — 3) Tönnies, Ber. 13, 1846; 20, 2983. — 4) Werner, Beiträge zur Kenntnis der Einwirkung der salpetrigen Säure auf Anethol, Inaug. - Dissert., Bern 1885. — 5) Wallach, Ber. 20, 63 Ref.; 24, 1535; Ann. Chem. 241, 288. — 6) Angeli, Ber. 25, 1956. — 7) Meyer, Ann. Chem. 171, 1; 175, 88; 180, 111. — 3) Mendelejeff, Ber. 3, 990. — 9) Richter, ebend. 4, 467. — 10) Basset, Zeitschr. Chem. 1864, S. 281. — 11) Semenoff, ebend. 1864, S. 129. — 12) Guthric. Ann. Chem. 119, 83. — 13) Henry, Ber. 2, 279. — 14) Kekulé, ebend. 2, 326. — 15) Kolbe, ebend. 2, 327. — 16) Anschütz u. Romig, JB. 1886, S. 671. — 17) Lippmann u. Hawlizek, Ber. 9, 1463. — 18) Kane, Traité de Chim. Org. de J. Liebig 1843, p. 316.

später, besonders beim Erwärmen, grünlich oder rötlich wird. Ihr Geruch ist eigentümlich, zum Teil angenehm, durchdringend; beim Einatmen wirken sie giftig durch die vorhandene ONO-Gruppe, welche leicht an das Blut abgegeben wird.

Die Nitrite der einwertigen Alkohole sind relativ beständiger als die der mehrwertigen; sie sind (hauptsächlich die der primären und sekundären Alkohole) der Autoxydation unterworfen, namentlich, wenn Wärme und Licht gleichzeitig mitwirken können. Einmal eingeleitet, kann diese Zersetzung in einigen Fällen mit solcher Schnelligkeit und solcher Wärmeentwickelung erfolgen, daß eine Explosion eintritt. Dies kann auch von selbst bei gewöhnlicher Temperatur stattfinden, wenn z. B. die Aufbewahrung in zugeschmolzenen Röhren erfolgt. Allylnitrit kann auch ohne äußere Ursache explodieren, selbst wenn es in einer nur mit Baumwolle lose verschlossenen Flasche aufbewahrt wird.

Durch die Einwirkung der Wärme färben sie sich braunrot wegen der Wirkung des Luftsauerstoffs auf Stickoxyd. In indifferenter Atmosphäre ist die Färbung weniger intensiv und beim Abkühlen geht sie wieder in Hellgelb zurück. Die bei niederer Temperatur siedenden Nitrite destillieren unverändert, die anderen dissoziieren sich zum Teil in rote Dämpfe, Olefine und in verschiedene Oxydationsprodukte (Aldehyde, Ketone, Säuren u. s. w.).

Der Siedepunkt der Nitrite liegt zum größten Teil viel tiefer als der des entsprechenden Alkohols. Besonders die ersten Glieder einer jeden Alkoholreihe zeigen diese Eigenschaften in einer so bestimmten und bis zu einem gewissen Punkte regelmäßigen Weise, daß von Bertoni auf Grund dieser Erfahrung für manche solcher bisher für Nitrite gehaltenen Verbindungen, wie Äthylennitrit, Allylnitrit, u. s. w., die Nitritnatur geleugnet und durch die Darstellung der wahren Salpetrigsäureester dieser Alkohole 1) mittelst der Methode der doppelten Umsetzung Irrtümer berichtigt werden konnten, welche bis dahin unbeanstandet in alle chemischen Handbücher übergegangen waren 2). Der Siedepunkt der Nitrite liegt auch viel niedriger als der der isomeren Nitrokohlenwasserstoffe.

Das spezifische Gewicht der Salpetrigsäureester ist stets um etwa 0,08 höher als das ihrer zugehörigen Alkohole. Die Schwierigkeit, sie rein darzustellen und aufzubewahren, hat bis jetzt ein genaues Studium der physikalischen Eigenschaften nicht gestattet. Die Verbrennungsund Bildungswärme der wichtigsten Nitrite ist nach Thomsen 3):

	Verbrennungswärme	Bildungswärme
C, H, ONO	3347 C.	306 C.
Iso-C ₄ H ₉ ONO	6477 "	478 "
$Iso-C_5H_{11}ONO$	8126 "	481 "

¹⁾ Bertoni, Ann. Phys. Beiblätter 8, 427; Arch. sciences phys. nat. 1886, p. 27. — 2) W. Körner, Gazz. Uff. R. d'Italia 1888, p. 4665. — 5) Thomsen, Thermoch. Unters., Leipzig 1882 bis 1886.

Bei der Verbrennung bilden sich immer gewisse Mengen von Salpetersäure, welche besonders bestimmt und in Rechnung gebracht werden müssen; auch schreibt Thomsen wegen der Schwierigkeit der Reindarstellung den letzten Werten nur einen geringen Grad von Genauigkeit zu. Bezüglich anderer physikalischer Eigenschaften, wie spezifische Zähigkeit, Brechungsexponent, s. Landolt und Börnstein. Physikalisch-chemische Tabellen.

Die Salpetrigsäureester sind sehr wenig löslich in Wasser, leicht löslich in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Essigäther u. s. w., sowie in demjenigen Alkohol, von welchem sie sich ableiten. Methylund Äthylalkohol mit den höheren Nitriten zusammengebracht, werden augenblicklich in ihre Nitrite umgewandelt. Es tritt eine wahre Metathesis der organischen Radikale ein, welche sowohl die Diagnose eine Nitrits, als auch die Überführung dieses in den ursprünglichen Alkoholf ermöglicht. Kalte, schwach alkalische, wässerige Lösungen veränden sie nur langsam, konzentrierte und speziell heiße alkoholische Lösungez zersetzen sie rasch. Jedoch beobachtet man, daß bei dieser Reakting die Umsetzung zwischen dem Nitrit und dem als Lösungsmittel augewendeten Äthylalkohol zusammenwirkt. Bei Anwendung von starkem alkoholischen Kali auf Amylnitrit entsteht gleichzeitig Amyläthyläther?). Beim Erhitzen der Ester mit Ammoniak auf 130° zerfalles sie in den entsprechenden Alkohol, Stickstoff und Wasser.

Von Salzsäure und besonders von rauchender Bromwasserstofsäure werden die Nitrite leicht verseift. Acetylchlorid setzt sich mit Nitriten um zu Essigsäureestern und Nitrosylchlorid 3).

Natrium wirkt anfangs schwach, dann sehr stürmisch ein, so des mitunter Explosion erfolgt; in einer verdünnten ätherischen Lösung verläuft die Zersetzung ruhiger; es entweicht Stickstoff oder bei weig Natrium Stickoxyd und es hinterbleibt Natriumalkoholat. Beim Ewärmen mit Natriumamalgam und Wasser entsteht Ammoniak mit regenerierter Alkohol. Verdünnte alkoholische Lösungen der Alkalie verseifen den Ester, und nach dem Verjagen des Alkohols kann mania Rückstande die salpetrige Säure leicht nachweisen 1). Auch die Alkstnitrite selbst geben die Reaktionen der salpetrigen Saure, sie scheide aus einer mit Schwefelsäure schwach angesäuerten Lösung von Jokalium freies Jod ab. Mit Ferrosulfat verhalten sie sich wie ein salpetrigsaures Salz; es entsteht nach kurzer Zeit an der Berührungfläche der beiden Flüssigkeiten eine grünbraune Zone. Bei Verwardung von Eisenoxydulhydrat zur Reduktion von Alkylnitriten entweiche ²/₃ des vorhandenen Stickstoffs in Form von NO und N, den Rest er hält man als NH3, Alkylamin und eine Substanz von durchdringenden

¹⁾ Bertoni; Rendiconti l. c. 1895, p. 823. — 2) Chapman u. Smith, JB. 1866, S. 529, 1867, S. 547; 1868, S. 172. — 3) Henry, Bull. soc. chim [3] 8, 954; Bull. Acad. Roy. de Belg. [3] 23, 148; Ber. 25, 463 Ref. - 4) Barfoed in Vortmann (s. daselbst).

Zwiebelgeruch. Bei gleichzeitiger Anwendung von Kalihydrat entsteht eine beträchtliche Menge von Kaliumhyponitrit¹). Reduktionsmittel, wie Schwefelwasserstoff²), Zink und Salzsäure bei Gegenwart von Alkohol, zersetzen die Alkylnitrite unter Bildung von Alkohol und Ammoniak:

$$RONO + 3H_2S = NH_3 + ROH + H_2O + 3S.$$

Mischt man eine alkoholische Lösung des Nitrits mit Natriummonosulfidlösung, so färbt sich diese infolge der Bildung von Mehrfach-Schwefelammonium gelbbraun, und beim Kochen entweicht Ammoniak. Bringt man in ein Probierröhrchen einige Tropfen Alkylnitrit und schüttet eine Mischung von Natronkalk und Zuckerkohle in hoher Schicht darauf, so entweicht beim Erwärmen des nahezu wagerecht gehaltenen Röhrchens mit Wasser und Alkoholdämpfen auch Ammoniak. Fügt man zu einer wässerigen Lösung von Kupfernitrat, die man mit einigen Tropfen Kalilauge bis zur beginnenden Trübung versetzt und dann mit Natriumacetatlösung verdünnt hat, eine alkoholische Lösung des Alkylnitrits, so geht die blaugrüne Farbe der Lösung bei einem bestimmten Zusatz an letzterem in Grün über 3). In Eisessig sind die Alkylnitrite leicht löslich, beim Kochen entweicht Stickoxydgas unter Bildung von Alkylacetat. Konzentrierte Schwefelsäure ruft eine heftige, mitunter von Entzündung begleitete Reaktion hervor. Wasser verdünnte Schwefelsäure zersetzt die Ester unter Bildung von Stickoxyd und Oxydationsprodukten der Alkylreste. Phosphorpentoxyd wirkt lebhaft ohne Gasentwickelung ein unter Bildung einer braunen festen Masse, welche bei der Destillation mit Kalilauge in Ammoniak, Essigsäure und andere organische Säuren zerfällt. Kaliumbichromat und Schwefelsäure wirken oxydierend auf den Alkylrest. hitzen mit konzentrierter Chlorzinklösung entstehen unter reichlicher Gasentwickelung (N, NO) Oxydationsprodukte, wie Aldehyd u. s. w. Acetylchlorid, Phosphortri-, -penta- und -oxychlorid wirken unter Bildung von Nitroxylchlorid, NO2Cl, und Alkylchloriden ein; eine Reaktion, die man benutzen kann, um die Unterschiede der Konstitution der Nitrite und der Nitroderivate durch einen Vorlesungsversuch zu zeigen. Chloracetyl löst die Nitroderivate und die Nitrite auf, bei der Destillation erhält man die ersteren unverändert wieder, während die Nitrite sich unter Entwickelung roter Dämpfe zersetzen. Die Einwirkung findet auch in der Kälte statt 4).

Zur Bestimmung der Nitrite zersetzt man nach Eykman⁵) dieselben mit einer sauren Lösung von Ferrosulfat und fängt das Stickoxyd über Wasser auf: $2SO_4Fe + SO_4H_2 + 2RONO = (SO_4)_3Fe_2$

¹⁾ Dunstan u. Dymond, Ber. 21, 141 Ref. — 2) Kopp, Ann. Chem. 64, 321. — 3) Miller, Zeitschr. analyt. Chem. 1867, S. 289; Anleit. zur chem. Anal. org. Stoffe v. Vortmann, S. 184. — 4) Henry, Bull. Acad. Roy. de Belg. [3] 23, 148. — 5) Eykman, New Remedies, Mai 1882.

 $+ 2 \, \mathrm{ROH} + 2 \, \mathrm{NO}$. Dymond 1) wendet statt Wasser eine sehr verdünnte Natronlauge an, Miller 2) gründet auf das Verhalten des Äthylnitrits zu Kupfernitratlösung ein Verfahren zur kolorimetrischen Bestimmung des Esters im käuflichen Produkt. Eine genauere Methode ist von Dott 3) angegeben. Dieselbe beruht auf dem Verhalten des Alkylnitrits zu Jodkalium und Schwefelsäure, wobei der Ester nach der Gleichung RONO $+ \, \mathrm{JK} + \, \mathrm{SO_4 \, H_2} = \, \mathrm{SO_4 \, KH} + \, \mathrm{ROH} + \, \mathrm{NO} + \, \mathrm{J} \, \, \mathrm{zersetzt} \, \, \mathrm{wird}$, so daß das Jod durch Natriumthiosulfatlösung titriert, oder nach Allen 4) das NO im Nitrometer von Lunge gemessen werden kann.

Die käuflichen Alkylnitrite sind stets eine Mischung des reinen Esters mit verschiedenen Produkten, wie Wasser, Alkohol, Aldehyd u. s. w. Die Gegenwart des Wassers erkennt man mittelst wasserfreien Kupfersulfats, den Aldehyd an der Braunfärbung beim Erwärmen mit Kalilauge, wie an der Reduktion einer ammoniakalischen Silbernitratlösung. Zur Erkennung anderer Ester, z. B. der Essigsäure, Valeriansäure u. s. w., behandelt man das käufliche Nitrit mit Schwefelalkalien bis zur völligen Zersetzung des Nitrits, fällt mit Kupfersulfat den Überschuß des Sulfürs und destilliert den Ester ab, der dann weiter untersucht werden kann ⁵).

Über die Anwendung der Alkylnitrite s. unter Äthyl- und Amylnitrit.

Die physiologischen Wirkungen verschiedener Ester verglichen Cash, Dunstan und Leech⁶).

Wegen des besonderen Interesses, das der Äthylester und der Isoamylester bieten, sei die ausführliche Beschreibung dieser Verbindungen nach Bertoni hier wiedergegeben, um so mehr, als ihre Geschichte für die der Alkylnitrite im allgemeinen bedeutsam ist.

Äthylester, Äthylnitrit, Aether nitrosus aethylicus, Naphta nitri. Die Entdeckung dieses Esters kann man Raymundus Lullius?) zuschreiben, welcher im Jahre 1280 zuerst die heftige Einwirkung des "aqua fortis acuta" auf Weingeist beobachtete, ohne jedoch den Ester selbst zu erhalten, der in dem Überschusse des Weingeistes verborgen blieb. In der Folge erwähnen andere Experimentatoren [Paracelsus"), Basilius Valentinus")] ein Produkt, das sie "Spiritus nitri dulcis seu dulcificatus" nannten, und das nichts anderes als das Rohprodukt der Reaktion zwischen der Salpetersäure und dem Weingeist ist. Erst

¹⁾ Dymond, JB. 1884, S. 101. — 2) Miller, Zeitschr. analyt. Chem. 1867 S. 289; Anl. zur chem. Anal. org. Stoffe v. Vortmann, S. 184. — 3) Dott, Ber. 18, 303 Ref. — 4) Allen, Journ. Soc. Chem. Ind. 4, 178. — 5) Vortmann, Anleit. zur chem. Analyse org. Stoffe, S. 183 bis 187. — 6) Lond. Roy. Soc. Proc. 49, 314; Ber. 24, 918 Ref. — 7) F. Hoefer, Histoire de la Chimie 1, 400. — 6) Frémy, Encyclop. d. Chimie, 3. Lief., Éthers par Leidié 7, 205. — 6) Macquer-Scopoli, Dizionario di Chimica, Pavia 1783, 4, 427

Hugens und Papin 1) zeigten 1695, dass, wenn man Weingeist und Salpetersäure unter der Glocke der Luftpumpe mische, eine elastische Flüssigkeit sich bilde, von welcher Boyle?) nachwies, dass sie entzündlich ist; doch geht aus seinen Angaben nicht hervor, dass ihm die Trennung des reinen Esters gelungen ist. Auch Hierne⁸), welcher gegen 1673 die Untersuchung der bei der Einwirkung der Salpetersäure auf Weingeist entstehenden Produkte wieder aufnahm, beschränkte sich dabei mehr auf die in der Retorte zurückbleibenden als auf die flüchtigen Produkte. Als der wahre Entdecker des Äthylnitrits ist Kunckel⁴) anzusehen, welcher im Jahre 1681 in einem Briefe an Voigt die Verbindung mit folgenden Worten beschreibt: "Bei dieser Destillation scheidet sich ein Oleum ab, das so subtil ist, dass es sich leicht verflüchtigt und, angezündet, mit einem sehr hellen Lichte verbrennt." Diese Entdeckung blieb am Anfang unbeachtet, hernach, als man die medizinische Wirkung des Produkts erkannte, wurde auch das Studium darüber wieder aufgenommen, so dass Stahl und Becher⁵) im Jahre 1715 seine Darstellung als eine bekannte Sache, jedoch noch unter dem Namen "Spiritus nitri dulcis" erwähnen und bemerken, daß man den Äther als solchen nicht als Medikament benutzen könne, sondern dass es nötig sei, die "asperitas subadstringens" mittelst "copiose spiritu vini obsaturare", und Boerhave 6) beschreibt 1732 ausführlich ein Verfahren zur Darstellung des Äthylnitrits, sowie seine therapeutischen Eigenschaften so klar und deutlich, dass man noch heute aus dem Lesen dieser Abhandlung Nutzen ziehen kann. Gleichzeitig dehnten Silvius 7), Slarius 8) und ein in Paris lebender italienischer Anonymus⁹) den Gebrauch desselben "pour différentes maladies" aus, immer jedoch unter der Form des Naphta nitri, d. h. gelöst in dem zu seiner Bereitung dienenden überschüssigen Alkohol. Die praktische Anwendung dieser Lösung des Nitrits in Alkohol brachte es mit sich, dals man den wahren Äther aus dem Gesichte verlor, und dals nur der Spiritus nitri dulcis als pharmazeutisches Präparat übrig blieb.

Snellenius, Erzleben, Poerner, Hagen, Helvetius u. a. sprechen darüber in ihren Werken nur in dem erwähnten Sinne 10).

Ch. J. Geoffroy 11), welcher 1726 die verschiedenen Arten der

¹⁾ Hugens u. Papin, Philosoph. Transact. 1675. — 9) R. Boyle, Opera omnia, Venetiis 1697, 1, 394; 3, 176, 322, 378, 513. — 9) Hierne (1672), Actorum, Chemicorum Holmensium cum annotationibus Joh. Gotschalk Wallerius, Stock Holmiae 1753. — 4) J. Kunckel von Löwensterns Curiose chemische Tractätlein, Frankfurt u. Leipzig 1721, S. 167 bis 168. — 5) Stahl, Opuscolum Chymico-Physico-Medicum, Halae Magdeburgicae 1715, p. 551; 1737, p. 290 bis 291. — 6) H. Boerhaave, Elementa Chemiae (Venetiis) 1737, 2, 218 bis 219. — 7) Silvius in Boerhaave, l. c. — 9) Slarius, Act. Soc. Reg. Comp. 3, 358; Boerhaave, l. c. — 9) Italiano anonimo, Mémoires de l'Acad. Royale des Sciences 1734. — 10) Die Litteratur zu diesen Autoren findet sich in dem oben angeführten Dizionario di Chimica von Macquer-Scopoli. — 11) C. J. Geoffroy, Histoire de l'Académie Royale des Sciences 1726, u. Mémoires de l'Acad. Roy. d. Sc. 1742, p. 388.

Entzündung ätherischer Üle untersuchte und viele flüchtige Prinzipie in Berührung mit "anima nitri" (rauchender Salpetersäure) brachte, sowie gleichzeitig Duhamel und Grosse 1), als auch Hellot2), Potth haben durch ihre Untersuchungen über die Ursache der roten Farbe der salpetrigen Dämpfe und deren Wirkung auf die verschiedene Substanzen, darunter auch Alkohol, das Ihrige zur Charakterisierung des Äthylnitrits beigetragen. Der Umstand, dass zu dieser Zeit von Frobenius 4) der Schwefeläther wieder entdeckt wurde, brachte es mit sich, dass das Studium der Einwirkung von Säuren auf den Alkohol weiter ausgedehnt wurde. Derselbe Frobenius verband sich zu diem Zwecke in London mit Godfrey Hauckwitz⁵), Schüler und Mitarbeiter von Boyle. Jedoch erst vom Jahre 1742 an, als der Am Navier zu Châlons sur Marne das Äthylnitrit aufs neue entdeckte, nahm dasselbe seine definitive Stellung in der chemischen Litteraturen. Navier 6), in dem Bestreben, "une teinture antispasmodique" ahnlich dem Liquor von Frobenius (Aether sulfurieus) darzustellen, brachte "de l'esprit de vin et de l'esprit de nitre" zusammen und schloss diess Gemisch in eine hermetisch verschlossene Flasche ein. Nach neun Tagen sah er aus der Mischung eine etwa 1/6 des Volums betragende Schicht sich oben ansammeln, welche er als "huile éthérée nitreuse sans le secons du feu" bezeichnete. Diese Mitteilung wurde 1742 von Duhamel der französischen Akademie vorgelegt. Die Sonderbarkeit und Einfachheit des Navierschen Verfahrens erregte die Neugierde vieler Chemike und trug zu einer Menge von neuen Beobachtungen über diese Substanz bei.

Duhamel fügte schon bei dem Referate der Mitteilung von Navier hinzu, dass Rouel⁷) über denselben Gegenstand eine Arbeit gemacht habe, die einer besonderen Erwähnung würdig sei, und in Jahre 1746 veröffentlichte Sebastiani⁸) dieselbe Wahrnehmung, ohne wie versichert wird, von Naviers Versuch etwas zu wissen. Von diesem Zeitpunkte an beginnt für den Salpetrigsäureäthylester eine Litteratur, reich an den verschiedensten Methoden, um ihn darzustellen Wallerius⁹), Baume¹⁰), Henkel¹¹), Spielmann¹²), Black¹³)

¹⁾ Duhamel et Grosse, Histoire de l'Académie Royale des Sciences 1734, p. 41; 1742, p. 379. — 2) J. Hellot, Mémoires de l'Acad. Roy. d. Sc. 1734, p. 23; 1739, p. 62. — 3) Pott, De acido nitrico vinoso Macquer-Scopdi, Dizion. citato (1732). — 4) Frobenius, Transactions Philos. 1730, p. 413; 1733, p. 428. — 5) Godfrey Hauckwitz, ebend. — 6) P. T. Navier, Mémoires de l'Acad. Roy. d. Sc. 1742, p. 380. — 7) Rouelle, ebend. 1742, p. 388. — 8) G. H. Sebastiani, De nitro et modo cum eius acido oleum naphthæparandi, Erfurt 1746, p. 35. — 9) Vallerius, Disputatio Academica 13, § 18. — 10) A. Baume, Dissertation sur l'Éther, Paris 1757. — 11) M. G. Henkel, De naphtha nitri per ignem elaboranda (1761) in Flückiger, Chimie Pharm. trad. de Gigli 1882, p. 112. — 12) J. R. Spielmann, Institutionis Chym. (1750) Exper., p. 44. — 13) Black, beschrieben von Fischer in Bayer. Akad. (1769) 1, 391.

lehrten ihn durch Destillation nach einem Verfahren zubereiten, das viele Jahre lang bevorzugt wurde; Mitouard 1), Bogues 2) gaben ihre Resultate an, die sie bei Anwendung von mehr oder weniger starker Salpetersäure in der Wärme oder in der Kälte erhalten hatten; D'Ayen 3) fand darin gewöhnlich einen Gehalt von überschüssiger, salpetriger Saure vor; Landriani und der Graf Saluzzo 1) zeigten, dass mit Alkalien kein Salpeter entsteht; Bucquet⁵), Bergmann⁶) und D'Arcet⁷) erkannten, dass beim Verdampfen des von der Bereitung des Esters herrührenden Rückstandes die Anfang des 18. Jahrhunderts von Hiaerne 8) beschriebenen Krystalle erhalten werden, welche schon von Hermstadt⁹) aus Oxalsäure bestehend erkannt wurden, was von Guyton de Morveau¹⁰) bestätigt wurde. Zu dieser Zeit ergehen sich einige Chemiker, wie Hagen¹¹), Dehne¹²), in theoretischen Betrachtungen über die ölige Natur des Körpers; andere, wie Hausbrand¹³), Crell¹⁴), Macquer¹⁵), Voigt¹⁶), Westrumb¹⁷), Woulfe¹⁸), Scopoli 19), Kunsemüller 20), Pelletier 21), Ballen 22), Tielebein 23), fanden neue Mittel zur Reinigung, neue Eigenschaften und Anwendungen auf. Ungeachtet so vieler Modifikationen wurde die Bereitung des Nitrits von allen angeführten Autoren stets für gefährlich gehalten, wie es namentlich aus einer Mitteilung von Boyle 24) (Explosionis ejusdam facti per commixtionem spiritum vini et nitri) hervorgeht. vorgeschlagenen Bereitungsmethoden hatten einen praktischen Wert nur in den erfahrenen Händen des Autors selbst. Die wissenschaftliche Untersuchung war noch von der Anschauung beeinflusst, welche man sich zu dieser Zeit über die Zusammensetzung und Natur der Körper machte. Die leichtere Darstellung dieses Äthers im Vergleich mit dem Schwefeläther, die starke Wärmeentwickelung bei der Einwirkung, die Thatsache, dass man mehr Äther erhalten konnte, als Säure angewandt wurde, das Auftreten von Essigsäure, die Annahme, dals die Wirkung der Salpetersäure nur in der Abscheidung der öligen

¹⁾ Mitouard, Journ. de Phys. par Rozier (1770) 1, 473. — 2) Bogues, ebend. (1773) 1, 478. — *) D'Ayen, Dizionario Macquer-Scopoli, l. c. (1773), p. 441. — 4) Landriani-Saluzzo, ebend., l. c. (1770), p. 411. — 5) Bucquet, Système des Connaissances Chimiques de Fourcroy (1773) 1801, 8, 172. — 6) Bergmann, Journ. de Phys. de Rozier (1784) 25, 352. — 7) D'Arcet, ebend. — 3) Hiaerne, Système des Connaiss. de Fourcroy (1680) 8, 172. — 9) Hermstadt, ebend., l. c. — 10) Guyton de Morveau, Eléments de Chymie (1777) 3, 326. — 11) Hagen, Lehrb. d. Apothekerkunst, § 404, S. 8. — 12) Dehne, Neueste Entdeckungen von Crell 8, 21. — 18) Hausbrand, De acidorum nitrosi..., ebend. 7, 259. — 14) Lorenz Crell, ebend. — 15) Macquer, Dictionnaire de Chimie 1, 552. — 16) Voigt, Dizionario di Klaproth e Wolff, 2, Aether. — 17) Westrumb, ebend. (1780). — Woulfe, Journ. de Phys. par Rozier (1784) 25, 352. — 19) Scopoli, Dizionario, l. c., p. 437. — ⁸⁰) Kunsemüller, Crells Ann. (1790) 1, 218, 312. — 21) Pelletier, Journ. Phys. par Rozier (1773) 1, 473. — 22) Ballen, Crells Ann. (1787) 1, 531. — 28) Tielebein, ebend. 1786, S. 37. — 24) Boyle, Opera omnia 3, 176.

Substanz aus dem Weingeist bestehe, die Behauptung von Fiedler¹), daß sich Wasserstoff und schweflige Säure entwickele, und andere ähnliche Fragen waren es, über die man damals hauptsächlich diskutierte, und auch als die Chemie durch die Entdeckung der Zusammensetzung der Luft, des Wassers, der Säuren u. s. w. von einer Kunst zu einer Wissenschaft sich erhob, dauerten solche Ideen noch lange Zeit fort. So trugen Lassone²), Giobert³), Hofmann⁴), Durozier⁵) nur wenig Bemerkenswertes bei. Déyeux⁶) beschäftigte sich mit der Farbe und mit einer Erklärung "sui generis" über die ölige Natur des Äthers, Couerbe⁷) destillierte ihn wiederholt über Zucker, um ihn zu entfärben u. s. w.

Erst mit Brugnatelli beginnt wieder eine neue Reihe von bemerkenswerten Versuchen: Derselbe esterifiziert den Alkohol mit Hülfe von salpetrigen Dämpfen, die er durch Einwirkung von Salpetersäure auf Zucker entwickelte 8). Proust 9), welcher die Methode von Chaptal 10) als die beste angab, modifizierte dieselbe sehr glücklich derart, dass er eine Mischung von Alkohol und Schwefelsäure mit Kaliumnitrit zusammengols. Berthollet beschäftigte sich damit, nachzuweisen, ob in der Essigsäure, welche sich unter den Produkten der Oxydation des Salpetrigsäureesters vorfindet, Stickstoff enthalten wäre 11). Weitere Beobachtungen beschrieb Trommsdorff in zwei Briefen an Van Mons 12) und an Vogel 13); besonders zu erwähnen ist Thenard 14), welcher ihn zum Gegenstande eines ausführlichen, methodischen, analytischen Studiums machte und dabei die Gase, die überdestillierte Flüssigkeit und den Rückstand in ihren Mengenverhältnissen genau bestimmte. In einer Rezension der früheren Arbeiten über dieses Thema zeigte er, wie abweichend diese Angaben waren, und als erster versuchte er, seine prozentische Zusammensetzung zu ermitteln, was etwas später von Dumas und Boullay fils genauer geschah. Die letzteren bestimmten auch die Dampfdichte, aus der sie schlossen: "l'éther nitrique (so wurde damals noch der Salpetrigsaureather genannt) est formé d'une volume d'éther sulfurique et probablement d'une volume d'acide hyponitreux sans condensation" 13).

¹⁾ Fiedler-Gottling, Ann. de chim. (1797) 23, 80. — 2) Lassone, Mémoires Soc. Roy. Paris (1788), 5, 56. — 2) Giobert, Ann. de chim. (1791) 10, 5. — 4) Hofmann di Leer, Trattato di Chimica di L. V. Brugnatelli, Pavia, 2, 44. — 5) Durozier, J. pharm. 9, 191. — 6) Déyeux, Ann. de chim. (1797) 12, 144. — 7) Couerbe, Ann. ch. phys., 68, 168; Gmelin, Handb. org. Ch. 1, 760; JB. von Liebig u. Kopp 1851, S. 514. — 6) L. V. Brugnatelli, Ann. de chim. (1818) 47, 207. — 6) Proust, ebend. (1807) 42, 226. — 10) Chaptal, Chimie appliquée aux arts, Paris 1807, S. 73. — 11) Berthollet, Essai de statique chimique (1803) 135, 530. — 12) Tromsdorff, Ann. de chim. (1800) 32, 319. — 13) Ders., J. pharm. (1800) [2] 1, 215. — 14) Thenard, Mémoire de Phys. et de Chim. de la Société d'Arcueil (1805) 1, 75, 359; Ann. ch. phys. 61, 282. — 15) J. Dumas et Boullay fils, Ann. ch. phys. (1838) [3] 37, 19.

Lagrange¹) leitete die aus Salpetersäure und Kupfer entstehenden salpetrigen Dämpfe in ein Gemisch von Alkohol und Salpetersäure und fing die Dämpfe des hierbei entstandenen Esters in mit Eis gekühlten und Salzwasser enthaltenden Woulffschen Flaschen auf. Die Einwirkung von Salpetersäure auf Kupfer, um den Salpetrigsäureester darzustellen, wurde zuerst von Boullay père angegeben²).

Bis zu diesem Zeitpunkte waren die Anstrengungen der Chemiker hauptsächlich darauf gerichtet, den Äther möglichst rein und mit geringstem Verluste darzustellen. Berzelius 3) hatte angegeben, dass die salpetrige Säure den Ester ohne jeglichen Hülfskörper hervorbringe. Liebig 4) benutzt diese Beobachtung, um den Ester im großen darzustellen. Er behandelte in einem Kolben Stärkemehl mit Salpetersaure vom spezif. Gew. 1,3 und leitete die sich entwickelnden Gase durch eine Reihe 60 proz. Alkohol enthaltender und in einer Kältemischung befindlicher Flaschen. Scholwin 5) wandte Traubenzucker oder Milchzucker statt des Stärkemehls an und behauptete, dass bei Anwendung von reinem Zucker der Äther blausäurehaltig werde. Grosourdi⁶) schmolz Salpeter mit Kienruss zusammen, löste den Rückstand in wenig Wasser und behandelte ihn mit Alkohol und einer Säure. Pedroni⁷) fügte, um die Einwirkung der Salpetersäure auf den Alkohol zu mässigen, der Mischung Ammoniumnitrat hinzu. Jonas 3) zog es vor, die Salpetersäure anstatt mit Stärkemehl oder Zucker mit metallischem Eisen zu behandeln. Ähnliche Mitteilungen machen Sandrock⁹), Kopp¹⁰), Mohr¹¹), Harms¹²), Grant¹³), Carey Lea 14). Sie ersetzen die Stärke durch Eisenvitriol, um die Salpetersäure zu reduzieren. Nach Feldhaus 15) kann man ihn leicht in grölserer Menge bereiten, wenn man zu einem Gemisch von Schwefelsaure und Alkohol eine Lösung von salpetrigsaurem Kali zufließen lässt, oder auch das geschmolzene Salz in nussgroßen Stücken zusetzt. Das sogleich entstehende Äthylnitrit entweicht ohne Anwendung von Wärme und kann in einer stark abgekühlten Vorlage verdichtet werden. N. O. Witt¹⁶) mischt eine verdünnte wässerige Lösung von Natriumnitrit mit etwas mehr als der theoretischen Menge Alkohol und lässt in der Kälte verdünnte Salzsäure zufließen. Alle diese Methoden

¹⁾ Lagrange, Ann. ch. phys. (1797) Anno V, p. 153. — 2) Boully père, Bull. pharm. 3, 145. — 3) Berzelius, Trattato di Chimica, trad. Duppe (1832) 3, 477. — 4) Liebig, Ann. Chem. 30, 142. — 5) Scholwin, Arch. Pharm. 39, 36. — 6) Grosourdi, Journ. ch. méd. [3] 7, 706; JB. 1851, S. 514. — 7) Pedroni, Compt. rend. 1843, 17, 769. — 8) Jonas, Pharm. Central 21, 1850, S. 479. — 6) Sandrock, Arch. Pharm. [2] 74, 152; JB. 1853, S. 501. — 16) E. Kopp, Rev. Scient. ind. (1846) 27, 292. — 11) F. Mohr, Arch. Pharm. [2] 64, 47. — 12) Harms, ebend. [2] 88, 164; JB. 1856, S. 9. — 15) Grant, Traité de Chim. Org. de Ch. Gerhardt 2, 344. — 16) Carey Les, J. pr. Chem. [1] 36, 61. — 15) Feldhaus, ebend. 90, 185. — 16) N. O. Witt, Ber. 19, 915.

haben besonders in Bezug auf die Ökonomie und die Opportunität des Verfahrens ihren besonderen Wert.

Ebenso wichtig für die Geschichte des Äthylnitrits sind die speziellen Verfahren und Apparate, wie die von Rose 1) beschriebene, welcher vorschlägt, Nitroxylsulfat in Weingeist zu lösen, wobei, wie er versichert, der ganze Alkohol in Salpetrigsäureester ohne Stickongasentwickelung umgewandelt werden soll. Roux 2), Thenardia Hare 4), Dymond 3), Dunstan 6), Chancel 7), Wallach und Otto s) schlagen Apparate und Prozesse vor, welche noch heute in bestimmten Fällen mit Vorteil benutzt werden können, je nachdem « sich um die Reinheit des Produktes, oder die Raschheit, es zu erhalten oder die Verwertung der Nebenreaktionen handelt. In jedem Fale haben die bisher angegebenen Methoden nur eine Anwendung in da wissenschaftlichen Oder pharmazeutischen Laboratorien gefunden. Be der ausgedehnten Anwendung des Äthylnitrits zur Umwandlung der Aminogruppe in die Hydroxylgruppe, oder in Wasserstoff, als auch m Darstellung von Nitroso- und Diazoderivaten, ferner bei der vielfacher Verwendung zur Aromatisierung von Branntwein, wie es namentlieb in England und Nordamerika geschieht, ist die Darstellung des Athylnitrits zu einer Industrie geworden, welche in großem Maßstabe un mit umfangreichem Apparate arbeitet, um Materialverluste zu vameiden, und zu gleicher Zeit die bei seiner Bildung auftretenda Stromeyer⁹) und Stinde¹⁰) be Nebenreaktionen auszunutzen. schreiben solche technischen Prozesse.

Darstellung: Da sich das Äthylnitrit in Berührung mit Säure hauptsächlich Mineralsäuren, so leicht verändert, so ist es natürlich dass als die beste Methode diejenige angesehen werden muss, bei de man ohne die Anwesenheit von Säuren die Bildung des Esters erreicht Der Prozess, welcher sowohl durch Schnelligkeit und Bequemlichkeit als auch durch Reinheit des erhaltenen Produktes am besten befriedigt ist die Esterisikation auf kaltem Wege durch doppelte Umsetzung war Alkohol mit Glycerintrinitrit, die so glatt verläuft, dass man sien einem Vorlesungsversuche benutzen kann. Eine bestimmte Menge war Glycerin (spezis. Gew. 1,25) wird bei 0° mit trockenem Salpetrigsäure anhydrid (aus Salpetersäure von 1,33 spezis. Gew. und arseniger Säure dargestellt) gesättigt, bis das Glycerin intensiv grün wird, und sich aus ihm eine ölige Masse von dem Trinitrit abscheidet. Aus der Gewichtsvermehrung berechnet man die ausgenommene Menge von N₂0,

¹⁾ Rose, Ann. Phys. [1] 74, 606. — 2) Roux, Ann. ch. phys. [3] 42, 34. — 3) Thenard, Mém. de Phys. et de Chim. de la Société d'Arcueil 185, 1, 75—359. — 4) Hare, Rapp. annuel sur les progrès de la Chimie par Bazelius, Paris 1843, 4, 302. — 5) Dymond, JB. 1888, S. 1403. — 7) Durstan, Pharm. J. Trans. 1888, p. 861. — 7) Chancel, Ber. 12, 2817. — 6) Wallach, Ann. Chem. 253, 251. — 9) Stromeyer, J. pr. Chem. 90, 185. — 10) Stinde, Dingl. pol. J. 184, 367.

trichters in einen Kolben, worin sich 95 proz. Alkohol in entsprechender der in wenig überschüssiger Menge befindet, um das Glycerintrinitrit und das überschüssige, darin gelöste Salpetrigsäureanhydrid zu zertetzen. Der Kolben ist mit einem doppelt durchbohrten Gummistopfen versehen; durch die eine Durchbohrung ist der Hahntrichter, durch die andere ein Rückflußskühler gesteckt, der seinerseits mit einer zweiten Vorlage in Verbindung steht, die in eine Kältemischung eingetaucht und überdies durch einen zweiten, mit Eiswasser gespeisten Kühler begeschlossen ist.

Das auf diese Weise erhaltene Äthylnitrit kann unmittelbar zur chemischen wie medizinischen Anwendung dienen, da sich bei der momentanen und bei so niedriger Temperatur vollziehenden Operation keine Nebenprodukte bilden. Sehr rein erhält man ihn durch Waschen mit einer 10 proz. Sodalösung, dann mit Wasser und schließliches Trocknen mit Magnesia und wasserfreiem Calciumnitrat.

Die Reinigung des Äthylnitrits ist nicht so einfach, wenn es nach anderen Verfahren dargestellt worden ist, und hat Veranlassung zu einer ziemlich umfangreichen Litteratur gegeben, die hier kurz angeführt zu werden verdient.

gehend, dass die gelbe Farbe von dem Vorhandensein einer besonderen Sligen, schwer zu beseitigenden Substanz herrührt, reinigen das Nitrit durch Waschen mit alkalischen Lösungen, solange diese noch braun werden und die Farbe des Esters heller geworden ist, und unterwersen ihn dann wiederholten Destillationen über Zucker. Sie erreichen jedoch nicht den vorgesetzten Zweck, da sich bei der Destillation rötliche Dämpse entwickeln, welche das Destillat wieder färben. Eine andere Ursache, welche die Veränderung des Esters hervorbrachte, war die, dass sie das Nitrit mit dem zum Trocknen angewandten Chlorcalcium während der Destillation in Berührung ließen, wodurch ein Teil in Chloräthyl verwandelt wird, wie Geiger⁴) nachwies und Duslos und Schmidt⁵) bestätigten, welche eine Lösung von Kaliumkarbonat zum Waschen und entwässertes Calciumnitrat zum Trocknen vorschlugen.

Die Aufbewahrung des Äthylnitrits ist, wie die aller Nitrite der primären und sekundären Alkohole, keine leichte Sache, im absoluten Sinne kann man sogar sagen, sie ist unmöglich. Die Veruneinigungen, welche wir stets in ihm nachweisen können, rühren von der unausgesetzten oxydierenden Wirkung der Gruppe ONO auf den Kohlenwasserstoffrest her, und nicht von der Methode seiner Darstellung oder Reinigung. Im allgemeinen enthält das Äthylnitrit Äthylaldehyd,

¹⁾ Couerbe, Ann. ch. phys. 1838, p. 161. — 2) Grosourdi, Journ. shim. méd. [3] 7, 706. — 3) Déyeux, Ann. ch. phys. 1797, 22, 147. — 3) Geiger, Mag. Pharm. 33, 53. — 5) Duflos u. Schmidt, Traité de Chim. Org. de Ch. Gerhardt 1862, 2, 347.

Essigsäure, Essigäther, Blausäure in einer Menge von 0,004 bis zu einem Maximum von 0,97 Proz. [Schoor 1)], außerdem Stickoxyd und Stickstoffdioxyd, und mit der Zeit auch Oxalsaure; von Berzelius²) wurde auch Äpfelsäure darin gefunden, was in der Folge von Reich 3) bestätigt wurde; nach Debus4) finden sich auch Glyoxal, Glycolsäure. Glyoxylsäure in mehr oder weniger merklicher Menge, je nach der Wirkung der Zeit, der Temperatur, des Lichtes, seines Reinheitszustandes und der Art seiner Aufbewahrung darin vor. Will man das Äthylnitrit längere Zeit aufbewahren, so muß man ihm einen kleinen Überschuss von Alkohol hinzusetzen, andere raten einen Zusatz von 5 Proz. Glycerin an 5). Die beste Methode, ihn zu konservieren, besteht darin, dass man ihn bei niedriger Temperatur darstellt und ihn nach der Reinigung in Berührung mit Seignettesalz 6) und entwässertem Calciumnitrat über Eis stehen lässt, wie es schon die alten Autoren gelehrt haben: Sit reactionis neutrius, bene relectis et optime clausis, servetur siccum a luce rémotum atque in frigidario.

Keine natürlich vorkommende Substanz (ausgenommen die weinigen Flüssigkeiten) liefert bei der Behandlung mit Salpetersäure oder salpetriger Säure als Endprodukt das Äthylnitrit; es sei hier an den Streit erinnert, der sich zwischen Gerhardt⁷), Laurent⁸) und Liebig⁹) über das Nitrit bei der Einwirkung der Salpetersäure auf Brucin erhoben hat; ein Streit, an welchem noch Rosengarten¹⁰). Hofmann¹¹) teilnahmen, und der durch Strecker¹²) entschieden worden ist.

Lässt man jedoch Salpetersäure und salpetrige Säure auf Äthylverbindungen einwirken, welche leicht Alkohol oder einen Äthanrest abspalten können, der mit ONO sich verbinden kann, so beobachtet man unter den Reaktionsprodukten Äthylnitrit. So ließ schon Crell 13) rauchende Salpetersäure auf gewöhnlichen Äthyläther einwirken und wies dabei das Auftreten von Äthylnitrit nach; Scheele 14) bestätigte im Jahre 1782, daß in der That unter den von Crell angegebenen Bedingungen eine gelbliche Flüssigkeit vom Geruch des Äthylnitrits entstehe, und unter dem Titel "Umwandlung eines Äthers in einen anderen" beschrieb er die Art und Weise, ihn zu erhalten. Chancel 13)

¹⁾ Schoor, Pharm. Zeitschr. Rufsland 19, 270; 25, 277; Hierne. Actorum Chemicorum Holmensium cum annotationibus Joh. Gotschalk Wallerius, Stock Holmiae 1753. — 2) Berzelius, Traité de Chim. Org. de Ch. Gerhardt 1862, 2, 346. — 3) Reich, [Ann. Chem. 76, 280. — 4) Debus. ebend. 100, 1; 120, 20. — 3) Seelig, Org. Reakt. u. Reagentien 1892, S. 351. — 4) Muspratts Encyklopädisches Handb. d. techn. Chem. 1888, 1, 30. — 7) Gerhardt, Traité de Chim. Org. 1862, 3, 961. — 3) Laurent, Compt. rend. 22, 633. — 3) Liebig, Ann. Chem. 57, 94. — 10) Rosengarten, Ann. Chem. 65, 111. — 11) Hofmann, ebend. 75, 308. — 12) Strecker, ebend. 91, 76. — 13) Crell, Journ. de Chim. publié à Lemgo 1779. — 14) Scheele. Nova Acta Acad. Reg. Stockholm 1782, p. 110. — 15) Chancel, Compt. rend. 96, 1466.

fand neuerdings, dass der Acetessigester mit Salpetersäure Äthylnitrit meben Dinitropropan, Essigsaure und Kohlendioxyd giebt; Griess 1) und Riche²) erkannten, dass Äthylanilin mit salpetriger Säure Äthylnitrit liefert; Borodin³) fand, dals beim Erwärmen des Nitrosoamarins mit Alkohol und etwas Säure (ClH, SO4 H2) lebhafte Reaktion eintritt, wobei Äthylnitrit und Stickstoff entweichen und Amarin sich abscheidet. Lauerbach 4) erkannte, dass bei der Herstellung eines äquivalenten Gemisches von äthylschwefelsaurem Kali mit Natriumnitrit Äthylnitrit meben wenig Nitroäthan (6 Proz.) und Aldehyd entstehe; V. Meyer 5) stellte fest, dass bei der Einwirkung von Äthyljodid auf Silbernitrit Athylnitrit und Nitroathan in etwa gleicher Menge sich bilden. Bertrand 6) fand es unter den Reduktionsprodukten des Äthylnitrats durch Alkohol; Hare?) unter den Zersetzungsprodukten des gleichen Esters mit Schwefelsäure; Guthrie⁸) begegnete ihm bei der Reaktion zwischen Amylnitrit, Zink und Schwefelsäure beim Erhitzen in Alkohol-In großer Menge entsteht es bei der Darstellung des Knallquecksilbers, und Delion⁹) erhielt für ein brauchbares Verfahren seiner Kondensation den Preis von Montyon 10). Chevallier 11), Sobrero und Ribotti 12) stellten fest, dass die Menge des Äthylnitrits bei dieser Reaktion mehr als die Hälfte des angewandten Alkohols beträgt.

Äthylnitrit ist eine bewegliche, blassgelbe Eigenschaften. Flüssigkeit von durchdringend ätherischem, angenehmem, an Borsdorfer Apfel erinnerndem Geruch. Spezifisches Gewicht bei 15,5° 0,900, Brown 13) 0,898, Mohr 14) 0,917 bei 0° 15). Siedepunkt 16,6° bis 17,8° 18), 16,40 Liebig 16). Seine Dampfdichte 2,627, Dumas und Boullay 17); die Bildungswärme = 306 Kal.; also höher als die des isomeren Nitroathans (186 Kal.). Die Verbrennungswärme beträgt 3342 Kal. Der Ester ist etwas löslich in Wasser (1 Tl. in 48 Tln. H₂O); der wasserhaltige wird bald sauer und entwickelt nach und nach so viel Stickoxyde, dass häufig beim Aufbewahren in zugeschmolzenen Röhren Explosion der letzteren, namentlich beim Abbrechen der Spitze erfolgt 18). Nach Monheim 19) rührt das Sauerwerden nur von absorbierten Stickoxyden her, welche durch Sauerstoffaufnahme in Salpetersäure übergehen, er empfiehlt daher, ihn längere Zeit mit Luft in Berührung zu lassen, bis keine Sauerstoffaufnahme mehr erfolgt.

¹⁾ Griess, Ber. 7, 218. — 2) Riche, Ann. Chem. 3, 91. — 3) Borodin, Ber. 8, 934. — 4) Lauerbach, ebend. 11, 1225. — 5) V. Meyer, Ann. Chem. 171, 1; 175, 88. — 6) Bertrand, Ber. 13, 1480. — 7) Hare, Phil. Mag. 15, 488. — 8) Guthrie, Ann. Chem. 111, 82. — 9) Delion, Compt. rend. 3, 97. — 10) Ebend. 4, 219. — 11) Chevallier, Compt. rend. 4, 913. — 12) Sobrero e Ribotti, Mem. Accad. Torino 8, 265. — 13) Brown, JB. 1859, S. 575. — 14) Mohr, N. Repert. Pharm. 3, 145. — 15) Dymond, JB. 1888, S. 1403; Dunstan, Pharm. J. Trans. 1888, p. 861. — 16) Liebig, Ann. Chem. 30, 143. — 17) Dumas u. Boullay, Ann. ch. phys. 37, 32. — 18) V. Meyer, Ber. 7, 1745. — 19) Monheim, Gmelins Org. Ch. 1848, 4, 760.

Nach Stolze 1) säuert auch ein nach Monheims Vorschrift behandelter Ester, jedoch langsamer und schwächer. In Alkohol, Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff u. s. w. ist er in jedem Verhältnis löslich. Wird er mit einem gleichen Volumen Wasser gemischt und ein Luftstrom darüber geblasen, so entsteht infolge der raschen Verdampfung eine genügende Temperaturerniedrigung, um das Wasser zum Gefrieren zu bringen 2). Wässeriges Kali verseift ihn bei gewöhnlicher Temperatur ziemlich schwierig, leichter wird er durch alkoholisches Kali zersetzt 3). Dabei entsteht neben Kaliumnitrit auch Kaliumnitrat und, wie Berzelius 4) beobachtete, etwas Äpfelsäure. In gleicher Weise bewirkt Kalkmilch die Bildung von Calciummalat und Calciumnitrat unter Entwickelung von Stickoxyd; zugleich färbt sich die Lösung intensiv gelb. Reich 5) fand dabei Bernsteinsäure und stets Essigsäure. Säuren zersetzen das Äthylnitrit, je nach ihrer chemischen Energie und Konzentration, mehr oder weniger rasch. Konzentrierte Schwefelsäure zerstört es heftig unter Verkohlung. Schwefelwasserstoff und die alkalischen Sulfide reduzieren ihn rasch zu Alkohol und Ammoniak unter Abscheidung von Schwefel [Kopp 6)]. Nach Carey Lea bildet sich dabei keine Spur einer Äthylbase 7). Ferroacetat zerlegt es unter heftigem Auf brausen und Stickoxydentwickelung, Zinnchlorür wirkt sofort ein. ohne dass rote Dämpse entstehen. Andere reduzierende Stoffe wirken, je nach der Natur des reduzierenden Agens, verschieden, aber immer ohne Bildung von Äthylbasen ein. Führt man die Reduktion durch Ferrosalz bei gleichzeitiger Anwesenheit von Kalihydrat aus, so erhält man eine beträchtliche Menge von Kaliumhyponitrit 3). Beim Erwärmen mit Natriumamalgam und Wasser liefert der Salpetrigsäureester Ammoniak, ebenso bildet sich beim Digerieren mit Zink und verdünnter Schwefelsäure oder Salzsäure bei 0° viel Ammoniak und Spuren von Äthylamin⁹). Bei der Einwirkung des Antimonpentasulfids wird sogleich Stickoxydgas reichlich entwickelt; das Schwefelantimon bleibt im wesentlichen unverändert; eine ähnliche, wenn auch schwächere Wirkung zeigen auch Kermes minerale, Kohle und mehrere eingedickte Pflanzensäfte 10). Mischt man die alkoholische Lösung des Äthylnitrits mit Schwefelnatriumlösung, so färbt sich diese infolge der Bildung von Mehrfach-Schwefelnatrium gelbbraun und beim Kochen entweicht Ammoniak 11). Das Äthylnitrit giebt die Reaktionen der salpetrigen Säure, scheidet aus einer schwach angesäuerten Jodkaliumlösung freies Jod aus und verhält sich gegen Ferrosulfatlösung wie ein salpetrigsaures Salz.

¹⁾ Stolze, Gmelins Org. Ch. 1848, 4, 760. — 2) Gerhardt, Traité Ch. Org. 1862, 2, 346. — 3) Strecker, Ann. Chem. 77, 331. — 4) Berzelius, Traité Ch. Org. de Ch. Gerhardt, l. c. — 5) Reich, Ann. Chem. 76, 280. — 6) Kopp, ebend. 64, 321. — 7) Carey Lea, J. pr. Chem. 85, 61. — 6) Dunstan u. Dymond, JB. 1887, S. 761. — 9) Geuther, ebend. 1858, 8. 68. — 10) Harms, Arch. Pharm. [2] 88, 164. — 11) Barfoed, Lehrb. Org. Anal., S. 332.

An der Luft entzündet, verbrennt es mit heller, etwas gelblicher Flamme. In einer Porzellanröhre zur Rotglut erhitzt [Thenard 1)], oder über auf 400° erhitzten Platinschwamm geleitet [Kuhlmann 2)], bildet se Stickstoff, Stickoxyd, Kohlenoxyd, Wasser, Ammoniak, Ammonium-karbonat, flüchtige Kohlenwasserstoffe, ölige Beimengungen, und es hinterbleibt ein voluminöser, kohliger Rückstand. Außerdem entsteht bei erhöhter Temperatur konstant etwas Blausäure, in geringerer Menge, wenn die Zersetzung ohne Mitwirkung der Luft stattfindet, in bescheidener Menge, wenn die Luft gleichzeitig einwirken kann. Die Bildung von Blausäure ist schon 1839 von Gauthier de Claubry 3), Dalpiaz 4), Scholwin 5), Derosne und Chatin 6) nachgewiesen und am genauesten von Sobrero 7) studiert worden. Das Äthylnitrit löst in geringer Menge Schwefel und Phosphor auf, färbt Guajakholz blau, Chinarinde und die Wurzel von Caryophyllum schmutziggrün.

Bringt man in ein Probierröhrchen einige Tropfen Äthylnitrit und schüttet Natronkalk und Zuckerkohle darauf, so dass diese eine 5 bis 6 cm hohe Schicht bilden, so entweicht beim Erwärmen mit den Wasser- und Alkoholdämpfen auch Ammoniak⁸). Fügt man zu einer wässerigen Lösung von Kupfernitrat, die man mit einigen Tropfen Kalilauge bis zur beginnenden Trübung versetzt und dann mit Natrium-acetatlösung verdünnt hat, eine alkoholische Lösung des Äthylnitrits, so geht die blaugrüne Farbe der Kupferlösung bei einem bestimmten Zusatz von letzterer in Grün über⁹).

Die alkoholische Lösung des Äthylnitrits bildet den sogenannten Spiritus nitri dulcis. Die physiologischen Wirkungen des Äthylnitrits sind zuerst in klassischer Weise von Boerhaave 10) in dem Kapitel "Usus" so bestimmt und klar beschrieben worden, dass nach ihm nichts Besseres darüber gesagt werden konnte. "Is vires possidet vere untisepticas, detergentes, dissolventes... Prudenti usu bene dilutus parzissime adhibitus... sudores movet, pellit urinas, sitim lenit, emendat graveolentiam... interdiu ad guttas triginta ex vino, hydromelite..." u. s. w. Beine antiseptische, diaphoretische und diuretische Wirkung war daher schon kurz nach seiner Entdeckung durch Navier vollständig sestgestellt, und die Anwendung von Peyrusson 11) zur Konservierung tierischer Stoffe, da es merkwürdigerweise die Koagulation des Eiweises verhütet, als auch die Arbeiten von Richardson 12), Corracido Rodri-

¹⁾ Thénard, Mém. Soc. d'Arcueil, l. c. — 2) Kuhlmann, Traité de Dh. Org. de Ch. Gerhardt 2, 347. — 3) Gauthier de Claubry, J. pr. Chem. 19, 317. — 4) Dalpiaz, Mem. Accad. Torino 8, 266. — 5) Scholwin, Arch. Pharm. 39, 36. — 6) Derosne u. Chatin, J. pharm. 1844. — 7) Sobrero, Mem. Accad. Torino 8, 265 — 8) Vortmann, Anleit. Ch. Org. Analyse, S. 183. — 9) John T. Miller, ebend. S. 183. — 10) Boerhaave, Elementa Chemiae, Venetiis 1737, p. 219. — 11) Peyrusson, Compt. rend. 91 538. — 12) Richardson, JB. von Virchow 1867, 1, 456.

guez¹), Hay²), Leech³) und anderen Forschern bestätigten nur die schon von Boerhaave gemachten Angaben.

Anwendung. Als Medikament und Desinficiens hat das Äthylnitrit an andere Substanzen seinen Platz abtreten müssen. Hauptverwendung findet es heutzutage ausschließlich in der chemischen Industrie, bei der Darstellung der Diazoverbindungen und Nitrosoderivate. Es ist jedoch zu bemerken, dass nicht immer die Gruppe NH₂ sich in OH oder H oder -N=N- verwandeln läst. Die Ursache dieses verschiedenen Verhaltens gegen die Amidokörper kann von der geringen Löslichkeit der verschiedenen Substanzen in den angewandten Lösungsmitteln, oder von der Beständigkeit, welche andere Gruppen dem Molekül verleihen, herrühren. Körner4) hat in bewunderungswürdiger Weise dieses Verhalten des Äthylnitrits gegenüber den wichtigsten organischen Verbindungen beschrieben, worauf an dieser Stelle nicht weiter eingegangen werden kann. Bertoni⁵) hat die größere Zahl von Fällen zusammengestellt, in welchen das Äthylnitrit als ein solches Reagens mit günstigem oder negativem Resultat verwendet werden kann.

Isoamylester, Amylnitrit, $C_5 H_{11} NO_2 = (CH_3)_2 CH.CH_2$.CH₂ONO bezw. CH₃.CH₂.CH(CH₃).CH₂ONO, wurde 1844 von Balard 6) unter den bei der Darstellung des Amylnitrats infolge der Reaktionswärme zuerst übergehenden Produkten aufgefunden, bequemer und mit besserer Ausbeute durch Einleiten der aus Stärkemehl und Salpetersäure entstehenden salpetrigen Dämpfe in auf 60 bis 70° erwärmten Gärungsamylalkohol dargestellt. Rieckher⁷) empfahl 1847, wegen besserer Regulierung der Säureentwickelung das Stärkemehl durch arsenige Säure zu ersetzen, die Dämpfe in den auf 90° erwärmten Amylalkohol einzuleiten und den größeren Teil des Amylnitrits in dem Masse, als er sich bildet, abzudestillieren. Hilger') beschrieb 1874 ein analoges Verfahren. Renard⁹) empfahl, in der Kälte 30 Tle. Isoamylalkohol mit 30 Tln. Schwefelsäure zu mischen, dann 26 Tle. Kaliumnitrit in 15 Tln. Wasser gelöst hinzuzusetzen und den gebildeten Ester auf dem Wasserbade abzudestillieren. Nadler 10) schlug vor, ihn durch trockene Destillation gleicher Molekeln von Salpeter und isoamylätherschwefelsaurem Kalium zu bereiten. Greene 11) fand es zweckmäßiger, Schwefelsäure im gleichen Volumen Wasser gelöst auf eine im Wasserbade erhitzte Mischung von Amylalkohol und

¹⁾ Corracido Rodriguez, Les novedades scientificas 1, 278. — *) Hay, JB. von Virchow 1883, S. 469. — *) Leech, ebend., S. 414. — *) W. Körner, Gazz. chim. ital. 1874, 4, 300—420. — *) G. Bertoni, Annuario Lab. Ch. R. Accad. Navale 3, 1896. — *) Balard, Ann. ch. phys. [3] 12, 318. — *) Rieckher, Jahrb. f. pr. Pharm. 14, 1. — *) Hilger, Arch. Pharm. [3] 4, 485. — *) Renard, JB. Städl. 1874, S. 158. — *) Nadler, Ann. Chem. 116, 173. — *1) Greene, JB. 1879, S. 491.

Kaliumnitrit auftropfen zu lassen. Witt¹) ersetzte die Schwefelsäure durch Salzsäure. Squibb²), in seiner sehr ausführlichen Arbeit über das Amylnitrit, brachte bezüglich der Technik seiner Darstellung nur unwesentliche Modifikationen an, und das Gleiche läßt sich auch von den Methoden anderer Darsteller wie Chapman³), Williams und Smith⁴), Guthrie⁵), Tichborne⁶), Virchow⁷), Veyrières⁸) u. a. sagen.

Bunge⁹) beobachtete beim Einleiten der salpetrigen Säure in Amylalkohol das Auftreten von Krystallen von salpetersaurem Ammon entsprechend der Gleichung:

$$5C_5H_{11}OH + 6NO = 5C_5H_{11}ONO + NH_3 + H_2O.$$

Die Trennung und Reinigung des Isoamylnitrits geschieht in gleicher Weise wie bei den anderen Alkylnitriten. Die Ursache der zahlreichen Modifikationen der Darstellungsverfahren beruht auf dem Umstande, dals durch die oxydierende Wirkung der Salpetersäure und der roten Dämpfe auf den Amylalkohol ein großer Teil desselben in Valeraldehyd und Valeriansaure bezw. deren Amylester, Blausaure, Amylnitrat u.s.w. umgewandelt wird, während andererseits ein Teil des Alkohols unan-Diese Produkte entstehen im Laufe der Zeit auch in gegriffen bleibt. dem schon gereinigten Amylnitrit, so daß dasselbe nur wenige Tage im Zustande der Reinheit erhalten werden kann. Um diesen Übelstand zu vermeiden, schlug Bertoni¹⁰) vor, den Ester erst im Moment seiner Anwendung durch Umsetzung von Glycerintrinitrit mit Amylalkohol frisch zu bereiten, ein Verfahren, das im einzelnen von Milani¹¹) beschrieben worden ist. Die Veränderlichkeit des rohen Amylnitrits ist eine derartige, dass Dott 12) sich veranlasst sah, eine besondere Studie darüber anzustellen. Er hat eine große Anzahl von Proben dieses Esters untersucht, mit dem Resultate, dass der reinste nicht weniger als 15 Proz. fremde Substanzen enthielt; gewöhnlich erreichten dieselben jedoch im Mittel etwa 50 Proz., bisweilen sogar 94 Proz. Allen 13) konstatierte, dass ein Amylnitrit von guter Qualität nicht mehr als 80 Proz. wahren Ester enthält, und Squibb²) kam bei seinen noch eingehenderen Untersuchungen zu ähnlichen Resultaten. sind nicht allein Wasser und salpetrige Dämpfe, welche das Amylnitrit zersetzen, sondern auch die Luft und das Licht. Diese haupt-

¹⁾ Witt, Ber. 19, 916. — 2) Squibb, Mon. Scientif. 1885, p. 524. — 3) Chapman, Zeitschr. f. Chem. 1866, S. 570; 1867, S. 734; 1868, S. 172; JB. 1866, S. 529; 1867, S. 547. — 4) Williams u. Smith, Amer. Journ. of Pharm. 1886, p. 34. — 5) Guthrie, Ann. Chem. 111, 82. — 6) Tichborne, Bull. soc. chim. [2] 9, 316. — 7) Virchow, Jahresber. d. Medizin 1877, 1, 413. — 5) Veyrières, Inaug.-Dissert. Bonn 1874. — 9) Bunge, Bull. soc. chim. [2] 6, 482. — 10) Bertoni, Arch. Sciences Phys. Nat. 15, 27. — 11) Milani, Suppl. Ann. Encycl. Selmi 1886, p. 177. — 12) Dott, Husemanns Jahresber. f. Pharm. 1878, S. 330. — 13) Allen, Comm. Org. Analys. 1879, 1, 160.

sächlich von Pharmazeuten und Medizinern beklagte Veränderlich keit des Amylnitrits hat Bertoni veranlast, in die medizinische Praxis den Salpetrigsäureester des tertiären Amylalkohols einzusühren der ziemlich beständig und daher von einer sichereren und zuverläsigeren therapeutischen Wirkung ist und so heutzutage in der Medizin die Stelle des gewöhnlichen Amylnitrits vertritt, dessen Anwendung nunmehr auf die Technik zur Darstellung von organischen Nitrosoverbindungen, Diazoverbindungen u. s. w. beschränkt ist.

Das Amylnitrit bildet sich ferner durch die Einwirkung der salpetrigen Säure auf Amylamin. Wahrscheinlich entsteht hierbei zunächst Amylalkohol, welcher dann durch den Überschuls der salpetrigen Säure in den Ester umgewandelt wird.

Das reine und trockene Isoamylnitrit ist eine Flüssigkeit waschwach gelber Farbe, die später besonders beim Wiedererwärmer grünlich oder rötlich wird; der Geruch ist eigentümlich charakteristisch und in kleiner Menge nicht unangenehm, gewöhnlich aber erinnert en den unangenehmen Geruch der Beimengungen (Amylalkohol, Amylnitrat, Valeriansäureamylester). Bezüglich des Siedepunktes und spezifischen Gewichtes weichen die Angaben beträchtlich voneinander als Siedepunkt 99°1), 98°2), 97 bis 98°3), 97°4), 94 bis 95°5), 91°6), 90°7. Spezif. Gew. 0,902. 0,877, 0,814 bei 15°, 0,905 bei 14,5°.

Diese Unterschiede rühren teils von der teilweisen Dissoziation der Esters während der Destillation, teils von der Schwierigkeit, ihn mit und von genau bekannter Konstitution zu erhalten, her. Enthälte unveränderten Amylalkohol, so ist sein spezifisches Gewicht niedige mit Amylnitrat verunreinigt, wird es höher. Daß das gewöhnlich Amylnitrit eine Mischung von Nitriten der verschiedenen isomen Amylalkohole sein muß, geht aus der Thatsache hervor, daß Wischngradsky') in dem Gärungsamylalkohol außer dem aktiven und institiven Isoamylalkohol auch normalen Amylalkohol nachgewiesen in Nach Bertoni liegt der Siedepunkt des normalen Amylnitrits bei 97, der des inaktiven Isoamylnitrits bei 92°, der des aktiven bei 88°. Nach Dunstan und Williams') liefert linksdrehender β-Amylalkohol rechtsdrehendes β-Nitrit, inaktiver α-Amylalkohol inaktives α-Nitrit vom Siedepunkt 97° und spezif. Gew. 0,880.

Der Dampf des Isoamylnitrits explodiert, wenn er auf 260° erhötz wird. Nach Tichborne 10) zersetzt es sich durch Einwirkung de Wärme unter Bildung von Stickoxyd, nach Chapman 3) ist es ser

¹⁾ Guthrie, Ann. Chem. 111, 82. — 2) Balard, Ann. ch. phys. [3] II. 318. — 3) Chapman, Zeitschr. f. Chem. 1866, S. 570; 1867, S. 734; 1868. S. 172; JB. 1866, S. 529; 1867, S. 547. — 4) Dunstan u. Williams, JB. 1868. S. 1418. — 5) Hilger, Arch. Pharm. [3] 4, 485. — 6) Rieckher, Jahrt. 6 pr. Pharm. 14, 1. — 7) Hoffmann, Gmelin-Krauts Handb. d. Chem. 11, 6 — 8) Wischnegradsky, Ann. Chem. 190, 328. — 9) Dunstan u. William Pharm. Journ. Trans. 19, 485; Ber. 22, 345, Ref. — 10) Tichborne, Bull. 8 chim. [2] 9, 316.

beständig, und soll sich ohne Änderung während 60 Stunden auf 150° erhitzen lassen. Thatsächlich nimmt es bei jeder Destillation, wie im allgemeinen alle Salpetrigsäureester, bevor es ins Sieden kommt, eine intensiv rotbraune Farbe an, und zugleich entwickeln sich rotbraune Dämpfe. Beim Erkalten nimmt jedoch die Masse wieder ihre bekannte gelbe Farbe an.

Das Isoamylnitrit ist beinahe unlöslich in Wasser, leicht löslich dagegen in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und anderen organischen Lösungsmitteln. Verdünnte, wässerige Alkalien verseifen es langsam in der Kälte unter Bildung von Amylalkohol und alkalischem Nitrit; nach anderen Autoren wandelt Kalihydrat bei 1450 es teilweise in Amylnitrat um. Auf geschmolzenes Kalihydrat gebracht, entzündet es sich und zugleich bildet sich valeriunsaures Kali¹). Wird es durch alkoholisches Kali zersetzt, so entsteht zugleich Äthylamyläther. Beim Erwärmen mit Bleisuperoxyd und Wasser entsteht Amylalkohol, salpetrigsaures und salpetersaures Blei²). Ammoniak zerlegt es bei 130° in Wasser, Stickstoff und Amylalkohol. Natrium wirkt auf Amylnitrit zuerst schwach, dann heftig und unter gleichzeitiger Explosion ein; wird bei dieser Reaktion das Amylnitrit zuvor mit wasserfreiem Äther gemischt, so wird die Zersetzung regelmäßig unter Entwickelung von Stickstoff, Stickoxyd und Bildung von Natriumamylat3). Mit Natriummethylat oder - äthylat tritt eine energische Reaktion unter Bildung von Methyl- oder Äthylamyläther und Natriumnitrit ein. Beim Behandeln mit Natriumamalgam wird Amylalkohol regeneriert und der Stickstoff entwickelt sich in der Form von Ammoniak. Von Zink wird es langsam unter Bildung von Zinkamylat und Stickoxyd angegriffen. Mit Zink und Schwefelsäure oder Salzsäure entsteht Amylalkohol und Ammoniak. Verdünnt man die Schwefelsäure mit Alkohol, um das Nitrit besser zu lösen und die Reaktion zu mässigen, so erhält man neben Amylalkohol und Ammoniumsulfat Äthylnitrit. Das letztere bildet sich wahrscheinlich infolge der Umsetzung zwischen dem Amylnitrit und dem Äthylalkohol4). Durch Schwefelwasserstoff wird es wie die anderen Salpetrigsäureester reduziert 5).

Es löst Phosphor bei gewöhnlicher Temperatur, ohne eine Reaktion hervorzurufen, bei höherer Temperatur tritt Einwirkung ein, und ist dieselbe einmal eingeleitet, so ist die stattfindende Wärmeentwickelung ausreichend, um sie weiter zu unterhalten; die Temperatur steigt bis auf 121°, es entwickelt sich Stickstoff, Stickoxydul und wenig Stickoxyd und in der Retorte hinterbleibt ein braunes, in Wasser unlösliches Öl von der Zusammensetzung der amylnitrophosphorigen Säure C₁₀ H₂₃ NPO₄ ⁶).

¹⁾ Van Ermengem, Étude sur le nitrite d'amyle. Dissert. Louvain, p. 11. — 2) Rieckher, Jahrb. f. pr. Pharm. 14, 1. — 3) Chapman, Zeitschr. f. Chem. 1866, S. 570; 1867, S. 734; 1868, S. 172; JB. 1866, S. 529; 1867, S. 547. — 4) Bertoni, Arch. sciences phys. natur. 1886, 15, 27—50. — 3) Bunge, Zeitschr. f. Chem. 4, 648. — 6) Guthrie, Ann. Chem. 111, 82.

Chlor wird bei gewöhnlicher Temperatur teilweise absorbiert, und es entsteht eine neue Verbindung von einer mehr oder weniger intensiven grünen bis roten Farbe und noch unaufgeklärter Konstitution (sie enthält 1 At. Chlor auf 3 Mol. Nitrit). Lässt man das Chlor im Wasserbade und länger einwirken, so erhält man Bichlorisoamylnitrit C₅ H₉ Cl₂ O N O als farblose, nach Ananas riechende, sehr bitter schmeckende Flüssigkeit vom spezif. Gew. 1,233 bei 12°, welche sich nicht mit Wasser mischt, gegen 90° ins Sieden kommt und sich unter stetem Steigen des Siedepunktes zersetzt¹).

Gasförmige Salzsäure entwickelt Chlor, Stickoxyd und es bildet sich Amylakohol. Mit wasserfreiem Bromwasserstoff tritt Entwickelung roter Dämpfe und Bildung von Amylbromid auf. Mit konzentrierter Jodwasserstoffsäure erhält man Stickoxyd, freies Jod und Ammonisk, mit gasförmigem und trockenem Jodwasserstoff auch Amyljodid; ungefähr ein Drittel des Stickstoffs wird zu Ammoniak reduziert²). Eisessig löst es leicht auf, und beim Kochen damit entsteht Amylacetat und Stickoxyd. Ameisensäure giebt Amylformiat, Kohlensäure, Stickoxydul und Wasser.

Verdünnte und kalte Schwefelsäure wirkt nur langsam ein; bei 100° bildet sich Schwefeldioxyd und Amylvalerianat. Ist die Säure konzentriert, so tritt eine lebhafte Reaktion ein, es entwickelt sich Stickoxyd, die Masse erhitzt sich schliesslich bis zur Entzündung und es hinterbleibt ein kohliger Rückstand. Lässt man jedoch auf sestes, krystallisiertes und auf 15 bis 20° unter Null abgekühltes Schwefelsäuredihydrat, H₂SO₄. H₂O, das unter O⁰ abgekühlte Amylnitrit auftropfen, so findet keine Zersetzung des Nitrits statt, und wenn man diese Bedingungen einige Tage einhält, so nimmt man wahr, dass nach und nach das Amylnitrit verschwindet, indem es sich in dem Schwefelsäurehydrat verteilt; nimmt man es dann aus der Kältemischung heraus und schüttelt tüchtig um, so tritt keine Zersetzung mehr ein. Entfernt man hierauf mit Äther, dann durch Behandeln mit Wasserdampf die von der Schwefelsäure nicht gebundenen Anteile, so läßt sich durch kaustisches Natron eine Base der Pyridingruppe isolieren 3). Sättigt man Amylnitrit mit Schwefeldioxyd, so entsteht Stickoxyd und Amylsulfat, $2C_5H_{11}ONO + SO_2 = NO + (C_5H_{11})_2SO_4$.

Mit Phosphorpentoxyd tritt lebhafte Reaktion, begleitet von schwacher Gasentwickelung, ein. Es entsteht eine Masse von patchouliartigem Geruche, worin ein Cyanid, C5 H7 N4, enthalten ist, das beim Verseifen mit Kalilauge Ammoniak, Essigsäure, Propionsäure und Angelikasäure liefert. Mit in Ather verdünntem Zinkäthyl bildet sich Zinkäthylamylat, Äthylamyläther und Stickoxyd?:

$$Zn(C_2H_5) + 2C_5H_{11}ONO = C_5H_{11}OZnC_2H_5 + C_6H_{11}OC_2H_6 + 2NO.$$

¹⁾ Guthrie, Ann. Chem. 111, 82. — 2) Chapman u. Smith, Chem. Centralbl. 1868, S. 338. — 3) Bertoniu. Troffi, JB. 1883, S. 853. — 4) Chapman u. Smith, Bull. soc. chim. [2] 10, 261.

Ist Zinkäthyl im Überschusse, so entwickelt sich kein Stickoxyd, sondern dieses reagiert auf das Zinkäthyl unter Bildung des sogenannten Zinkdinitroäthylats von Frankland:

$$2 NO + Zn(C_2H_5)_2 = C_2H_5N_2O_2ZnC_2H_5.$$

Eine Lösung von Ferrosulfat färbt sich grünbraun, wenn sie in die des Amylnitrits gegossen wird.

Die niedrigen homologen Alkohole, wie Methyl-, Äthyl- u. s. w.-alkohol setzen sich mit dem Amylnitrit um unter Bildung von Amylalkohol und den betreffenden Salpetrigsäureestern 1). Mit einer warmen Lösung von Kaliumbichromat und verdünnter Schwefelsäure zusammengebracht, bildet Amylnitrit Valeriausäure, Amylvalerianat und Salpetersäure 2). Lässt man in 20 ccm käuflichen (thiophenhaltigen) Benzols ein paar Tropfen Amylnitrit fallen und fügt dann wenig Schwefelsäure hinzu, so entsteht eine rotbraune Färbung, die später tief violett wird 3).

Das Amylnitrit verändert sich unter dem Einflusse der Luft und des Lichtes und diese Zersetzung kann auch unter dem Einflusse eines Bündels von Lichtwellen stattfinden. Diese Zersetzung findet jedoch nicht statt, wenn die Lichtstrahlen zuerst durch den Dampf oder durch das flüssige Nitrit hindurchgegangen sind 1). In gut verschlossenem Gefäse und an kühlem Orte und im Kontakt mit Magnesia oder Chlorcalcium 1) oder noch besser Calciumnitrat aufbewahrt, läst es sich für eine gewisse Zeit unverändert erhalten. Es ist von sehr großer Wichtigkeit, dass es keine Blausäure enthält, wie dies häufig bei der Handelsware vorkommt. Andere ausführliche Angaben über Eigenschaften des Amylnitrits sind von Personne angegeben worden 6).

Die Giftwirkung des Amylnitrits wird durch Sättigen mit Kohlenoxyd nach Beobachtungen von Ferd. Winkler?) erheblich gemildert, so dass die Einatmung nicht von unangenehmen Nebenerscheinungen begleitet ist. Eine solche Mischung findet unter der Bezeichnung. Amylium nitrosum carbonisatum medizinische Anwendung.

Wird Amylnitrit mit Leuchtgas behandelt, so bülst es seinen charakteristischen Geruch ein, wird dunkler und scheidet bei längerem Stehen dickflüssige Partieen ab.

¹⁾ Bertoni, Arch. sciences phys. natur. 1886, 15, 27 — 50. — 2) Vortmann, Chem. Anal. Org. Stoffe 1891, S. 186. — 3) Claisen u. Manasse, Ber. 1887, 20, 2197. — 4) Tyndall, Confer. Inst. Royal London 1869. — 3) Berger, Pharm. Journ. Trans. [3] 1, 422. — 6) Personne, Journ. Pharm. 26, 241 — 327; 27, 22. — 7) Ferd. Winkler, Zeitschr. klin. Med. 36, 30.

Die anderen bekannten Nitrite enthält die folgende Übersich

	Formel	Schmelz- punkt	Siedepunkt	Spezi
Methylester	NO ₂ .CH ₃		— 12°	0,991
Normalpropylester	NO_x , C_aH_7	flüssig	43-46°; 57°	(fiñss 0,935 (0,998
Isopropylester	$NO_2 \cdot CH(CH_8)_2$; #	45 ⁰ ; 39—39,5 ⁰ (752)	0,856 0,844
No	N O C. H.		75°	0,9114
Normalbutylester	• • •	71	67—68°;	0,8878
isooutylester	24 02 1 04 115	71	66—67	0,875 0,865
Oalassa 38 sebastanla atom	NO 01		400	0,894
Sekundärbutylester	- , ,	77	68 ⁰	0,8981
Trimethylcarbinolester .	NO_2 , C_4H_p	n	76—78° (?); 62,8—63,2°	0,8941
Dimethyläthylcarbinol-				
ester	NO_2 . C_5H_{11}	'n	$92 - 93^{\circ}$	0,9033
Normalheptylester	$NO_2 \cdot C_7H_{15}$	>	155°	0,8939
Normaloktylester	$NO_2 \cdot C_8H_{17}$	77	175 — 177°	0,862 (
Methylhexylcarbinolester	$NO_2 \cdot C_8 H_{17}$	77	$165 - 166^{\circ}$	0,881 (
Cetylester	$N O_2 \cdot C_{16} H_{33}$		190 — 200° (Zersetzung)	
Allylester	$NO_2 \cdot C_8H_5$	flüssig	43,5 44,5	0,9546
Äthylenester	$(N O_2)_2 : C_2 H_4$	n	96-98	1,2156
Propylenester	$(NO_2)_2 : C_3H_6$		108-110	1,144 (
Butylenester	$(NO_2)_y:C_yH_8$	•	128°	1,092 (
Glycerintrinitrit	$(NO_2)_3 : C_3H_5$	n	150 — 154°	1,291 (
Benzylester	NO _x .CH ₂ .C ₆ H ₅	zersetz- lich	!	
Diphenyläthylenglycol-				
nitrit	$C_{14}H_{18}NO_8$ =(C_0H_5) ₂ C(OH)	106—107	·	
	$.CH_{x}.O.NO $		ļ	
Diphenylvinylnitrit	$C_{14} H_{11} N O_2$ = $(C_6 H_5)_2 C : CH$	87—88°	;	
	. O.NO		•	

Stickstofftetroxyd.

Untersalpetersäure, Stickstoffperoxyd N₂O₄. Da der großen Teil aus Untersalpetersäure bestehende rote salpetrige De stets auftritt, wenn oxydierbare Körper, z.B. Metalle, mit Salpeters behandelt werden, und auch bei den älteren Methoden zur Bersider Salpetersäure stets eine Menge Untersalpetersäuredampf entwicken, so ist diese Säure ebenso lange bekannt wie jene. Doch w

der erwähnte Dampf anfangs für den der Salpetersäure gehalten und erst später als "salpetrichter" Dampf davon unterschieden. Die wahre Natur, Eigenschaften und Zusammensetzung der Säure wurden erst von Gay-Lussac¹), Dulong²) und Peligot³) ergründet.

Bildung. 1. Bringt man bei gewöhnlicher Temperatur Stickstoffoxyd und Sauerstoff in beliebigem Verhältnis, aber bei völliger Abwesenheit von Wasser und Basen, zusammen, so verbinden sich stets 2 Mol. des ersteren mit 1 Mol. des letzteren zu 1 Mol. Untersalpetersäuredampf [Gay-Lussac 1)]. 2. Bei Zersetzungen von Stickoxydul; Stickoxyd, salpetriger Saure bezw. Silbernitrit, Salpetersaure und Nitraten, besonders auch beim Durchleiten von Stickoxyd durch konzentrierte Salpetersäure und nach Weltzien 1) bei der Einwirkung von Jod auf Silbernitrat. 3. Bei der Vereinigung von Stickstoff und Sauerstoff in Gegenwart konzentrierter Laugen, falls die zuerst entstehende salpetrige Säure nicht schnell genug absorbiert wird [Berthelot 5)]. 4. Beim Bleikammerprozels; doch erfolgt nach Lunge und Naef 6) die Bildung hier nur sekundär und unter abnormen Umständen, besonders bei sehr großem Überschuß von Salpetergasen; der Sauerstoffgehalt der Gase ist hierbei ohne Einfluss. 5. Aus Luft unter dem Einflusse dunkler elektrischer Entladungen?).

Darstellung. 1. Man leitet 1 Vol. Sauerstoff mit nahezu 2 Vol. Stickoxydgas in trockenem Zustande erst durch eine mit Porzellanstücken gefüllte, dann durch eine auf — 20° abgekühlte, U-förmig gebogene Röhre, in welcher sich die Untersalpetersäure zur grünlichen, beim Umgießen gelb werdenden Flüssigkeit verdichtet [Dulong²)]. Da beide Gase durch Chlorcalcium nicht völlig getrocknet werden, muß man sie zuvor über Vitriolöl und darauf durch eine mit Stücken frisch geschmolzenen Kalihydrats gefüllte Röhre leiten. Bei völliger Abwesenheit von Wasser verdichtet sich die Säure zu farblosen Krystallen, welche erst bei unvollständiger Entwässerung der weiterhin zutretenden Gase zur grünen Flüssigkeit zerfließen [Peligot³)]. Stickoxyd darf nicht im Überschuß vorhanden sein, da sich sonst salpetrige Säure bildet, Überschuß von Sauerstoff schadet hingegen nicht.

2. Man erhitzt ganz trockenes Bleinitrat in einer Retorte mit abgekühlter Vorlage [Gay-Lussac 1)]. Das Salz entläßst bei beginnender Glühhitze alle Salpetersäure, zersetzt in Untersalpetersäure und Sauerstoff, während Bleioxyd zurückbleibt: $N_2O_6Pb = PbO + N_2O_4 + O.$ Das gepulverte und dann möglichst vollkommen getrocknete Salz bringt man in eine kleine Retorte aus schwer flüssigem Glase und ver-

¹⁾ Gay-Lussac, Ann. ch. phys. 1, 394; Gilb. Ann. 58, 29. — 2) Dulong, Ann. ch. phys. 2, 317; Gilb. Ann. 58, 53. — 2) Peligot, Ann. ch. phys. 54, 17 u. 77, 58 u. 87; Ann. Chem. 9, 259 u. 39, 327. — 4) Weltzien, Ann. Chem. 115, 219. — 5) Berthelot, Compt. rend. 77, 1448; Chem. Centralbl. 1874, 8. 82. — 6) G. Lunge u. P. Naef, Chem. Ind. 7, 5. — 7) Shenstone u. Evans, Chem. Soc. Proc. 14, 39; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 765.

kältemischung gefülltes Gefäls eingestellt wird. Die Untersalpetersäure wird dann vollständig verdichtet, während aus der offenen Spitze des zweiten Schenkels Sauerstoff entweicht. Die Temperatur darf nicht höher als nötig gesteigert werden, da sonst leicht vor beendeter Zersetzung die Retorte durch das gebildete Bleioxyd durchgeschmolzen wird. — Es geht zuerst eine wasserhaltige grüne Flüssigkeit über, dann eine nur wenig Wasser enthaltende farblose, endlich die wasserfreien Krystalle¹). Playfair und Wanklyn²) destillieren ein Gemenge von Bleinitrat mit Kaliumchlorochromat. Hasenbach³) behandelt das Destillat noch mit Sauerstoff, um etwa vorhandene salpetrige Säure in Untersalpetersäure überzuführen.

- 3. Man erwärmt rote rauchende Salpetersäure gelinde in einer Retorte mit abgekühlter Vorlage; in letzterer sammeln sich zwei Schichten, von denen die untere viel Salpetersäurehydrat, die obere fast nur Untersalpetersäure enthält; diese wird von der geringen Menge beigemischter Salpetersäure durch Destillation befreit⁴).
- 4. Man übergielst erbsengroße Stücke von arseniger Säure mit roter rauchender Salpetersäure von 1,38 bis 1,40 spezis. Gew. und leitet in das durch Abkühlen der Dämpse erhaltene Gemenge von Untersalpetersäure und salpetriger Säure Luft oder Sauerstoff ein. Einmalige Rektisikation genügt dann, um die Säure für die meisten Zwecke genügend rein zu erhalten 3). Nylander 5) glaubte, das bei diesem Versahren eine mit Untersalpetersäure isomere, bei 13° siedende Verbindung entstände, doch ist durch Hasenbach 3) nachgewiesen, dass dies Produkt ein Gemenge von Untersalpetersäure mit wenig Salpetrigsäureanhydrid ist.
- 5. Durch Einwirkung des Chlorids der Salpetersäure auf Silbernitrit. Die Reaktion erfolgt entsprechend der Gleichung NO₂Cl + NO₂Ag = ClAg + N₂O₄ und geht schon bei 30 bis 40° ganz glatt vor sich, nur ist das Produkt durch etwas salpetrige Säure grün gefärbt 6).
 - 6. Durch Einwirkung von Nitrosylchlorid auf Salpetersäure⁷).

Um die Untersalpetersäure krystallisiert zu erhalten, destilliert man das flüssige Produkt im Sauerstoffstrome partiell in eine auf — 20° abgekühlte Vorlage; hierbei bleibt Salpetersäure zurück 8).

Eigenschaften. Die Untersalpetersäure krystallisiert bei — 20° in farblosen Säulen, deren Krystallform ihrer großen Zerfließlichkeit wegen nicht näher zu bestimmen ist. Den Schmelzpunkt giebt

¹⁾ Peligot, Ann. ch. phys. 54, 17 u. 77, 58 u. 87; Ann. Chem. 9, 259 u. 39, 327. — 2) Playfair u. Wanklyn, Chem. Soc. Quart. J. 15, 142; Ann. Chem. 122, 245. — 3) Hasenbach, J. pr. Chem. [2] 4, 1. — 4) Mitscherlich, Lehrb. 1, 345. — 5) Nylander, Zeitschr. Chem. [2] 9, 66. — 4) A. Exner, Wien. Akad. Ber. 65, 120. — 7) Girard u. Pabst, Bull. soc. chim. [2] 30, 531; JB. 1878, S. 223. — 4) Fritzsche, J. pr. Chem. 22, 21.

Peligot 1) zu — 9° (Ré.) an, Fritzsche 2) zu — 13,5°, R. Müller 3) zu — 11,5 bis — 12°. Nach erfolgtem Schmelzen muß die Säure weit unter den Schmelzpunkt abgekühlt werden, ehe sie wieder erstarrt, nach Fritzsche 2), der dies auf die Bildung einer Spur Salpetersäure zurückführt, auf — 30°. Bei der Darstellung aus Stickoxyd und Sauerstoff gesteht die Säure im Moment der Entstehung bei — 10° zu Krystallen 4). — Die Farbe der Krystalle ist, je nach der Temperatur, verschieden. Bei — 50° völlig farblos, erscheinen sie zwischen — 40 und — 30° lichtgelb, zwischen — 30 und — 20° helleitronengelb, beim Schmelzpunkt beinahe honiggelb 5).

Die flüssige Säure ist ebenfalls um so dunkler, je wärmer sie ist; bei — 20° farblos, bei — 10° noch kaum gefärbt, erscheint sie bei 0 bis — 10° blassgelb und bei + 15 bis 28° pomeranzengelb °). Das spezifische Gewicht, von Dulong zu 1,451 angegeben, ist nach Geuther 7)

bei -5° -4° -2° -1° 0° $+5^{\circ}$ $+10^{\circ}$ $+15^{\circ}$ 1,5035 1,5030 1,5020 1,5000 1,4935 1,4880 1,4770 1,4740.

Thorpe *) fand bei 0° 1,4903, bei 21,6° 1,43958.

Die Ausdehnung der flüssigen Säure ist eine ziemlich regelmäßige; 1 Vol. derselben von 0° erfüllt nach Drion 9)

bei: 10° 20° 30° 40° 50° 60° 70° Volumina: 1,01480 1,03029 1,04673 1,06442 1,08367 1,10484 1,12828 bei: 80° 90° Volumina: 1,15440 1,18365,

nach Thorpe 8) bei 21,60 1,03523 Vol.

Die Säure siedet nach Peligot¹) konstant bei 22° (Ré.), nach Gay-Lussac¹⁰) bei 26°, nach Dulong⁶) bei 28° unter dem Druck von 760 mm, nach Thorpe⁸) bei 21,6°. Nach Hasenbach¹¹) ist der Siedepunkt der aus Bleinitrat erhaltenen Säure 22°, er wird aber durch Behandeln mit heißem Sauerstoff auf 25 bis 26° erhöht.

Der Dampf ist bei — 10° kaum gelb 1), bei gewöhnlicher Temperatur dunkelgelbrot bis rotbraun, mit steigender Temperatur immer dunkler, bei 183° in 2 cm dicker Schicht schon undurchsichtig und mehr schwarz als rot 12). Im erhitzten Verbrennungsrohre verschwindet die Farbe des Dampfes hingegen völlig und erscheint beim Erkalten wieder, ohne daß die wieder verdichtete Säure Veränderungen erlitten hat 11). Der Geruch ist eigentümlich süßlich und scharf, der

¹⁾ Peligot, Ann. ch. phys. 54, 17 u. 77, 58 u. 87; Ann. Chem. 9, 259 u. 39, 327. — 2) Fritzsche, J. pr. Chem. 22, 21. — 3) R. Müller, Ann. Chem. 122, 1. — 3) Deville u. Troost, Compt. rend. 64, 237; JB. 1867, S. 177. — 3) Schönbein, J. pr. Chem. 55, 146. — 3) Dulong, Ann. ch. phys. 2, 317; Gilb. Ann. 58, 53. — 7) Geuther, Ann. Chem. 245, 96. — 3) T. E. Thorpe, Chem. Soc. J. 37, 141 u. 327; JB. 1880, S. 19. — 3) Drion, Ann. ch. phys. [3] 56, 5; JB. 1859, S. 18. — 10) Gay-Lussac, Ann. ch. phys. 1, 394; Gilb. Ann. 58, 29. — 11) Hasenbach, J. pr. Chem. [2] 4, 1. — 12) Deville u. Troost, Compt. rend. 64, 237; JB. 1867, S. 177; s. auch 5).

Geschmack sauer; beim Einatmen wirkt er sehr schädlich. Die S rötet Lackmus und färbt tierische wie auch viele pflanzliche Stoffe;

Von Schwefelkohlenstoff wird Untersalpetersäure reichlich sorbiert; eine solche Lösung kann zweckmälsig verwendet werden die Säure auf andere Substanzen einwirken zu lassen 1).

Die Dichte des Untersalpetersäuredampfes ist nach Playfair Wanklyn²)

11,30 24,5° 97,5° 4.2° bei 1,783, 2,52 2,588 2,645 nach R. Müller³) 79° 70° 28° 32° 52° bei 2,65 2,26 1,95 1,84, 2,70 nach Deville und Troost 4)

bei		bei		bei	
26,7°	2,65	70,0°	1,92	121,5°	1,63
35,4	2,53	80,6	1,80	185,0	1,60
39, 8	2,46	90,0	1,72	154,0	1,58
49,6	2,27	100,1	1,68	183,2	1,57
60,2	2,08	111,3	1,65		

Der Ausdehnungskoefficient wird oberhalb 100° merklich istant; deshalb halten Deville und Troost 1,589 für die ein wahre Dampfdichte der Untersalpetersäure und dem entsprechend Molekel derselben für NO₂.

Die allgemeine Ansicht geht aber dahin, daß die Molekele Säure bei niederer Temperatur [nach Naumann 5) bei — 11°] die Fon N₂O₄ mit der entsprechenden Dampfdichte besitzt, und daß ä Molekeln mit steigender Temperatur in Molekeln NO₂ dissozien Naumann 5) schließt aus den oben angeführten Ermittelunges i Dampfdichte auf den Grad der Dissoziation bei verschiedenen Tempe turen, wie die folgende Tabelle veranschaulicht:

Tem- pera- tur	Prozente der Zer- setzung	Zuwachs an Pro- zenten der Zer- setzung für 10° Temperatur- erhöhung	Tem- pera- tur	Prozente der Zer- setzung	Zuwachs and zenten der k setzung für k Temperatu- erhöhung
26,7°	19,96		80,6°	76,61	10,4
35,4	25,65	6,5	90,0	84,83	8,6
39,8	29,2 3	8,1	100,1	89,23	4,4
49,6	40,04	11,0	111,3	92,67	3,1
60,2	52,84	12,1	121,5	96,23	3,5
70,0	65,57	13,0 10,4	135,0	98,69	. 1.5

¹⁾ L. H. Friedburg, Chem. News 47, 52; JB. 1883, S. 307. — 1/1 fair u. Wanklyn, Chem. Soc. Quart. J. 15, 142; Ann. Chem. 122, 26 7) R. Müller, Ann. Chem. 122, 1. — 1) Deville u. Troost, Complete, 237; JB. 1867, S. 177. — 5) A. Naumann, Ann. Chem. Suppl. (

Die Dissoziation nimmt danach zu, bis sie halb vollendet ist, und nimmt dann wieder ab. Nahe damit übereinstimmende Zahlen fand Salet 1), der auch durch Vergleichung der Farbenänderungen einen experimentellen Beweis für die Existenz der Molekel N2O4 bei niederer Temperatur lieferte, unter der Annahme, dass diese Molekel farblos, die Molekeln NO2 aber gefärbt sind. Auch die Molekulargewichtsbestimmung nach Raoults Methode hat die Molekulargröse N2O4 bestätigt 2); andererseits spricht die direkte Verbindung von Chlor und Brom mit erhitztem Untersalpetersäuredamps 3) für den Zerfall in NO2-Molekeln bei höherer Temperatur. Auch die Abnahme des Verhältnisses K der beiden spezisischen Wärmen mit zunehmender Dichte 4) steht mit der Dissoziationshypothese im Einklange. Die kleinsten dafür ermittelten Werte kommen denjenigen nahe, welche man für Gase mit fünf-, sechsund mehratomigen Molekeln zumeist gefunden hat, die größten sind nicht viel kleiner als der für dreiatomige Molekeln gefundene Mittelwert.

Dieselbe Zersetzung tritt auch bei gleichbleibender Temperatur mit abnehmendem Druck ein 5). L. Troost 6) beobachtete schon bei 27° unter 35 mm Druck vollständige Zersetzung (Dichte 1,6, unter 16 mm Druck 1,59).

Nach E. und L. Natanson 7) giebt es für jeden Dissoziationsgrad

ę	p	d	ŧ	p	đ	t	p	đ
- 12,6°	115,40	2,9470	+73,70°	107,47	1,6601	+99,80°	658,31	1,6817
0,00	37,96	2,4832	73,70	164,59	1,6737	99,80	675,38	1,6818
0,00	86,57	2,6737	73,70	302 ,0 4	1,7403	99,80	732,51	1,6933
0,00	172,48	2,8201	73,70	504,14	1,8126	117,91	58,29	1,6106
0,00	250,66	2,9028	73,70	633,27	1,8534	129,90	35,99	1,5987
+ 21,00	491,60	2,6838	99,80	11,73	1,6029	129,90	66,94	1,5997
21,00	516,96	2,7025	99,80	23,22	1,6024	129,90	78,73	1,5986
21,00	556,50	2.7120	99,80	34,80	1,6114	129,90	104,77	1,5978
21,00	639,17	2,7459	99,80	57,35	1,6084	129,90	152,46	1.5946
49,70	26,80	1,6634	99,80	79,57	1,6179	129,90	169,71	1,6003
49,70	93,75	1,7883	99,80	89,67	1,6107	129,90	247,86	1,6012
49,70	182,69	1,8942	99,80	108,65	1,6142	129,90	297,95	1,5970
49,70	261,37	1,9629	99,80	116,58	1,6121	129,90	550,29	1,6084
49,70	497,75	2,1441	99,80	142,29	1,6136	151, 4 0	117,98	1,5907
73,70	49,65	1,6315	99,80	202,24	1,6263	151 ,4 0	475,41	1,5882
73,70	64,75	1,6428	99,80	371,27	1,6472	151 ,4 0	666,22	1,5927
73,70	67,72	1,6519	99,80	520,98	1,6647		l I]

¹⁾ Salet, Compt. rend. 67, 488; Zeitschr. Chem. 1868, S. 716. —
2) W. Ramsay, Chem. Soc. J. 53, 621; Ber. 21, 505 Ref. —
3) Hasenbach, J. pt. Chem. [2] 4, 1. —
4) E. u. L. Natanson, Ann. Phys. [2] 24, 454. —
5) A. Naumann, Ann. Chem. Suppl. 6, 203. —
6) L. Troost, Compt. rend. 86, 331 u. 1394; JB. 1878, S. 34. —
7) E. u. L. Natanson, Ann. Phys. [2] 27, 606.

eine kontinuierliche Reihe von Zuständen, durch welche das Gas geführt werden kann, ohne merklich vom Mariotteschen Gesetze abzuweichen, ebenso eine Reihe von Zuständen, durch welche es dem Gay-Lussacschen Ausdehnungsgesetze folgt. Ihre Resultate sind in folgender Tabelle (s. S. 165) zusammengestellt, wo t die Temperatur, p den Druck in Millimetern Quecksilber, d die zugehörige Dampfdichte bezeichnen.

Nach Schreber¹) gelangt man aus diesen Werten durch Elimination der Werte für die Gleichgewichtskonstante K, die Fehler von mehr als 10 Proz. besitzen, nach der theoretischen Formel von Gibbs und Boltzmann zu solchen Werten für die Änderung von K mit der Temperatur, die mit den gefundenen gute Übereinstimmung zeigen.

Nach Magnanino und Malagnini²) ist die thermische Leitfähigkeit in Übereinstimmung mit der thermochemischen Gleichung $2 NO_2 = N_2O_4 + 129 K$. Die absolute thermische Leitfähigkeit K, bezogen auf Millimeter, Milligramm, Sekunden und Celsiusgrade, ist bei vollständiger Dissoziation (150°) = 0,0033.

Der Zerfall in NO_2 -Molekeln ist der Dampfdichte nach bei 140° vollständig, dann tritt aber weitgehender Zerfall ein, so daß bei 619,5° die Dampfdichte genau der vollkommenen Zersetzung $2NO_2 = 2NO + O_2$ entspricht 3).

Auch das flüssige Stickstoffperoxyd, in organischen Lösungsmitteln gelöst, unterliegt der Dissoziation. Dieselbe nimmt bei verschiedenen Solventien stets denselben Verlauf, aber in verschiedenem Umfange. Der Einfluß des Lösungsmittels ist im allgemeinen ein additiver, und zwar ändert sich die dissoziierende Kraft des Lösungsmittels nur unbedeutend mit dem Kohlenstoffgehalt, stärker mit dem Wasserstoffgehalt, erheblich durch Brom und Chlor, in noch höherem Grade durch Schwefel und Silicium 4).

Das Absorptionsspektrum des Untersalpetersäuredampfes ist nach Luck 5) dasselbe wie das der dampfförmigen salpetrigen Säure; es zeigt 21 bis 26 dunkle Linien zwischen den Teilstrichen 35 bis 90 (D = 50); die Linien im Rot, Orange und Gelb, d. i. zwischen 35 und 71, sind fein, die von 73 bis 90 breiter, möglicherweise Gruppen von feinen, durch das Prisma noch nicht hinreichend getrennten Linien-Das Spektrum der flüssigen Säure zeigt im grünen bis roten Teile drei bis fünf matte schwarze Banden, die mit stark ausgeprägten Liniengruppen des Dampfspektrums zusammenfallen 6). Durch Untersuchung

¹⁾ Schreber, Zeitschr. physikal. Chem. 24, 651. — 2) Magnanino u. Malagnini, Atti Real. Accad. dei Lincei Rendic. [5] 6, II, 22; Chem. Centralbl. 1897, II, 460, vergl. auch Magnanino u. Zunino, Gazz. chim. 30, I, 405; Chem. Centralbl. 1900, II, 8. 80. — 3) A. Richardson, Chem. Soc. J. 51, 397; JB. 1887, S. 403; E. B. Hagen, Ann. Phys. [2] 16, 610. — 4) J. Tudor Cundall, Chem. Soc. J. 67, 794; Chem. Soc. Proc. 1895, p. 146; Ber. 29, 265 u. 830, Ref. — 3) E. Luck, Zeitschr. anal. Chem. 8, 402. — 5) A. Kundt, Ann. Phys. 141, 157.

der Säure bei niedrigen Temperaturen, wo sie schwächer gefärbt ist, läst sich diese Coincidenz auch in den grünen und blauen Teil des Spektrums hinein verfolgen, ebenso, wenn die wasserfreie Säure in ebenfalls wasserfreiem Benzol, Nitrobenzol, Schwefelkohlenstoff oder Chloroform gelöst wird 1). Aus den Veränderungen des Spektrums mit der Temperatur schließt L. Bell 2), das bei 0° keine Absorption mehr stattfinde, das also das Spektrum dem Dissoziationsprodukt NO2, nicht der Verbindung N2O4 zukomme.

Die Bildungswärme der Untersalpetersäure aus Stickoxyd und Sauerstoff ist pro Molekel NO₂ nach Thomsen ³) = 19570, nach Berthelot = 19400 kal., die aus den Elementen = — 16825 kal., die Lösungswärme in Wasser pro Molekel NO₂ = 7750 kal. ⁴). Die Verbindungswärme von 1 Äquivalent flüssiger N₂O₄ mit Sauerstoffgas zu Salpetersäure bei Verdünnung mit dem 100 fachen Gewicht Wasser = 23500 kal. ⁵).

Die Molekularwärme ist zwischen 100 und 200° höher als die Summe der spezifischen Wärmen von Stickstoff und Sauerstoff, zwischen 100 und 26° noch viel höher 6), weil in diesem Temperaturintervall die Dissoziation der N₂O₄-Molekeln vorwiegend stattfindet, während sie sich zwischen 100 und 200° vollendet.

Die Atomrefraktion ist = 11,8, die Atomdispersion = 0.82^{7}).

Die flüssige Untersalpetersäure ist als Lösungsmittel ohne Dissoziationsvermögen. Sie wirkt vielmehr assoziierend und gegenüber schwachen Säuren stark polymerisierend 8).

Die Untersalpetersäure ist gegen Wärme sehr beständig; der Dampf lässt sich ohne Zersetzung durch ein schwach rotglühendes Rohr leiten, und auch beim Erhitzen im geschlossenen Rohre auf 500° erleidet sie keine Veränderung⁹). Auf Sauerstoff übt sie bei gewöhnlicher Temperatur, auf Stickstoff selbst bei Glühhitze keine Wirkung aus. Durch elektrische Funken wird sie allmählich in die Elemente zerlegt; auch bei der Elektrolyse soll sie sich nach Faraday langsam zersetzen.

Sie ist ausnehmend ätzend und färbt, gleich der Salpetersäure, die Haut wie überhaupt stickstoffhaltige organische Verbindungen gelb.

Sie wirkt äußerst kräftig oxydierend. Leitet man den Dampf mit überschüssigem Wasserstoff über Platinschwamm, so gerät dieser in lebhaftes Glühen, und es wird Wasser und Ammoniak gebildet 10).

¹⁾ D. Gernez, Compt. rend. 74, 465; JB. 1872, S 137. — 2) L. Bell, Am. Chem. J. 7, 32; JB. 1885, S. 324. — 3) Thomsen, Ber. 6, 1553; vergl. auch Dens., Thermochemische Untersuchungen. — 4) Ders., Ber. 6, 710. — 5) Troost u. Hautefeuille, Compt. rend. 73, 378; Zeitschr. Chem. 1871, S. 344. — 6) Berthelot u. Ogier, Compt. rend. 94, 916; JB. 1882, 113. — 7) Gladstone, Chem. News 55, 300; Chem. Centralbl. 1887, S. 915. — 8) Bruni u. Berti, Atti Reale Accad. dei Lincei Rendic. [5] 9, I, 321; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 80; Frankland u. Farmer, Chem. Soc. Proc. 17, 201; Chem. Centralbl. 1902, I, S. 7. — 9) Berthelot, Compt. rend. 77, 1448; Chem. Centralbl. 1874, S. 82. — 10) Kuhlmann, Ann. Chem. 29, 272 u. 39, 319.

Glühende Kohle verbrennt in dem Dampfe mit trüber roter Flamme. Phosphor bedarf zu seiner Verbrennung in demselben einer größeren Hitze als in Sauerstoff, verbrennt aber dann mit großer Lebhaftigkeit. Nach Dulong verbrennt auch stark erhitzter Schwefel in dem Dampfe, während er nach anderen Angaben darin erlischt. Jod kann ohne Oxydation darin verdampft werden 1).

Verhalten. Wasser zersetzt die Untersalpetersäure in Salpetersäure einerseits, salpetrige Säure und Stickoxyd andererseits, entsprechend den Gleichungen $NO.O.NO_2 + H_2O = H.O.NO_2 + H$.0.NO oder $3 N_2 O_4 + 2 H_2 O = 4 H.O.NO_2 + 2 NO$. Es entsteht um so mehr salpetrige Säure und um so weniger Stickoxyd, je niedriger die Temperatur und je kleiner die Wassermenge ist; ist in der Kälte vorzugsweise salpetrige Säure gebildet worden, so kann diese hinterher beim Erhitzen oder beim Hinzufügen von Körpern, welche die Bildung von Gasblasen begünstigen, in Salpetersäure und Stickoxyd zerfallen. Bei kleinen Mengen Wasser bleibt ein Teil der Untersalpetersäure unzersetzt, indem die gebildete Salpetersäure die weitere Zersetzung hindert. — Krystallwasserhaltige Salze, z. B. Alaun, entfärben den Untersalpetersäuredampf nur langsam. — Fügt man zu viel Untersalpetersäure wenig Wasser, so färbt sich dieselbe, ohne dals Gasentwickelung stattfindet, infolge Bildung von salpetriger Säure tiefgrün²); durch Schütteln mit entwässertem Kupfervitriol wird sie dann wieder gelb oder rötlich 3). Fügt man zu einer gegebenen Menge Wasser die Untersalpetersäure in einzelnen Anteilen, so entwickeln die ersten Mengen am meisten, die letzten gar kein Stickoxydgas; dabei färbt sich das Wasser erst blau, dann grün, schliesslich pomeranzengelb⁴). Lässt man zu 2 Mol. Untersalpetersäure, die auf — 20° abgekühlt ist, 1 Mol. Wasser langsam in feinem Strahle zufließen, so entwickelt sich nur wenig Stickoxyd und es bilden sich zwei Schichten, von denen die untere, dunkelgrüne, Untersalpetersäure mit wenig salpetriger Säure enthält, während die obere, nur etwa ein Drittel betragende, grasgrüne eine Mischung von salpetriger mit Salpetersäure ist. Bei 2 Mol. Untersalpetersäure auf 5 Mol. Wasser bildet sich unter höchst geringer Stickoxydentwickelung eine ähnliche obere Schicht, die untere aber ist dunkelblaugrün, nur in dünner Schicht durchsichtig, und gerät schon beim Ausgießen ins Kochen; bei gemeinsamer Destillation beider Schichten beginnt sie schon unterhalb 0° zu kochen und geht unter Ansteigen des Siedepunktes auf 25° in die abgekühlte Vorlage als blaue salpetrige Säure über 5). Noch bei 6 bis 8 Mol. Wasser auf 1 Mol. Untersalpetersäure werden ohne Gasentwickelung grüne oder

¹⁾ Dulong, Ann. ch. phys. 2, 317; Gilb. Ann. 58, 53. — 2) Wie Anm. 1) und Peligot, Ann. ch. phys. 54, 17 u. 77, 58 u. 87; Ann. Chem. 9, 259 u. 39, 327. — 3) Semenoff, Zeitschr. Chem. 7, 129. — 4) Gay-Lussac, Ann. ch. phys. 1, 394; Gilb. Ann. 58, 29. — 5) Fritzsche, J. pr. Chem. 22, 21.

blaue Flüssigkeiten erhalten 1). Bei gewöhnlicher Temperatur entwickelt 1 Vol. Untersalpetersäure schon mit 5 Vol. Wasser viel Stickoxyd; nach beendeter Reaktion veranlasst das Einsenken von Platindraht neues heftiges Aufbrausen, das sich beim Erwärmen bis zum Herausschleudern der Flüssigkeit steigert; noch stärkere und anhaltendere Gasentwickelung bewirken Eisen, Kupfer, Messing, Silber, welche dabei selbet nur wenig angegriffen werden. Auch Kohle entbindet aus einem Gemische von 1 Tl. Untersalpetersäure und 9 Tln. Wasser stürmisch Stickoxyd, ohne dass Kohlensäure erzeugt wird 2). — Die Mischung von 1 Vol. Untersalpetersäure und 10 Vol. Wasser erfolgt ebenfalls unter Stickoxydentwickelung; die farblose Flüssigkeit liefert beim Kochen noch 60 Vol. Stickoxyd, erst nach stundenlangem Kochen, rascher bei Gegenwart von Platindraht, hört die Entwickelung auf. Auch in diesem Gemische erzeugen die vorher genannten oxydierbaren Metalle starkes Aufbrausen, während sie auf ein Gemisch von 1 Mol. Salpetersäure und 10 Vol. Wasser nur sehr schwach einwirken. Ein Gemisch von Untersalpetersäure mit überschüssiger konzentrierter Salpetersaure entwickelt mit Wasser kein Gas 2). Auch der Dampf von Untersalpetersäure wird von Wasser ohne Gasentwickelung aufgenommen, die Lösung wirkt auf Jodkalium wie salpetrige Säure, selbst dann noch, wenn man bis zum beginnenden Sieden erhitzt, oder wenn das zur Absorption dienende Wasser auf 40° erwärmt war 3). Gegen Äther verhält sich die wässerige Lösung wie die aus Stickoxyd und Wasserstoffhyperoxyd entstehende Flüssigkeit.

Die Untersalpetersäure oxydiert Kohlenoxyd schon bei gewöhnlicher Temperatur zu Kohlensäure und verbindet sich zum Teil damit zu einer sehr flüchtigen, durch Wasser unter Aufbrausen zersetzbaren Flüssigkeit⁴). Phosphorwasserstoff zersetzt sie fast gar nicht. Mit Schwefelwasserstoff bildet sie Schwefel, Wasser und Stickoxyd, aus Schwefelwasserstoffwasser fällt sie Schwefel unter Ammoniakbildung. Wässeriges Ammoniak zersetzt sie mit Heftigkeit.

Wird der Dampf mit trockener schwefliger Säure durch ein stark erhitztes Rohr geleitet, so bilden sich gelbe, krystallinisch erstarrende Tropfen von Salpetrigpyroschwefelsäureanhydrid; ist das Rohr zu schwach erhitzt, so entweichen die Gase unverändert [R. Weber³)]. Nach Hasenbach⁴) verbinden sich beide Gase bei gewöhnlicher Temperatur zu einer weißen festen Masse, vielleicht NO₂-SO₂-NO₂. Bei Gegenwart von Wasser oder Vitriolöl entsteht schon in der Kälte Salpetrigschwefelsäure³). Die Schwefelkohlenstofflösung der Untersalpetersäure giebt beim Zusammenbringen mit trockenem Schwefeldioxyd die bekannten Bleikammerkrystalle⁵).

¹) Peligot, Ann. ch. phys. 54, 17 u. 77, 58 u. 87; Ann. Chem. 9, 259 u. 39, 327. — ²) Schönbein, Ann. Phys. 73, 326. — ²) R. Weber, ebend. 130, 277. — ¹) Hasenbach, J. pr. Chem. [2] 4, 1. — ³) L. H. Friedburg. Chem. News 47, 52; JB. 1883, S. 307.

Wasserfreie Schwefelsäure verschluckt nach Weber den Umsalpetersäuredampf unter Bildung von schwefelsaurer Untersalpetersäure. Nach C. A. Winkler¹) verbindet sich die Säure nicht nur im gasförmigen, sondern auch im flüssigen Zustande mit Schweßsäurehydrat; doch ist die Verbindung, wenn überhaupt chemische Natur, eine sehr lose; sie wird durch Erhitzen völlig aufgehoben wie es entweicht hierbei die Untersalpetersäure entweder in unverändeten Zustande oder sie zerlegt sich in Sauerstoff und salpetrige Säure, webe letztere dann mit der Schwefelsäure in chemische Verbindung tritt-Nach Hasenbach²) bildet sich die Rosesche Verbindung N₂0₃,2S0, für welche er Armstrongs Konstitutionsformel SO₂ NO₂ & N

Schwefelsäure von 1,8 bis 1,7 spezif. Gew. nimmt Untersalpeter säure auf, ohne sich zu färben, indem wahrscheinlich Verbindungs von Schwefelsäure mit Salpetersäure und salpetriger Säure entstelle von denen letztere bei Überschufs von Untersalpetersäure krystallisiet. Schwefelsäure von 1,5 spezif. Gew. wird gelb bis grüngelb, solche us 1,41 tiefgrün, von 1,31 unter Entwickelung von Stickoxyd blau, mit schwächere Säure nur vorübergehend gefärbt³). Nach Lunge⁴) km Untersalpetersäure in Berührung mit Schwefelsäure unter gewöhnliche Umständen nicht bestehen, sondern sie zerlegt sich in salpetrige Sim die mit einem Teile der Schwefelsäure zu Nitrosylschwefelsäure zu sammentritt, und Salpetersäure, die sich unverändert auflöst:

$$N_2O_4 + SO_4II_2 = SO_2(OII)(NO_2) + NO_3H.$$

Diese Gleichung ist jedoch nach den neueren Untersuchungen war Lunge und Weintraub⁵) umkehrbar, und hieraus erklären sich ist beobachteten Erscheinungen. Bei der konzentrierten Schwefelsin ist die Umwandlung der Untersalpetersäure in Nitrosylschwefelsin die Hauptreaktion und die entgegengesetzte Reaktion kommt ent und Geltung, wenn die Menge der Schwefelsäure im Vergleich zur gelichten Salpetersäure sehr gering ist. Mit steigendem Wassergebt nimmt aber die Affinität der Schwefelsäure zur Untersalpetersäure und rasch ab, so dass bei einer Säure von 1,65 spezif. Gew. die Einwicken der Salpetersäure auf Nitrosylschwefelsäure in den Vordergrund ter

Jod wirkt auch bei höherer Temperatur nicht ein. Brom. Intersalpetersäure durch ein erhitztes Rohr geleitet, erzeugt is schwarzbraune Flüssigkeit von 19 bis 20° Siedepunkt, welche Wis 32,2 Proz. Brom enthält und vielleicht ein Bromsalpetersäure haltendes, beim Destillieren zersetzliches Gemenge vorstellt.

¹⁾ C. A. Winkler. Zeitschr. Chem. 1869, S. 715. — 2) Hasenbat J. pr. Chem. [2] 4, 1. — 3) R. Weber, Ann. Phys. 130, 277. — 4) G. Lung Ber. 12, 1058. — 5) Lunge u. Weintraub, Zeitschr. angew. Chem. 18 S. 393, 417.

wirkt kaum auf die stark abgekühlte Säure ein, im stark erhitzten Rohre vereinigen sich beide zu Chloruntersalpetersäure¹).

Durch Jodsäurelösung wird Salpetersäure und freies Jod gebildet, durch unterchlorige Säure Salpetersäure und Chlor.

Salzsäuregas erzeugt ein Gemenge von chlorsalpetriger Säure und Chlorsalpetersäure; wässerige Salzsäure bewirkt Entwickelung von Stickoxyd und Bildung von Königswasser²).

Phosphortrichlorid wirkt auf Untersalpetersäure wie auf salpetrige Säure: es bilden sich Pyrophosphorsäurechlorid, Phosphorsäureanhydrid, Phosphoroxychlorid, chlorsalpetrige Säure, Stickstoff und Stickoxyd [Geuther und Michaelis 3)]. Phosphorpentachlorid bildet Chlor, chlorsalpetrige Säure und Phosphoroxychlorid 4).

Stickoxyd verwandelt einen Teil der Untersalpetersäure in salpetrige Säure, ohne bei gewöhnlicher Temperatur diese Umwandlung vollständig zu bewirken 5), vollständig ist dieselbe jedoch beim Zusammentreffen der erhitzten Gase 1).

Kalium entzündet sich im Untersalpetersäuredampf bei gewöhnlicher Temperatur und verbrennt mit roter Flamme. Natrium zersetzt den Dampf gleichfalls, aber ohne Feuererscheinung. Kupfer, Zinn und Quecksilber wirken bei gewöhnlicher Temperatur langsam zersetzend, Kupfer und Eisen erzeugen bei Glühhitze Stickstoff, indem sie selbst in Oxyde übergehen. — Läst man bei — 10° überschüssige flüssige Untersalpetersäure auf Metalle wirken, so werden Nitrate und Stickoxyd gebildet, welches letztere sich mit der überschüssigen Untersalpetersäure zu salpetriger Säure verbindet; Nitrite entstehen dabei nicht 4).

Aluminium wird selbst bei 500° nur wenig, Mangan bei Rotglut heftig, Zink gleichmäßig bei 200°, Blei bei derselben Temperatur nur langsam oxydiert. Nickel oxydiert sich zu Oxydul, Eisen zu Oxyd, Kobalt zu Oxyduloxyd, Kupfer bei 250° zu Oxyd 6).

Gewisse Metalle nehmen in der Kälte trockenes reines Untersalpetersäuregas auf unter Bildung von Nitrometallen, welche durch Wasser und durch Hitze zersetzt werden 6). So entstehen:

Nitrokupfer, NO₂Cu₂, kastanienbraun; es entwickelt, in Wasser geworfen, unter lebhafter Reaktion Stickoxyd, indem gleichzeitig Kupfer Kupfernitrat und Kupfernitrit entstehen. Im Stickstoffstrome oder im zugeschmolzenen Rohre erhitzt, liefert es viel Stickstoffperoxyd, Kupfer und etwas Kupferoxyd.

Nitrokobalt, NO₂Co₂, ein schwarzes Pulver, verhält sich gegen

¹⁾ Hasenbach, J. pr. Chem. [2] 4, 1. — 2) Gay-Lussac, Ann. ch. phys. 1, 394; Gilb. Ann. 58, 29. — 3) Geuther u. Michaelis, Ber. 3, 766. — 4) R. Müller, Ann. Chem. 122, 1. — 5) Peligot, Ann. ch. phys. 54, p. 17 u. 77, 58 u. 87; Ann. Chem. 9, 259 u. 39, 327. — 6) P. Sabatier u. J. B. Senderens, Compt. rend. 115, 326; Ber. 25, 717, Ref.; Dieselben, Compt. rend. 116, 750; Chem. Centralbl. 1893, S. 926.

Wasser ähnlich wie die Kupserverbindung. Beim Erhitzen im Stickstoffstrome entwickelt es ansangs geringe Mengen nitroser Gase, u dann mit lebhastem Glanze zu verbrennen mit Hinterlassung metallischem, stellenweise oxydiertem Kobalt 1).

Metalloxyde bilden mit slüssiger Untersalpetersäure Nitrate us freie salpetrige Säure²). Gewisse Metalloxyde werden in höhere Om dationsstufen übergeführt, so Manganoxydul in Oxyd, Titansesquiom in Titansäure, Wolframdioxyd in Wolframsäure, Vanadinsesquiomi Vanadinsäure, Kupferoxydul in Oxyd 1).

Wässerige Alkalien wirken ähnlich wie Wasser; konzentiat wässeriges Alkali wird unter schwacher Entwickelung von Sticken zu salpetersaurem und salpetrigsaurem Salz. Leitet man den Dan der Säure bei gewöhnlicher Temperatur über Baryt, so wird er kan verschluckt; bei 200° wird der Baryt glühend und schmilst der Gasentwickelung zu einem Gemenge von Nitrat und Nitrit*). — is Calciumkarbonat treibt Untersalpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur keine Kohlensäure aus 2).

Auf eine siedende Lösung von Kaliumbichromat in raucheke Salpetersäure soll Untersalpetersäure nach D. Tommasi⁴) unter hedung eines braunvioletten, amorphen, geruch- und geschmackloss. Wasser. Alkohol und Essigsäure unlöslichen Pulvers von der Zusamme setzung (CrO₂)₃. (CrO₃)₂. K₂(). H₂() einwirken.

Auf Borchlorid wirkt sie nach Geuther b) unter Bildung von Besäureanhydrid und einer Verbindung BCls NOCl. Letztere här scheinbar rhombische Prismen und Oktaeder, welche sich mit Wass unter Zischen in Borsäure, Chlor und Salpetersäure zersetzen. Bei bis 24° schmelzen sie zu zwei Flüssigkeiten; die untere ist dick, sit gelbrot, die obere leichte, an Volum geringer, ist goldgelb. Bei lag samer Abkühlung vereinigen sich diese Schichten wieder bei 20° s den ursprünglichen Krystallen; bei raschem Abkühlen erstarrt hingen nur die untere, während die obere zunächst flüssig bleibt und sinach längerer Zeit wieder völlig verschwindet. Letztere besteht die bar aus Borchlorid, während die untere Schicht von der geschmolsen Verbindung, welcher etwas Nitrosylchlorid beigemengt ist, gehilt wird. — Die Reaktion geht wahrscheinlich nach den Gleichung vor sich:

$$2 BCl_{3} + 3 N_{2}O_{4} = B_{2}O_{3} + 6 NOCl + 3 O$$

$$6 BCl_{3} + 6 NOCl = 6 (BCl_{3}, NOCl)$$

$$8 BCl_{4} + 3 N_{2}O_{4} = B_{2}O_{3} + 6 (BCl_{3}, NOCl) + 3 O.$$

¹⁾ P. Sabatier u. J. B. Senderens, Compt. rend. 115, 326; Br. 5717 Ref.; Dieselben, Compt. rend. 116, 750; Chem. Centrald. 186 S. 926. — 2) R. Müller, Ann. Chem. 122, 1. — 3) Dulong, Ann. ch. 197 2, 317; Gilb. Ann. 58, 53. — 4) D. Tommasi, Compt. rend. 74, 987; 1872, S. 249. — 5) A. Geuther, J. pr. Chem. [2] 8, 854.

Mit verschiedenen Haloidsalzen giebt Untersalpetersäure nach Thomas ') in der Kälte auf trockenem Wege analoge Doppelverbindungen wie Stickoxyd. Es entstehen Cl₃Bi.NO₂, Cl₄Su.NO₂, Cl₆Fe₂.(NO₂)₂, (Cl₄Fe₂)₂.NO₂, (Br₄Fe₂)₂.NO₂. Die Zinnchloridverbindung geht beim Erwärmen in das Chlorid Cl₄Sn.(NOCl)₄ über.

In Lösung wirkt die Untersalpetersäure nicht in gleicher Weise, sondern oxydierend. Bei den Jodiden findet die Oxydation zuweilen schon bei gewöhnlicher Temperatur statt. Die Zinnsalze geben in Chloroformlösung amorphe Substanzen von der Zusammensetzung (Sn Cl₄)₃ Sn O Cl₂. N₂ O₅, (Sn O Br₂)₈. Sn O₂. N₂ O₅ und (Sn O₂)₄. N₂ O₅ + 4 H₂O, welche Thomas als chlorierte bezw. bromierte Zinnnitrate betrachtet. Die gechlorte Verbindung liefert beim Erhitzen das Doppelchlorid (Sn Cl₄)₃. (N O Cl)₄.

Mit Magnesiumphosphat bildet die Säure eine Verbindung 2 PO₄ Mg H. NO₂, die sich beim Erhitzen zersetzt²). Zur Darstellung löst man pyrophosphorsaure Magnesia in Salpetersäure von 1,25 spezif. Gew., hält die Lösung längere Zeit zur Überführung der Pyrophosphorsäure in Orthophosphorsäure nahe der Siedehitze, verdampft zur Trockne und erhitzt den weißen, gummösen, sauren Rückstand, gröblich zerrieben, längere Zeit, bis er rotbraun geworden ist und keine sauren Dämpfe mehr entweichen. So dargestellt, erscheint die Verbindung als krystallinisches Pulver von bei gewöhnlicher Temperatur weißgelber, bei höherer Temperatur rotbrauner Farbe. Bei stärkerem Erhitzen entweicht Wasser und Untersalpetersäure, während Magnesiumpyrophosphat hinterbleibt.

Mit Cyan vereinigt sich Untersalpetersäure in der Hitze zu Nadeln, die freiwillig aufs heftigste verpuffen 3). Die Säure addiert sich direkt zu ungesättigten Kohlenwasserstoffen, wie Äthylen, Amylen 4). Naphtalin verwandelt sie, unter gleichzeitiger Bildung von salpetriger Säure, in Nitronaphtalin 5). Benzol wird durch flüssige Untersalpetersäure bei Abwesenheit von Wasser, unter gleichzeitiger Bildung von Oxalsäure, nur langsam in Nitrobenzol verwandelt; bei Gegenwart von Schwefelsäure entsteht nur das letztere und daneben Nitrosylschwefelsäure, wahrscheinlich nach der Gleichung:

$$C_6H_6 + NO_2-NO_2 + OH-SO_2-OH = C_6H_5NO_2 + OH-SO_2-NO_2 + H_2O^3$$
).

Auf Alkyljodide wirkt die flüssige Untersalpetersäure in der Art ein, dass unter Abscheidung von Jod die entsprechenden Nitrate entstehen.

¹⁾ V. Thomas, Compt. rend. 122, 32, 611, 1060; 123, 51; Ann. chim. phys. [7] 13, 145; Ber. 29, 118, 343, 486, Ref.; Chem. Centralbl. 1898, J. S. 599.

- 5) E. Luck, Zeitschr. anal. Chem. 13, 255.

- 6) Hasenbach, J. pr. Chem. [2] 4, 1.

- 6) Semenoff, Zeitschr. Chem. 7, 129.

- 7) Guthrie Chem. Soc. Quart. J. 13, 129; Ann. Chem. 119, 83.

- 6) L. Henry, Bull. de l'Acad. roy. de Belg. [2] 38, 1; JB. 1874, S. 219.

Konstitution. Die Konstitution der flüssigen oder festen Untersalpetersäure kann durch die Formeln: 1. O₂ N-NO₂ 2. O₂N-O-NO oder 3. ON-O-O-NO ausgedrückt werden. diesen ist die Formel 2 in mancher Hinsicht die wahrscheinlichste; sie erklärt am einfachsten den Zerfall in Salpetersäure und salpetrige Säure: $O_2N-O-NO + H.OH = O_2N-OH + NO.OH$, sowie die Synthese aus Nitroxylchlorid und Silbernitrit: NO-O-Ag + NO₂-Cl $= NO-O-NO_2 + AgCl^{1}$) und auch das Verhalten gegen Alkyljodide²). Wenn man in eine Auflösung von Anilin in Benzol Untersalpetersäuredampf einleitet, so entsteht glatt Diazobenzolnitrat und Wasser 3): $NO_2-O-NO + H_2N-C_6H_5 = NO_2-O-N=NC_6H_5 + H_2O$. Der glatte Verlauf dieser Reaktion ebenso wie die glatte Bildung von Nitrat und Stickoxyd bei der Einwirkung von Quecksilber und fein verteiltem Silber auf die flüssige Säure 1) ist nur durch diese Formel zu erklären, welche die Verbindung als intermediäres Anhydrid zwischen diejenigen der salpetrigen und der Salpetersäure einreiht:

$$NO_{2}-O-NO$$
 = Salpetrigsäureanhydrid,
 $NO_{2}-O-NO$ = Untersalpetersäure,
 $NO_{2}-O-NO_{2}$ = Salpetersäureanhydrid.

Die Formel 3 hielt V. Meyer 5) für wahrscheinlich wegen der Vereinigung mit Amylen zu der Verbindung $C_5H_{10}(NO_2)_2$, welche bei der Reduktion Ammoniak liefert, mithin den Kohlenstoff nicht mit Stickstoff, sondern mit Sauerstoff in direkter Verbindung enthalten, also die Konstitution $C_5H_{10} < \frac{O-NO}{O-NO}$ haben sollte. Diese Annahme über die Konstitution der Nitrosate ist indessen hinfällig geworden.

R. Günsberg 6) benutzt die Formel 1 entsprechend seiner Formel NO₂-H für die salpetrige Säure. Danach würde der Zerfall der Untersalpetersäure mit Wasser durch die folgende Gleichung auszudrücken sein:

$$\frac{\text{NO}_2}{\text{NO}_2} + \frac{\text{H}}{\text{H}} \text{O} = \frac{\text{NO}_2}{\text{H}} \text{O} + \frac{\text{NO}_2}{\text{H}}.$$

Jedenfalls geht aus den in verschiedenartigem Sinne verlaufenden Reaktionen hervor, daß die innere Bindung zwischen Sauerstoff und Stickstoff eine sehr bewegliche ist, daß hier ein Fall von Desmotropie vorliegt.

Das Dissoziationsprodukt NO₂ charakterisiert sich ja durchaus als wenigstens einwertiges Radikal. Fraglich ist nur, ob die zu Tage

¹⁾ A. Exner, Wien. Akad. Ber. 65, 120. — 2) L. Henry, Bull. de l'Acad. roy. de Belg. [2] 38, 1; JB. 1874, S. 219. — 3) O. N. Witt, Tagebl. d. Naturforscherversammlung zu Baden-Baden 1879, S. 194. — 4) E. Divers u. Tetsukichi Shimidzu, Chem. Soc. J. 47, 630; Ber. 18, 528, Ref. — 5) V. Meyer, Ann. Chem. 171, 5. — 6) R. Günsberg, Wien. Akad. Ber. 68, 498.

tretende Valenz dem Stickstoffatom oder einem Sauerstoffatom zukommt, ob das Radikal die Konstitution N < 0 oder -N < 0 besitzt. letzteren Falle sollte es sich nach allem, was wir sonst über die Verbindungen mit sicher fünfwertigem Stickstoff wissen, nur mit positiven Radikalen vereinigen. Das Gleiche gilt für die erste Formel, welche außerdem nicht verständlich erscheinen läßt, daß das flüssige Peroxyd, im Gegensatz zum Ammoniak, ein nicht dissoziierendes Lösungsmittel Derartige Verbindungen von einfacher durchsichtiger Zusammensetzung sind aber nicht bekannt. Vielmehr sprechen die Beobachtungen von Hasenbach 1) für ein größeres Vereinigungsbestreben negativen Radikalen gegenüber. Auffällig ist ferner die lockere Bindung des einen Sauerstoffatoms, welche sich in dessen Abspaltung schon bei nicht allzu hoher Temperatur²) und in der lediglich oxydierenden Einwirkung auf viele anorganische wie organische Substanzen äulsert. Ich neige zu der Annahme, dass in allen höheren Sauerstoffverbindungen, in denen der Sauerstoff ein derartiges Verhalten zeigt, also in allen Superoxyden, wenigstens ein Sauerstoffatom durch seine beiden Neutralvalenzen gebunden ist und dass auch das Stickstofftetroxyd wenigstens in der dissoziierten Form, d.h. als NO2, zu dieser Art von Verbindungen gehört. Als Ausdruck für diese Struktur ist am besten das folgende Bild zu wählen, aus dem sich ergiebt, dass eine der Hauptvalenzen des Stickstoffatoms noch frei ist:

$$0 = N \langle 0 \cdot$$

Anwendung. Ein Gemenge von gleichen Teilen verstüssigter Untersalpetersäure und Schwefelkohlenstoff bildet nach dem Patente von E. Turpin 3) den Panklastit, einen kräftigen Sprengstoff, der durch Knallquecksilber zur Explosion gebracht wird, während er beim Erwärmen auf 2000 noch nicht explodiert. An freier Luft verbrennt diese Mischung mit glänzendem Licht (Selenophanit), dessen Glanz durch Zusatz von Phosphor noch erhöht wird; letztere Mischung wird als Heliophanit bezeichnet.

Als Mittel und Präservativ gegen Cholera wurde Untersalpetersäure von Ramon de Luna⁴) empfohlen. Daß sie imstande ist, die Verwesung aufzuhalten, hat bereits Priestley beobachtet⁵).

Bestimmt, indem man das Gasgemenge — es ist vorzugsweise an die aus den Bleikammern der Schwefelsäurefabriken austretenden Gase gedacht — durch Röhren leitet, welche auf ausgeglühtem Asbest fein

¹⁾ Hasenbach, J. pr. Chem. [2] 4, 1. — 2) A. Richardson, Chem. Soc. J. 51, 397; JB. 1887, S. 4'3; E. B. Hagen, Ann. Phys. [2] 16, 610. — 1) Ber. 15, 2946 (Patente). — 1) Ramon de Luna, Compt. rend. 97, 638; JR. 1883, S. 1490. — 5) Vergl. Rebuffat, Gazz. chim. ital. 14, 15; JB. 1884, S. 1524.

verteiltes Bleisuperoxyd enthalten. Die Gewichtszunahme desselben ergiebt das Gesamtgewicht beider Gase. Dann wird der Röhreninhalt mit Wasser und Baryumkarbonat ausgekocht, und aus der Menge des in Lösung gegangenen Baryumnitrats die Menge der ursprünglich vorhandenen und bei dem Verfahren in Salpetersäure übergeführten Untersalpetersäure berechnet 1).

Untersalpetersäurebromid²), Bromuntersalpetersäure, N₂O₂Br₄ oder NOBr₂. Erwärmt man bromsalpetrige Säure allmählich bis auf 27°, so läßt der Rückstand zwischen 30 und 50° hauptsächlich eine Flüssigkeit übergehen, deren Bromgehalt, 82,64 bis 83,64 Proz., dem der Bromuntersalpetersäure (84,21 Proz.) nahezu entspricht und die daher von Landolt hierfür angesprochen wurde. Dieselbe ist schwarzbraun, dem Brom ähnlich, beginnt bei 46° zu sieden, zerfällt dabei aber teilweise in Bromsalpetersäure. Bei Gegenwart von Wasser absorbiert sie Sauerstoff unter Bildung von 2 Mol. Bromwasserstoff auf 1 Mol. Salpetersäure. In Wasser sinkt sie zunächst unter und verschwindet dann rasch unter Bildung von Bromwasserstoff und den Zersetzungsprodukten der Untersalpetersäure. — Diese Flüssigkeit verhält sich indessen nach den Angaben von Fröhlich sowohl bei der Einwirkung von Natriumäthylat als bei der Destillation ganz wie ein Gemenge von Nitrosylbromid und Brom.

Untersalpetersäurechlorid 3), Chloruntersalpetersäure, N₂O₂Cl₄ oder NOCl₂, soll sich nach Gay-Lussac neben Nitrosylchlorid bei der Vereinigung von Chlor und Stickoxyd, sowie neben Nitrosylchlorid und Chlor beim Erwärmen von Königswasser bilden. Als Gas ist es citronengelb, siedet bei - 7°; mit Wasser bildet es salpetrige Saure. Der Chlorgehalt eines solchen Präparates betrug 69,45 Proz. gegen 70,27 Proz. der Theorie; doch giebt schon Gay-Lussac an, dass anders dargestelltes Königswasser eine chlorärmere Flüssigkeit ergab, und Kraut vermutete infolge dessen, dass vielleicht chlorsalpetrige Säure, welche Chlor absorbiert enthält, vorliege. H. Goldschmidt erwies denn auch durch die Analyse verschiedener durch fraktionierte Destillation erhaltener Produkte, besonders aber durch Ermittelung der Dampsdichte, dass eine Chloruntersalpetersäure sich unter den Destillationsprodukten des Königswassers nicht befindet, dass vielmehr nur Nitrosylchlorid darin vorkommt, welches Chlor in wechselnder Menge absorbiert enthält.

Nach A. Geuther entsteht die Verbindung neben Nitrosylchlorid bei der Einwirkung von Untersalpetersäure auf Arsenchlorür ent-

¹⁾ Guillard, Rep. anal. Chem. 1883, S. 125. — 2) Landolt, Ann. Chem. 116, 177; O. Fröhlich, ebend. 224, 270. — 3) Gmelin-Krauts Handb., 6. Aufl., 1, 2, 8.563; H. Goldschmidt, Ann. Chem. 205, 372; A. Geuther, J. pr. Chem. [2] 8, 854.

sprechend der Gleichung $4 \text{ As Cl}_3 + 5 \text{ N}_2 \text{ O}_4 = 2 \text{ As}_2 \text{ O}_5 + 8 \text{ NOCl} + 2 \text{ NOCl}_2$.

Untersalpetersäure-Anthracen 1). Das Untersalpetersäure-Anthracen,

 $C_{14}H_{10}N_2O_4 = C_6H_4 = \{[-CH(NO_2)-][-CH(O.N=O)-]\} = C_6H_4$, entsteht beim Einleiten der aus Salpetersäure von 1,33 spezif. Gew. durch arsenige Säure erhaltenen roten Dämpfe nach Passieren einer leeren Waschflasche (zur Kondensation mitgerissener Salpetersäure) in Anthracen, das in Eisessig aufgeschlämmt und auf 10 bis 15° erhalten wird. Infolge seiner Schwerlöslichkeit in Benzol ist es leicht vom Anthracen zu trennen, worauf es aus Toluol umkrystallisiert wird. Es bildet kleine weiße Blättchen, die in Alkohol schwer löslich sind. Bei 194° schmilzt es und wenig oberhalb dieser Temperatur zersetzt es sich unter Entwickelung roter Dämpfe und Bildung von Nitrosoanthron, $C_{14}H_9NO_2$. In feuchtem Zustande oder beim Kochen mit höher siedenden Lösungsmitteln ist es zersetzlich. Verdünnte Natronlauge färbt es citronengelb, ohne es zu lösen.

Untersalpetersäuresalze sind nicht bekannt. Die früher dafür angesehenen Bleiverbindungen sind als Doppelsalze von basischem Nitrat und Nitrit erkannt worden.

¹⁾ Liebermann u. Lindemann, Ber. 13, 1584; Liebermann u. Landshoff, Ber. 14, 467.

Stickstoffpentoxyd.

Das Stickstoffpentoxyd, Salpetersäureanhydrid, N = NO₂-O-NO₂, wurde zuerst von Deville 1) im Jahre 1849 dargete Man erhält diese Verbindung, indem man auf Silbernitrat, das sich einer U-förmigen Röhre befindet, äußerst langsam trockenes Chlapeinwirken läßet und die auftretenden flüchtigen Zersetzungsproduk Sauerstoff und Stickstoffpentoxyd, durch eine mittelst Kältemisch auf —20° abgekühlte gebogene Röhre leitet, in welcher sich alste das Stickstoffpentoxyd zu farblosen Krystallen verdichtet. Die Reaktierfolgt nach der Gleichung 2 NO₃ Ag + Cl₂ = 2 Cl Ag + N₂O₃ + Die Röhre mit dem Silbersalz muß auf 50 bis 60° erhalten weist das bei höherer Temperatur ein beträchtlicher Teil des Pentoxyd in Untersalpetersäure und Sauerstoff zerfallen würde. Kautschukwist dungen dürsen nicht angewendet werden, da das Pentoxyd dieselt angreift; die Röhren müssen daher entweder aneinandergeschmen oder ineinandergefügt und mit paraffiniertem Asbest gedichtet werden

Die Bildung erfolgt ferner durch Einwirkung von Nitroxylchia NO₂Cl, auf Silbernitrat, das auf 60 bis 70° erwärmt ist, nach Gleichung $NO_2 \cdot OAg + NO_2Cl = NO_2 \cdot O \cdot NO_2 + ClAg$. Dieser ve gang soll sich auch bei der ersterwähnten Darstellungsart abspill indem hier zuerst das Säurechlorid sich bildet und dieses dam noch nicht zersetztes Silbernitrat einwirkt²). Viel bequemer man das Pentoxyd durch Einwirkung von Phosphorsaureanhydrid möglichst konzentrierte Salpetersäure³). Man kann annehmen, das Phosphorsäureanhydrid hierbei wasserentziehend wirkt, inden 2 Mol. Salpetersäure 1 Mol. Wasser austritt, so dass der Vorgang der Gleichung $2 \text{ NO}_3 \text{ H} = \text{N}_2 \text{O}_3 + \text{H}_2 \text{O}$ zu formulieren ware; man be aber ebenso gut einen Austausch von 1 At. Sauerstoff gegen Hydroxylgruppen zwischen den nahe verwandten Säureanhydriden nehmen: $2 NO_2 \cdot OH + P_2O_4 = O = (NO_2)_2 = O + P_2O_4(OH_2)$. möglichst konzentrierte Salpetersäure wird in ein durch Eis oder kaltes Wasser gekühltes Becherglas gebracht und sehr vorsichtig

¹⁾ Deville, Ann. ch. phys. [3] 28, 241; JB. 1849, S. 256; J. pr. (47, 185 u. 49, 407. — 2) Odet u. Vignon, Compt. rend. 69; 1142 u.7(Ber. 2, 714. — 3) R. Weber, J. pr. Chem. [2] 6, 342; Ann. Phys. 147.

Umrühren so lange Phosphorsäureanhydrid in kleinen Portionen zugefügt, bis keine erhebliche Erwärmung mehr dadurch hervorgerufen Dann wird die sirupdicke Masse in eine tubulierte, völlig trockene Retorte gebracht, ein eng an den Hals derselben anschließender Kolben vorgelegt und bei gelinder Wärme der flüchtigste Teil abdestilliert, wobei die Vorlage nur mit kaltem Wasser gekühlt wird. Es entwickeln sich zuerst braune Dämpfe und im Retortenbalse erscheinen ölige Tropfen; die Destillation wird so lange fortgesetzt, als diese übergehen. Das Destillat besteht dann aus zwei miteinander nicht mischbaren, etwas verschieden gefärbten Flüssigkeiten. Man gielst es in ein enges Röhrchen, dekantiert die obere, tief orangerot gefärbte Flüssigkeit und kühlt dieselbe zunächst mit Eiswasser, wodurch sich aus ihr eine geringe Menge heller gefärbter Flüssigkeit absondert, von der sie durch nochmalige Dekantation getrennt wird. Die so erhaltene Flüssigkeit wird nun in ein enges dünnwandiges Stöpselrohr gebracht und mittelst Eis oder Kältemischung abgekühlt. Die innere Wand des Rohres bekleidet sich dann mit einer festen Kruste, es bilden sich gut ausgebildete, durchsichtige, zuweilen 5 bis 6 mm lange, prismatische, gelb gefärbte Krystalle, welche von einer tief orangerot gefärbten Mutterlauge umgeben sind. Diese wird abgegossen, die Krystallmasse bei möglichst gelinder Wärme wieder eingeschmolzen, die entstandene Flüssigkeit abgekühlt und nach dem Erstarren die Mutterlauge nochmals abgegossen. Die übrig bleibende Krystallmasse ist dann reines Pentoxyd. — Berthelot 1) trägt in konzentrierte Salpetersäure, die mit Eis und Kochsalz gekühlt ist, etwas mehr als das gleiche Gewicht Phosphorsäureanhydrid in kleinen Anteilen ein, so daß die Temperatur der Säure niemals 0° übersteigt; er destilliert dann die erhaltene dicke Masse aus einer weiten Retorte mit äußerster Langsamkeit und kühlt sofort, wenn die Masse übersteigen will. Bei Beobachtung dieser Vorsichtsmassregeln soll das Pentoxyd ganz rein übergehen und sich in der Vorlage zu großen, völlig weißen Krystallen kondensieren. Nur zuletzt geht etwas Flüssigkeit, das Hydrat 2 N2O3 + H₂O, über. Dabei werden aus 150 g Salpetersäurehydrat 80 g Anbydrid erhalten.

Das reine Salpetersäureanhydrid bildet farblose und durchsichtige, stark glänzende, rhombische Säulen. Es schmilzt bei ungefähr 30° und beginnt bei 45 bis 50° zu sieden, wobei das Auftreten roter Dämpfe eine teilweise Zersetzung anzeigt; letztere ist bei wenig höherer Temperatur vollständig. Bei 15 bis 20° ist es mehr oder weniger gelb gefärbt (R. Weber), geschmolzen erscheint es weit dunkler und exhaliert dann unter Zersetzung braune Dämpfe. Es zeigt die Erscheinung der Überschmelzung. Das spezifische Gewicht des festen Anhydrids ist ungefähr 1,64; das geschmolzene ist leichter. Die Bildungswärme aus

¹⁾ Berthelot, Bull. soc. chim. [2] 21, 53.

den Elementen zur gasförmigen Verbindung beträgt pro Molekel — 41600 kal., zur festen Verbindung — 31600 kal. 1).

Das Pentoxyd lässt sich nicht lange aufbewahren, bei + 8° und zerstreutem Tageslichte etwa einen Monat (Deville). schneller in direktem Sonnenlichte, zerfliefst es selbst in zugeschmolzenen Röhren und zersprengt schließlich dieselben, indem es in Untersalpetersäure und Sauerstoff zerfällt. Namentlich beim Einbringen der im geschlossenen Rohre freiwillig geschmolzenen Krystalle in eine Kaltemischung erfolgt diese Zersetzung plötzlich unter Verpuffung 2). An der Luft zerslielst es sehr rasch und in Berührung mit Wasser löst es sich unter starker Wärmeentwickelung, ohne Auftreten von Gasen, zu farbloser, wässeriger Salpetersäure. Mit trockenem Ammoniakgas bildet es Untersalpetersäuredampf und ein weißes Salz, welches ganz oder fast ganz aus Ammoniumnitrat besteht 3). Mit Schwefel entsteht sogleich unter Entwickelung brauner Dämpfe ein weißes Sublimat von Nitrosulfosäureanhydrid. Phosphor verbrennt in dem gelinde erwärmten Anhydrid mit großem Glanze. Kohle wirkt auf dasselbe weder bei gewöhnlicher Temperatur, noch wenn es zum Sieden erhitzt wird, ein; dagegen verbrennt sie, wenn partiell angezündet, in den Dampfen mit blendendem Lichte wie in reinem Sauerstoffgas. Die meisten Metalle verhalten sich gegen das Stickstoffpentoxyd völlig passiv; Kalium verbrennt indessen darin mit großem Glanze. Auf manche organische Substanzen wirkt es mit äußerster Hestigkeit ein, doch geht die nitrierende Wirkung nicht weiter als die des Hydrats 4).

Die Konstitution des Stickstoffpentoxyds erklärt sich am besten, wenn der Stickstoff darin als fünfwertig angenommen wird; sie wird dann durch die Formel ${}^0_0 > N-O-N \leqslant {}^0_0$ wiedergegeben. Wird der Stickstoff als dreiwertig betrachtet, so müßte eine Kette von Sauerstoffatomen angenommen werden, entsprechend der Formel O=N-O-O-N=0 oder zwei ringförmige Stickstoffsauerstoffsysteme, verbunden durch ein Sauerstoffatom, entsprechend der Formel O=N-O-N=0.

Die leichte Abgabe von Sauerstoff macht eine Bindung von solchem durch Neutralvalenzen wahrscheinlich, auszudrücken durch die Formel

$$\begin{array}{ccc}
O = N - O - N = O \\
O & O
\end{array}$$

¹⁾ Berthelot, Ann. ch. phys. [5] 6, 145; JB. 1875, S. 74. — 2) Dumas. Compt. rend. 28, 323; JB. 1849, S. 257. — 3) Deville, Ann. ch. phys. [3] 28, 241; JB. 1849, S. 256; J. pr. Chem. 47, 185 u. 49, 407. — 4) Lother Meyer, Ber. 22, 23.

Salpetersäurehydrate.

Vom Stickstoffpentoxyd würden sich der Theorie nach fünf Hydrate bei successivem Ersatze der Sauerstoffatome durch Hydroxylgruppen ableiten:

Für sich bekannt ist davon nur das erste Hydrat, N₂O₄(OH)₂, schlechtweg Salpetersäurehydrat oder Salpetersäure genannt. Andere sind wahrscheinlich in Lösungen vorhanden, wie sich aus gewissen Eigentamlichkeiten im physikalischen Verhalten derselben schließen So wies Bourgoin 1) das Tetrahydrat durch Elektrolyse der verdünnten Säure nach. Die Existenz des Trihydrats schloss Perkin²) aus der Kurve der magnetischen Drehung, Berthelot³) aus derjenigen der Lösungswärme, was indessen von Thomsen 4) bestritten wird, Pickering 5) aus der Gefrierpunktskurve der wässerigen Lösung. Letzterer fand außer dem für das Trihydrat sprechenden Maximum noch ein solches, das einem Heptahydrat, $N_2O_5.7H_2O = 2(NO_8H)$.3 H₂O), entspricht. Die bei ersterem Maximum ausgeschiedenen Krystalle wurden auch durch die Analyse als Trihydrat bestätigt. Unregelmälsigkeiten in der Änderung des Leitungswiderstandes gegen den elektrischen Strom lassen Di-, Tri-, Penta- und Heptanitrat mit Sicherheit annehmen, vielleicht auch ein Hydrat N₂O₅. 21 H₂O ⁶).

Bekannt ist außerdem ein Hydrat $2 N_2 O_5 + H_2 O$, die Disalpetersäure.

Disalpetersäure, Salpetersäuresubhydrat, $N_4O_{11}H_2=2\,N_2O_5-H_2O$, ist von Weber⁷) durch Zusammenbringen von konzentrierter Salpetersäure mit Salpetersäureanhydrid erhalten worden. Man bringt in ein dünnwandiges, mit sorgfältig eingeschliffenem Stöpsel versehenes, röhrenförmiges Glas das Anhydrid, schmilzt dasselbe bei möglichst niedriger Temperatur und fügt konzentrierteste, möglichst farblose Säure so lange hinzu, bis das anfänglich auf der Oberfläche schwimmende Anhydrid verschwunden und ein geringer Überschuß von Hydrat vorhanden ist. Dann wird das Gemisch auf -5 bis -10° abgekühlt. Nach einiger Zeit beginnt Krystallisation, worauf man inner-

¹⁾ Bourgoin, Compt. rend. 70, 811; JB. 1870, S. 274. — 2) W. H. Perkin, Chem. News 66, 277; Chem. Centralbl. 64, 6. — 3) Berthelot, Compt. rend. 78, 777; JB. 1874, S. 81. — 4) J. Thomsen, Ber. 26, 772. — 3) S. U. Pickering, Chem. Soc. J. 63, 436; Ber. 7, 361, Ref. — 6) Veley u. Manley, London R. Soc. Proc. 62, 223; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 428 — 5) R. Weber, J. pr. Chem. [2] 6, 342; Ann. Phys. 147, 113.

halb der Kältemischung nach momentanem Herausheben die Mutlauge absließen läßt; durch nochmalige Wiederholung dieser Lipulation wird die Verbindung rein erhalten.

Die Disalpetersäure ist eine dicke, gelbe Flüssigkeit, welche etwa 5° erstarrt und das spezifische Gewicht 1,642 bei 18° hat der Luft raucht sie und beim Vermischen mit Wasser erhitzt sie stark. Bei gelindem Erwärmen dunstet Auhydrid ab. Die Verbink in geschlossenen Röhren aufzubewahren, ist sehr gefährlich, das dann leicht Explosionen eintreten. Gegen oxydierbare Körper ver sich Disalpetersäure wie das Anhydrid und wie dieses bildet sies manchen organischen Substanzen unter energischer Reaktion Nitwe bindungen.

Die Konstitution der Disalpetersäure ist, entsprechend der geschend de

Salpetersäuremonohydrat, Salpetersäure, NO₃ H = NO₄. war schon in sehr früher Zeit, nach Herapaths Ansicht sogs i alten Ägyptern, bekannt. Der arabische Chemiker Geber (Dechn stellte, wahrscheinlich im 9. Jahrhundert, eine im wesentlichen den bestehende Flüssigkeit, Aqua dissolutiva, durch Destillation eine f menges von Salpeter, Kupfervitriol und Alaun bei Rotglühhitze Hierbei entstehen durch Umsetzung Kupfernitrat und Aluminia nitrat; es destilliert zunächst das Krystallwasser über, dann bi wässerige Salpetersäure und bei gesteigerter Temperatur treten n Dämpfe von Untersalpetersäure, gemengt mit Sauerstoff, auf, well von der in der Vorlage bereits befindlichen Flüssigkeit in Salpetents verwandelt werden. - In späteren Zeiten dienten kalzinierter Em vitriol, arsenige Säure, Thon, Vitriolöl zur Zersetzung des Salpts Fehlte es derartigen Gemischen an Wasser, so wurde solches in & Vorlage gegeben, um, wie man sich ausdrückte, die roten Dampie verdichten. Die so in älterer Zeit erhaltene Säure war meist gelb färbt. An die Stelle der Bezeichnung Aqua dissolutiva traten und nach die folgenden: Aqua fortis, Scheidewasser, Spiritus acidus, Acidum nitri. Auch der Name Spiritus nitri fumans Glade war lange gebräuchlich, vermutlich weil Glauber zuerst die Danie lung aus Salpeter und Schwefelsäure lehrte.

Dass die Salpetersäure Sauerstoff enthalte, wurde zuerst 1776 Lavoisier ausgesprochen, welcher dieselbe für eine Verbindung Salpetergas (Stickoxyd) und Sauerstoff erklärte; doch hatte Mayeschon früher behauptet, dass ein aus der Luft stammender Stoff in enthalten sei. Cavendish wies später den Stickstoff darin nach stellte sie aus diesem und seuchtem Sauerstoff mittelst des elektrischen Funkens dar.

Vorkommen. In freiem Zustande kommt Salpetersäure in der Natur kaum vor. Allerdings soll sie nach Emmerling 1) in Pflanzen infolge Zersetzung des Kalksalzes oder der Alkalisalze durch Oxalsaure auftreten, nach Goppelsröder²) auch in atmosphärischen Weit verbreitet auf der Erdoberfläche sind die Niederschlägen. Salze mit Ammoniak, Kali, Natron, auch mit Kalk, Magnesia, Thonerde und Eisenoxyd, besonders dort, wo organische Stoffe verwest sind. Doch treten auch diese Salze selten in größeren Mengen auf, und man hat bis jetzt nur eine Stelle der Erde gefunden, wo das Natronsalz ein mächtiges Lager bildet; es ist dies das bekannte Salpeterlager an der Westküste Südamerikas, dessen wertvoller Besitz die Siegesbeute Chiles nach dem letzten Kriege gegen Peru und Bolivia Ein immerhin beträchtliches Lager stark salpeterhaltiger bildete. Erde (etwa 3 Proz. Nitrate) fand sich neuerdings auf dem linken Ufer des Amu-Darja, im Gebiete des Chanats von Chiwa 3). Geringe Mengen salpetersaurer Salze, namentlich des Ammoniumsalzes, finden sich ferner in der Luft, infolge dessen auch in den atmosphärischen Niederschlägen, im Quell-, Fluss-, Teich-, Brunnen- und Drainwasser. Nach W. Knop 4) enthalten die meteorischen Niederschläge gewöhnlich im Liter 1/10 bis 1 mg N_2O_5 , mitunter auch 5 bis 6 mg, die genannten Wasser $\frac{1}{10}$ bis 1/100 mg, Ackererden im Kilogramm 1 bis 10 mg. Goppelsröder 2) fand im Regenwasser zu Basel im Liter bis zu 13,6, im Schneewasser 1,6 bis 7, im Quellwasser 1,0 bis 44,4, im Brunnenwasser 40 bis 129, im Grundwasser 1,5 bis 400 und im Rheinwasser 13,5 bis 15,5 mg Der Gehalt erscheint abhängig von der Jahreszeit, wie die folgenden Versuchsresultate Goppelsröders zeigen:

Monate	Gesamt- menge der atmosphäri- schen Nieder- schläge in Millimetern		nimum chaltes eine	Maximum r Million Teile atmosphärischer Niederschläge			
		N ₂ O ₅	NO.NH.	N ₂ O ₅	NOs.NH4	Nitrat- Stickstoff	
870 Oktober	101,2	Spur	Spur	13,6 Tle.	20,1 Tle.	3,5 Tle.	
1870 Novbr	123,9	0,5 Tle.	0,7 Tle.	1,2 ,	1,8 "	0,31 "	
870 Dezbr	91,2	0,4 "	0,6 ,	5,3 ,	7,8 ,	1,37 "	
871 Januar	37,4	3,1	4,6 ,	5,3 _n	7,8 ,	1,37	
871 Februar	38,5	2,2	3,2	4,4 n	6,5 n	1,14 "	
871 Mārz	27,5	2,6	3,8 ,	12.3 ,	18,2 ,	3,19 "	
871 April.	107,4	2,2	3,2	4,6 ,	6,8 ,	1,19 ,	
871 Mai	41,3	2,2	3,2 ,	10,0	14,8	2,59 ,	
571 Juni	114,3	2,3	3,2	6,2	9,1	1,61	

¹⁾ A. Emmerling, Ber. 5, 780. — 2) Goppelsröder, J. pr. Chem. [2] 1, 198; 4, 189 u. 383. — 3) Ljubawin, Journ. d. russ. phys.-chem. Ges. 1884, 1. 617. — 4) W. Knop, Kreislauf des Stoffs, Leipzig 1868, 1, 109 u. 2, 58.

Auch die Art der atmosphärischen Erscheinungen scheint de Giehalt zu beeinflussen. So soll bei Stürmen die Salpetersäure i Regenwasser vor der salpetrigen Säure überwiegen, während bei ruhige Luft das umgekehrte Verhältnis statthat 1). Liebig 2) fand im Rege Salpetersäure stets nur nach Gewittern, Heller 3) stets im Hagel, auf unabhängig von solchen. Mit der Meereshöhe scheint, wohl inseig der größeren Reinheit der Luft, der Gehalt der Niederschläge an Salpetersäure abzunehmen, vielleicht sogar ganz zu verschwinden, wiese folgenden Zahlen über in den Alpen gesammelte Regen - und Schweproben hervorgeht 4):

		Milligramm N ₂ O ₅ im Liter	Höhe in Metern	Jahr de Prob- entnakse
	1. Vom Großen Bernhard, Regenwasser	0,30	2600	1855
	2. " " Schneewasser	u , 05	2600	1859
	3. " " Seewasser .	0,00	2600	1854
	4. Mont Velan, östl. vom Gr. Bernhard	0,00	8760	1859
8	5. Mer de Glace, oberhalb der Quelle			
VOID	des Aveyron	0,26	1350	1888
er	6. Gorner Gletscher bei Zermatt	0,00	2400	1861
5.7.6	7. Aletschgletscher	8pur	2200	1862
Schneewasser	8. Kaltwassergletscher am Fuße des	Ī	(Höhe des Berggipfels)	
hn	Monte Leone	0,00	35 65	1853
X	9. Piz Palü, Berninagruppe	0,00	30 00	1865
	10. Alp Coboé bei Aosta	0,66	2100	18 6 6
	11. See Seven	0,04	9	1566

In den Tropen ist der Gehalt ein weit höherer, bis zu 2.67 mg in Liter 5).

In Quellwasser bei vollständigem Ausschluß von Verunreinigungs durch faulende organische Substanzen fand beispielsweise Ch. Erking in der Nähe von Bath 65 (iran Salpetersäure pro Gallone; das Erreich im Umkreise dieser Quelle enthielt 1,1 bis 7,6 Tle. Stickstoffit 1000000. In einer Harzburger Mineralquelle fanden Otto mit Troeger 7) 0,0051 g Nitrat pro 1000 g, in Mineralwässern, die mit Teil Hochmooren entstammten, v. John 7) bis zu 0,5215.

¹⁾ Chaorier, Compt. rend. 73, 1273; JB. 1871, S. 236. — *) Liebip. Ann. ch. phys. 35. 329. — *) F. Heller, Schmidts Jahrb. d. ges. Media 73, 3. — *) Boussingault, Compt. rend. 95, 1121; JB. 1884, S. 159. — *) A. Müntz u. V. Marcano, Compt. rend. 108, 1062; Ber. 22, 434, Ref. vergl. auch Warington, Chem. Soc. J. 1889, p. 537; Ber. 22, 818, Ref. — *) Ch. Erkin, Chem. Soc. J. [2] 9, 64; JB. 1871, S. 236. — *) Ottok. Troeger, Arch. Pharm. 237. 149. — *) v. John, Jahrb. geol. Reichstein Wien 48, 375.

Aus dem Boden gehen die salpetersauren Salze in die Pflanzen über, ohne sich in ihnen neu zu bilden 1). Der Gehalt der Pflanzenblätter, auf Trockensubstanz und Kaliumnitrat bezogen, beträgt 0,68 bis 2.77 Proz. 2). Auf wasserfreie Salpetersäure bezogen, beträgt er 0,088 bis 1,01 Proz. der frischen Pflanzen, in den Stengeln der an Salpetersäure reichsten Pflanzen, Borago officinalis und Lepidium sativum 10,27 und 10,12 Proz. der Trockensubstanz 3); auch das trockene Kraut von Amaranthus Blitum enthält 11,68 Proz. Kaliumnitrat 4). Der Gehalt ist nach der Jahreszeit verschieden. Liliaceen und Iridiaceen sind im Herbste frei von Salpetersäure; Zwiebeln enthalten im Sommer Salpetersäure, welche nach Hosäus 3) durch Oxydation von Ammoniak in den Pflanzen entstanden ist und im Herbst wieder zu Ammoniak wird.

Im Urin ist Salpetersäure mittelst Diphenylamin stets nachweisbar; der Gehalt ist sehr schwankend, mitunter recht bedeutend 5). Auch im Schweiße und Speichel 6) finden sich Nitrate, jedenfalls der Nahrung entstammend 7).

Bildung. 1. Aus Stickstoff, Sauerstoff und Wasser: Ein über Wasser oder wässerigem Kali befindliches Gemenge von 3 Vol. Stickstoff und 7 Vol. Sauerstoff (richtiger 2 auf 5 Vol.) verdichtet sich bei wochenlangem Durchschlagen elektrischer Funken zu Salpetersäure '). Platindraht, in einem Gemenge von Stickstoff, Sauerstoff und Wasser durch den galvanischen Strom zum Schmelzen erhitzt, erzeugt Salpetersäure, und lufthaltiges Wasser bildet bei der Elektrolyse am negativen Pol Ammoniak, am positiven Spuren von Salpetersäure (H. Davy). Der Induktionsfunkenstrom erzeugt beim Durchschlagen durch trockene atmosphärische Luft schon innerhalb weniger Minuten salpetrige Dämpfe, bei Gegenwart von Wasser noch schneller ').

Nach Schönbein wird bei diesen Prozessen zunächst der Sauerstoff in Ozon verwandelt und dieses oxydiert den Stickstoff zu Unteralpetersäure, welche bei Abwesenheit von Wasser bestehen bleibt, bei Anwesenheit desselben sich hingegen in Salpetersäure und Stickoxyd umsetzt, welch letzteres durch weiteres Ozon gleichfalls zu Salpetersäure oxydiert würde. Carius 10) hat indessen gezeigt, dass Ozon weder bei gewöhnlicher noch erhöhter Temperatur auf Stickstoff einwirkt. Nach Meissner 11) wird in trockener Lust durch den Funken-

¹⁾ Dessaignes, J. pharm. [3] 25, 28; JB. 1854, S. 649; Vaudin, J. chim. méd. 8, 674 u. 9, 321; vgl. jedoch dagegen Hosäus (s. Anm. 3). — 3) F. Schulze, Zeitschr. anal. Chem. 2, 289. — 3) Hosäus, Arch. Pharm. [2] 122, 198; 124, 13: 127, 237. — 4) A. Boutin, Compt. rend. 76, 413; JB. 1873, S. 859. — 5) Schönbein, J. pr. Chem. 92, 152; R. Warington, Chem. Soc. J. 45. 637; JB. 1884, S. 1529. — 6) Röhmann, Zeitschr. physiol. Chem. 5, 233; C. Wurster, Ber. 22, 1901. — 7) Weyl, Arch. f. path. Anat. 96, 462. — 6) Cavendish, Crells Ann. 1786, 1, 99. — 9) Böttger, J. pr. Chem. 73, 484; Perrot, Compt. rend. 49, 204; JB. 1859, S. 35; H. Buff u. A. W. Hofmann, Ann. Chem. 113, 140. — 16) Carius, Ber. 3, 697. — 11) Meissner, Über den Sauerstoff, Hannover 1863.

strom wie durch stille Entladung nur Ozon gebildet, in feuchter Luft dagegen auch Untersalpetersäure, ebenso wenn die ozonisierte trockene Luft durch Wasser geleitet wird. Daß solche ozonisierte Luft auch beim Leiten über Bodenarten in salpetrige Säure umgewandelt werde, wie de Luca 1) und Cloëz 2) behauptet hatten, ist von Lawes, Gilbert und Pugh 3) widerlegt worden, selbst für den Fall, daß dieselben alkalische Substanzen enthalten. Dagegen hat neuerdings Kappel 4) behauptet, daß Ozon in statu nascendi das Vermögen der Salpetersäurebildung besitze. Auch sollen die meisten Metalle in Berührung mit Hydrobasen und Luft Nitratbildung verursachen.

Verbrennende oder in Oxydation begriffene Körper bewirken in einem Gemenge von Stickstoff und Sauerstoff die Bildung von salpetriger Säure, Salpetersäure oder Ammoniumnitrit⁵) (vergl. auch dieses). So entsteht stets Ammoniumnitrat beim Verbrennen eines Gemenges von überschüssigem Wasserstoff, Sauerstoff und Stickstoff (Saussure, Berzelius). Bei der Verpuffung eines Gemenges von Luft und Knallgas im Eudiometer entsteht stets Salpetersäure, falls man auf 26 bis 64 Volbrennbaren Gases weniger als 100 Vol. Luft anwendet; bei 3 bis 5 Vol. Knallgas auf 1 Vol. Luft bildet sich so viel Salpetersäure, daß das absperrende Quecksilber sich mit Krystallen von Merkuronitrat bedeckt⁶). — Wenn Wasserstoff im offenen, mit Sauerstoff gefüllten Kolben bei Luftzutritt verbrennt, bildet sich bald salpetrige Säure, bald Salpetersäure⁷). So kommt die Säure auch in Leuchtgasslammen vor ⁸).

Nach Berthelot⁹), der die Bildung bei Verbrennungsprozessen eingehend untersuchte, findet dieselbe bei Verbrennung von Wasserstoff nicht statt, wenn dieser im Überschuß und das Volumen des Gasgemenges konstant ist. Bei Überschuß von Sauerstoff und konstantem Volumen steigt die Menge der gebildeten Salpetersäure in regelmäßiger Weise mit der Zunahme des Druckes, sie ist dann größer als die bei Verbrennung von Kohlenstoff oder Schwefel unter gleichen Umständen beobachtete. Werden beide Gase vor der Verbrennung gemischt, so wird weniger Salpetersäure gebildet, als wenn man den Wasserstoff in

¹⁾ De Luca, Ann. ch. phys. [3] 46, 360; JB. 1855, S. 311. — *) Cloëz, Compt. rend. 41, 935; JB. 1855, S. 318. — *) Ad. Meyers Agrikulturchemie, Heidelberg 1871, 1, 161. — 4) Kappel, Arch. Pharm. [3] 24, 897. — 5) Bence Jones, Phil. Trans. 1851, 2, 399; JB. 1851, S. 323; Böttger, J. pr. Chem. 85, 396; O. Löw, Zeitschr. Chem. [2] 6, 65 u. 269; C. Than, J. pr. Chem. [2] 1, 145; Zabelin, Ann. Chem. 130, 54; J. D. Boeke, Chem. News 22, 57; Chem. Centralbl. 1870, S. 545; H. Struve, Petersb. Acad. Bull. 15, 325; Chem. Centralbl. 1871, S. 209; L. T. Wright, Ber. 11, 2146. — 6) Bunsen, Gasometr. Methoden, Braunschweig 1857, S. 63. — 7) Kolbe, Ann. Chem. 119, 176; A. W. Hofmann, Ber. 3, S. 363 u. 658. — 8) A. Figuier, J. pharm. [6] 13, 374; Chem. Centralbl. 1886, S. 337. — 9) Berthelot, Compt. rend. 130, 1345, 1430, 1662; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 11, 161.

der stickstoffhaltigen Sauerstoffatmosphäre verbrennen läst. — Bei der Verbrennung von Kohlenstoff in Sauerstoff mit 8 Proz. Stickstoff werden bei konstantem Volumen für amorphen Kohlenstoff auf 106 Mol. Kohlensäure 1 Mol. Salpetersäure gebildet, für Graphit nur ein Fünstel und für Diamant ein Drittel dieser Menge. Dabei entsteht neben der Salpetersäure auch eine Spur Ammoniak. Bei konstantem Druck lässt amorpher Kohlenstoff 1 Mol. Salpetersäure auf 4000 Mol. Kohlensäure und beim Überleiten von Lust nur 1 Mol. auf 36 000 Mol. Kohlensäure entstehen. — Die Verbrennung von Schwesel, bei welcher ebenfalls etwas Ammoniak austritt, liesert bei konstantem Volumen 1 Mol. Salpetersäure auf 500 Mol. schwesliger Säure; dieser Betrag sinkt, wenn der Druck konstant gehalten wird und wenn die Verbrennung unter Überleiten von Lust stattsindet, in geringerem Grade als beim Kohlenstoff. — Bei Verbrennung von Eisen und Zink wurde keine Salpetersäurebildung beobachtet.

Die Säure entsteht auch bei langsamen Oxydationsprozessen, z.B. beim Aufbewahren von Äthyläther unter dem Einflusse von Licht und Luft¹).

Die Vereinigung von Stickstoff und Sauerstoff scheint nicht durch die Wärme allein bewirkt zu werden. Denn ein Gemenge beider Gase liesert beim Durchleiten durch eine glühende Röhre, selbst wenn dieselbe Platinschwamm oder Platinschwarz enthält, keine Salpetersäure; beenso wenig wird diese Bildung durch Überleiten von trockenem oder seuchtem Stickstoff über glühenden Braunstein bewirkt²). Auch durch Druck scheint die Verbindung nicht herbeigeführt zu werden; noch bei einem Drucke von 50 Atm. bleibt ein Gemenge aus 2 Vol. Stickstoff und 5 Vol. Sauerstoff unverbunden³).

- 2. Aus Stickoxyd, salpetriger Säure und Untersalpetersäure entsteht Salpetersäure bei vielen Zersetzungen. In Berührung mit Wasser und der genügenden Menge Sauerstoff gehen alle jene Verbindungen völlig in dieselbe über, während bei Abwesenheit von Wasser auch überschüssiger Sauerstoff nur Untersalpetersäure bildet 4).
- 3. Aus Ammoniak: Wird Ammoniakgas mit überschüssigem Sauerstoff durch ein glühendes Rohr geleitet, so bildet sich unter Verpuffung Salpetersäure (Fourcroy). Ein Gemenge von Ammoniak und Luft liefert im glühenden Rohre nur wenig Stickoxyd und Untersalpetersäure; Platinschwamm, in das Rohr eingeführt, wirkt in der Kälte nicht ein; bis zu 308° erhitzt, kommt er darin zum Rotglühen und erzeugt dann Salpetersäure und Untersalpetersäure, bei sehr starker Hitze aber nur letztere; bei Überschuß von Ammoniak entsteht hierbei Ammoniumnitrat. Der Dampf von Ammoniumkarbonat bildet mit Luft weniger

¹⁾ Berthelot, Compt. rend. 108, 543; Ber. 22, 286, Ref. — 2) Kuhlmann, Ann. Chem. 29, 272 u. 39, 319. — 3) Laroche, Schweigg. J. 1, 123 u. 172. — 4) Vergl. jedoch Harcourt, Chem. News 22, 286; Chem. Centralbl. 1871, S. 98 u. Chapman, Ber. 3, 922.

wisse experimentelle Resultate zu sprechen. So erhielt Dumas salpetersaures Kalium, als er mit Ammoniak gesättigte Luft bei 100° auf mit Kalilauge befeuchtete Kreide leitete; Collart de Martigny 1) fand salpetersauren Kalk in Kalkmilch, welche im Sommer längere Zeit hindurch mit ammoniakhaltiger Luft in Berührung war. Wird Kreide in einem durchbrochenen Korbe über faulendes, also Ammoniak ausdünstendes Blut gehängt, so bildet sich in derselben innerhalb einiger Monate gleichfalls Calciumnitrat 2). In allen diesen Fällen sind organische Substanzen entweder gar nicht oder doch nicht an dem Entstehungsorte der Salpetersäure vorhanden, die Oxydation des Ammoniaks ist also keinesfalls durch gleichzeitige Oxydation von Kohlenstoff und Wasserstoff bedingt. Besonders die Bildung von Calciumnitrat aus Ammoniak und Calciumkarbonat ist bemerkenswert, weil hierbei die angeblich prädisponierende Base bereits an eine wenn auch schwache Säure gebunden ist, die Verhältnisse also den in der Natur am häufigsten vorkommenden analog sind. In ähnlichem Sinne betrachtete Haarstick3) als Grund der Oxydation von im Boden absorbiertem oder in demselben aus organischen Substanzen entwickeltem Ammoniak den Gehalt des Bodens an Eisenoxyd, auf Grund der Beobachtung, dass ammoniakhaltiges Wasser mit eisenhaltigem Sande Eisenoxyd-Ammoniak erzeugt, welches sich an der Luft zu basisch salpetrigsaurem Eisenoxyd oxydiere.

Dass noch etwas anderes, "eine besondere chemische Bewegung", mitwirke, erkannte indessen schon Millon 1). Derselbe fand, dass die organische Substanz erst mit ihrer Umwandlung in Humus die Fähigkeit erlange, durch "Übertragung der chemischen Bewegung" das Ammoniak zu oxydieren, während sie vorher der Salpeterbildung nachteilig wirkt. Als letzte Ursache dieser besonderen Wirkung erkannten zuerst Th. Müntz und A. Schlösing 5) organisierte Fermente. Es zeigte sich, dass kein Salpeter mehr gebildet wird, wenn man die zu einem Salpetersäure erzeugenden Medium, in welchem die Nitrifikation in vollem Gange ist, hinzutretende Luft vorher durch Chloroform streichen lässt, dass ferner die Fähigkeit eines Bodens, Salpetersäure zu erzeugen, durch Erhitzen auf 100° verloren geht. In beiden Fällen ruft ein Zusatz von frischem Boden die Erscheinung wieder hervor. Ganz in Übereinstimmung hiermit fand Warington 6), dals auch andere antiseptische Dämpfe die Nitrifikation ganz oder teilweise verhindern und dass dieselbe alsdann durch Einsäen nitrifizierender Keime wieder hervorgerufen werden kann. Das Ferment ist später von Schlösing und Müntz⁷) in Reinkultur erhalten worden.

¹⁾ Martigny, J. chim. méd. 3, 525.— ?) Französische Kommission der Akademiker, Graham-Otto, 5. Aufl., 2, 2, 8. 155. — .) F. A. Haarstick, Chem. Centralbl. 1868, S. 927. — .) Millon, Compt. rend. 59, 232; JB. 1864, 8. 158. — .) A. Müntz u. Th. Schlösing, Compt. rend. 84, 301; JB. 1877, 8. 227. — .) R. Warington, Chem. News 36, 263; JB. 1877, 8. 228. — ... Schlösing u. Müntz, Compt. rend. 89, 891 u. 1074; JB. 1879, 8. 216.

ist stets sehr klein, doch erscheint die Größe innerhalb gewisser Grenzen von der Natur des Nährbodens abhängig; es vermehrt sich langsam, wahrscheinlich durch Knospung. Durch Erwärmung auf 100, selbst schon auf 90°, wird es getötet; auch andauernde Entziehung von Sauerstoff scheint es nicht zu ertragen und unter Austrocknung wenigstens zu leiden. Es findet sich in jedem Ackerboden, in Gewässern, besonders reichlich in denen der Kloaken und Abzugskanäle, mit Vorliebe scheint es an der Oberstäche sester Körper zu haften; in der Lust kommt es nicht vor. Die Bedingungen, unter denen das Ferment wirkt, sind mit großer Sorgfalt untersucht worden. Porosität der Medien ist nicht erforderlich. Durch Lockerung des Erdbodens wird zwar die Salpeterbildung befördert, doch wohl hauptsächlich infolge der hierbei bewirkten Verteilung des Fermentes. Die Wirkung ist übrigens je nach der Jahreszeit verschieden 1). Sie vollzieht sich im Dunkeln wie bei schwacher Beleuchtung²), während lebhafte Beleuchtung sie verlangsamt 3) oder ganz aufhebt 4). Unterhalb 50 ist die Wirkung sehr schwach, erst gegen 12° merkbar, dann außerordentlich rasch zunehmend bis 37°, worauf wieder Abnahme und oberhalb 55° fast gänzliches Aufhören folgt. Sauerstoff und Feuchtigkeit sind unerlässliche Bedingungen, auch eine gewisse Alkalinität des Mediums ist notwendig 5) [Warington 6)], die in der Natur gewöhnlich durch Calciumkarbonat bewirkt wird. Es handelt sich also weniger um Alkalinität als um Neutralisierung der gebildeten Säure, die anderenfalls das Ferment schnell vernichten würde; in diesem Sinne gewinnt auch der sonst inhaltlose Ausdruck "prädisponierende Wirkung des Alkalis" Bedeutung. Die Gegenwart organischer Stoffe ist nach Schlösing und Müntz3) gleichfalls förderlich, selbst Chloroform scheint in geringer Menge günstig zu wirken⁷), während es in größerer Menge das Ferment abtötet. Doch kann der zur Ernährung nötige Kohlenstoff auch durch die Kohlensäure der Luft geliefert werden 8). Unterhalb 9 Zoll Tiefe scheint nach Schlösing und Müntz der nitrifizierende Organismus nicht mehr vorzukommen. Dagegen fand Warington 9) das Ferment bis zu 3 Fuss unter der Oberstäche noch regelmässig, bei 5 bis 6 Fuss Tiefe immer noch in der Hälfte der untersuchten Proben, im Unterboden aber weniger zahlreich und wahrscheinlich viel schwächer als

¹⁾ P. Dehérain, Compt. rend. 116, 1091; Ber. 26, 481, Ref. —
2) A. Müntz u. Th. Schlösing, Compt. rend. 84, 801; JB. 1877, S. 227; Davy, Chem. News 40, 271; JB. 1879, S. 220. —
3) Schlösing u. Müntz, Compt. rend. 89, 891 u. 1074; JB. 1879, S. 216. —
4) R. Warington, Chem. News 36, 263; JB. 1877, S. 228; Derselbe, Chem. Soc. J. 35, 429; JB. 1879, S. 218. —
5) Wie
3) u. J. H. Munro, Chem. Soc. 49, 632; Ber. 19, 816, Ref. —
5) Schönbein, J. pr. Chem. 92, 152; R. Warington, Chem. Soc. J. 45, 637; JB. 1884, S. 1529. —
7) O. Hehner, Chem. News 39, 26; JB. 1879, S. 221. —
6) E. Godlewski, Anz. d. Akad. d. Wissensch. in Krakau 1892, S. 408; Ber. 26, 527, Ref. —
7) R. Warington, Chem. News 54, 228; Ber. 20, 44, Ref.

an der Oberfläche, so dass die Nitrifikation thatsächlich auf den Gflächenboden beschränkt bleibt. Andererseits vermag der nitrifizien Mikrokokkus auf den höchsten Gipfeln der Alpen und Pyrenäen, Felsen jeder Formation an der Sonne nicht direkt ausgesetzten Ste selbst in Spalten von mehrjährigem Schnee und Gletschereis beder Felsen zu existieren 1). Amide und Albuminoide des Pflanzenkörkönnen ebenso gut nitrifiziert werden wie solche des Tierkörpen, Hauptmaterial bildet aber in der Natur das Ammoniumkarb (Warington).

Es fanden sich bei Prüfung der bekannten Bakterienarten ganze Anzahl, welche, ohne unerlässliche Bedingung der Salpeterbik zu sein, dieselbe begünstigen, während andere nicht nur keine Nit hervorzubringen vermögen, dieselben vielmehr zerstören 2). L Zeit aber konnte trotz sorgfältiger Untersuchungen kein wirklich zifisches Ferment der Nitrifikation gefunden werden 3), so das Gegensatz zu den erwähnten Feststellungen wieder die Ansicht tauchte, die Salpeterbildung sei kein biologischer, sondern ein chemischer Prozess 1). Dem gegenüber zeigte Leone 5), dass die gezweifelte Oxydation von Ammoniak über Nitrit zu Nitrat unter wissen Bedingungen, welche den Prozess als einen biologischen swe los erscheinen lassen, thatsächlich stattfindet. Frankland und m Gattin () gelang es dann, aus Gartenerde ein wirklich spezifis Ferment, das aus Ammoniak die Säure zu bilden vermag, zu zich das sie mit dem Namen Bacillococcus belegten. Dieser Fund w von Warington 7) bestätigt, aber mit der Einschränkung, dass ö Bacillococcus nur die Bildung von salpetriger Säure, nicht die Salpetersäure hervorzurufen vermöge. Nach Müntz 8) wäre hie auch die Aufgabe des Fermentes erledigt, da die Nitrite im Bo unter dem gleichzeitigen Einfluss von Sauerstoff und Koblensaun Nitraten oxydiert werden. Indessen stellten Winogradsky') 1 ebenso Warington 10) fest. dass auch dieser Prozess durch besond Arten von Mikroorganismen bewirkt wird. Ersterer isolierte i solche Art aus einem Boden Quitos, die kleine Stäbchen bildete u von dem nitritbildenden Ferment desselben Bodens durchaus verschiel war. Die Salpeterbildung geht also, wie nunmehr zweiselles sestati

¹⁾ A. Müntz, Ann. ch. phys. [6] 11, 137; Ber. 20, 502, Ref. — *) A.Calu. F. Marino-Zuco, Atti d. R. Acc. d. Lincei Rendic. 1886, 1, 519; Ref. 818, Ref. — *) Warington. Chem. Soc. J. 53, 727; Ber. 21, 738, Ref. Percy F. Frankland, Chem. Soc. J. 53, 373; Ber. 21, 569, Ref. (a) R. de Blasi u. G. Russo Travali. Gazz. chim. 19, 440 u. 20, 18; Ref. (a) 23, 276, Ref. — (b) T. Leone, Gazz. chim. 19, 504 u. 152; Ber. 22, 773, Ref. u. 23, 356. Ref. — (c) Percy F. Frankland; Grace C. Frankland, Chem. News 61, 135; Ber. 23, 594, Ref. (c) Warington, ebend. — (c) A. Müntz, Compt. rend. 112, 1142; Ber. 576, Ref. — (c) J. Winogradsky, Compt. rend. 113, 89; Ber. 24, 787, Ref. (c) Ref. — (c) R. Warington, Chem. Soc. J. 59, 484; Ber. 24, 862, Ref.

unter dem Einfluß von Mikroben aus dem Ammoniak vor sich; sie zerfällt in zwei Stadien, erstens die Überführung von Ammoniak in Nitrit, zweitens die von letzterem in Nitrat, und jedes dieser Stadien wird durch eine besondere Mikrobenart bedingt.

Unterliegen stickstoffhaltige organische Substanzen der Nitrifikation, so wird nicht sämtlicher Stickstoff in Nitrat oder Nitrit übergeführt, es entsteht vielmehr ein Verlust von 17 bis 19 Proz. 1), der durch das Entweichen freien Stickstoffs bedingt wird 2).

In manchen humusreichen Böden geht die Salpeterbildung nicht oder nur sehr spärlich vor sich. Sie wird hier durch Zusatz von 2 bis 3 pro Mille Kaliumkarbonat gefördert, durch mehr geschädigt; auch der Zusatz von Kaliumsulfat, bis zu 7 und 8 pro Mille, wirkt günstig, während Chlorkalium nur geringen und merkwürdigerweise Soda anscheinend gar keinen Einfluß ausübt. Übrigens ist der Einfluß derartiger Zusätze je nach der Beschaffenheit des Bodens verschieden, u. a. scheint er vom Kalkgehalt abzuhängen. Ist dieser beträchtlich, so wirken, wie theoretisch vorauszusehen war, auch Kaliumchlorid und Natriumchlorid günstig ein 3).

Außer im Boden wird auch in Pflanzen direkt Salpetersäure aus stickstoffhaltigen, organischen Verbindungen, z. B. aus Alkaloiden, gebildet 4). Bemerkenswert ist übrigens, daß die lebende Pflanze die in ihr enthaltenen Nitrate mit großer Hartnäckigkeit festhält, so daß sie sich nicht ohne weiteres herauslösen lassen. Es genügt aber die Abtötung des Protoplasmas, z. B. durch Chloroformdampf, um diese Schwerlöslichkeit zu beseitigen 5).

Darstellung. An Stelle des freien Monohydrats werden stets Lösungen desselben in Wasser dargestellt, welche je nach der Konzentration als hochkonzentrierte, konzentrierte oder verdünnte Salpetersäure bezeichnet werden; hierzu kommt noch die rauchende Salpetersäure, welche im wesentlichen eine sehr konzentrierte Salpetersäure mit einem Gehalte an Untersalpetersäure vorstellt. Die gebräuchlichen Darstellungsmethoden benutzen als Ausgangsmaterial die beiden im Großhandel erhältlichen Salze des Kaliums und Natriums, Salpeter und Chilisalpeter. Doch fehlt es auch nicht an Versuchen zur Darstellung aus atmosphärischem Stickstoff.

¹⁾ T. Leone u. O. Magnanini, Atti d. R. Acc. d. Lincei Rendic. 1891, 1. 425; Ber. 24, 674, Ref. — 2) E. Godlewski, Anz. d. Akad. d. Wissensch. in Krakau 1892, S. 408; Ber. 26, 527, Ref. — 3) J. Dumont u. J. Crochetelle, Compt. rend. 117, 170; 118, 604; 119, 93; Ber. 27, 24, Ref., 272, Ref. u. 671, Ref. — 4) Berthelot, Compt. rend. 98, 1506; Ber. 17, 363, Ref.; Compt. rend. 110, 109; Ber. 23, 158, Ref.; Berthelot u. André, Compt. rend. 99, 355, 403, 428; Ber. 17, 447, Ref.; Compt. rend. 99, 493, 550, 591; Ber. 17, 540, Ref.; Compt. rend. 99, 683; Ber. 17, 591, Ref. — 5) Demoussy, Compt. rend. 118, 79; Ber. 27, 141, Ref.

Die gebräuchlichste Methode ist die Destillation von Salpeter mit Schwefelsäure. Beim Zusammenbringen dieser beiden Substanzen entsteht bei gewöhnlicher Temperatur, selbst bei Überschuß von Salpeter, Kaliumbisulfat, nach der Gleichung $NO_3K + SO_4H_2 = SO_4HK$ Erst wenn die so gebildete Salpetersäure abdestilliert, wirkt bei erhöhter Temperatur das Kaliumbisulfat auf noch unzersetzten Salpeter unter erneuter Bildung von Salpetersäure ein: NO₂K + SO₄HK = SO₄K₂ + NO₃H; bei der hierzu erforderlichen Temperatur wird aber bereits ein großer Teil der Salpetersäure unter Bildung von Sauerstoff und Untersalpetersäure zersetzt, und man wendet deshalb zur Bereitung reiner Säure stets gleich viel Molekeln Salpeter und Schwefelsäure an, was auch nahezu gleichen Gewichten entspricht: Man bringt den Salpeter in eine Retorte, gielst das gleiche Gewicht möglichst konzentrierter Schwefelsäure hinzu und destilliert in eine angelegte geräumige Vorlage. Der zu verwendende Salpeter muß rein, besonders frei von Chloriden sein; er wird vorher grob gepulvert und ausgetrocknet. Zur Destillation verwendet man am besten eine tubulierte Retorte; bei Benutzung einer glatten Retorte hat man sorgfältig darauf zu achten, dass von den eingefüllten Materialien nichts am Halse haften bleibt. Je nach der Größe der Retorte, welche von der Beschickung nur etwa zur Hälfte gefüllt sein darf, erhitzt man über direktem Feuer (im Windofen) oder im Kapellenofen. Als Vorlage verwendet man einen trockenen Kolben mit so weitem Halse, dass der Retortenhals bis in die Mitte hineintreten kann; der Kolben wird durch beständig darauf fliessendes Wasser gekühlt.

Der Retorteninhalt ist während der Destillation breiartig, ein Übersteigen desselben höchstens zu Beginn der Operation zu befürchten. Die Temperatur hält sich fast konstant auf 130°, erst gegen das Ende der Destillation erhöht sie sich etwas und es treten gleichzeitig rote Dämpfe auf; dann ist die Operation als beendet anzusehen; meist führt man die Destillation bis zum ruhigen Fließen des Rückstandes fort. Rötliche Dämpfe zeigen sich auch bei Beginn der Destillation, selbet wenn die Materialien vollkommen rein sind. Man glaubt dies so erklären zu müssen, daß anfangs die Schwefelsäure noch nicht völlig von Kali gebunden werde und daß der nicht gebundene Anteil zersetzend auf das Salpetersäurehydrat einwirke. Enthält der Salpeter Chloride oder organische Substanzen, so ist diese anfängliche Entwickelung rötlicher Dämpfe stärker, ebenso, wenn die Schwefelsäure schweflige Säure enthält.

Man erhält hierbei stets etwas mehr als die berechnete Menge an Destillat, weil nur zu Anfang Salpetersäuremonohydrat, später wasserhaltige Säure übergeht, indem das saure Kaliumsulfat unter Wasserverlust zu Pyrosulfat wird 1). So erhielten statt der berechneten

¹⁾ Hess, Ann. Phys. 53, 537.

62,3 Tle. aus 100 Tln. Salpeter Buchholz 1) 65,6 Tle., Geiger 3) 68,75 Tle., Phillips 3) 65,9 Tle., letsterer vom spezif. Gew. 1,5035.

Anwendung von mehr als 1 Mol. Schwefelsäure auf 1 Mol. Salpeter erleichtert die Entwickelung der Salpetersäure nicht, Verdünnung mit Wasser erschwert sie. Bei Anwendung von rauchender Schwefelsäure zerfällt ein Teil der Salpetersäure in Untersalpetersäure, Wasser und Sauerstoff.

Zum gleichseitigen Erhitzen mehrerer Retorten benutzt man einen sogenannten Galeerenofen (Fig. 1). Bei diesem sind die Retorten a

Fig. 1.

in gusseiserne Sandkapellen bb eingesetzt, welche sich in zwei Reiben in solchem Ofen befinden. Derselbe hat zwei durch eine dünne Zwischenwand getrennte Feuerungen mit gemeinschaftlichem Schornstein, in wel-

Fig. 2.

chen die Flamme von dem Rost aus, nachdem sie durch die ganze Länge des Ofens die Kapellen erhitzt hat, eintritt. Die Vorlagen werden lose

²) Buchholz, Taschenb. f. Chem. 1819, S. 201. — ³) Geiger, N. Journ. Pharm. 3, 1 u. 456. — ³) B. Warington, Chem. Soc. J. 59, 484; Ber. 24, 862, Ref.

vorgelegt und, um das Kühlen mit Wasser umgehen zu können, sehr groß gewählt. Anstatt der Glaskolben kann man auch zweckmäßig einen anderen Kondensationsapparat (Fig. 2) anwenden: Man verbindet die Retorte mit einer Kugelvorlage aus Steingut, deren zweite Öffnung, in ein Rohr auslaufend, in Verbindung mit einer zweihalsigen Woulffschen Flasche, ebenfalls aus Steingut, steht; in letzterer sammelt sich die konzentrierte Säure, während die nicht verdichteten Dämpfe durch ein im zweiten Halse befindliches Glasrohr in eine zweite ebensolche Flasche geleitet und hier völlig verdichtet werden. Die Verbindungen werden mit Ölkitt oder Asbest gedichtet.

War der Salpeter nicht ganz frei von Chloriden, so wird zu Anfang der Destillation eine kleine Vorlage gewählt und diese durch die größere erst ersetzt, wenn ein völlig chlorfreies Produkt übergeht.

Fig. 3.

Das nach beendeter Destillation zurückbleibende geschmolzene Kaliumsulfat gießt man, da es beim Erstarren sich ausdehnt und dann meist die Retorte sprengt, aus, oder man fügt, sobald es fest zu werden beginnt, nach und nach siedendes Wasser hinzu.

Aus der so erhaltenen hochkonzentrierten Salpetersäure läst sich das nahezu reine Monohydrat gewinnen, wenn man sie mit dem gleichen Volumen (Millon) oder mit dem fünffachen Volumen (Pelouse) englischer Schwefelsäure mischt und vorsichtig destilliert. Doch enthält auch das so gewonnene Produkt immer noch geringe Mengen

Wasser, meist 0,8 bis 0,5 Proz., da das absolut wasserfreie Hydrat sich bereits beim Sieden teilweise unter Bildung von Untersalpetersäure, Sauerstoff und Wasser zersetzt, weshalb auch die hochkonzentrierte Salpetersäure immer gelb gefärbt ist. Diese Gelbfärbung läfet sich beseitigen, wenn man längere Zeit Kohlensäure durch das schwach erwärmte Destillat leitet.

Wendet man statt des Kalisalpeters Chilisalpeter an, so vermag 1 Mol. Schwefelsäure 2 Mol. desselben schon bei niederer Temperatur su zersetzen. Die Einwirkung erfolgt also nach der Gleichung 2 NO₃ Na + SO₄H₂ = SO₄Na₂ + 2 NO₃H. Aber die Masse schäumt hierbei stark, falls man nicht bereits fertige Salpetersäure mit in die Retorte giebt. Bei Anwendung von gleich viel Molekeln Säure und Salpeter wird das Übersteigen leicht vermieden. Bildung von Untersalpetersäure vermeidet man durch Zusatz von einem Viertel der Schwefelsäure an Wasser 1). — Da der Natronsalpeter viel mehr Verunreinigungen entbält als der Kalisalpeter, von denselben auch infolge seiner Leicht-

Fig. 4.

löelichkeit weit schwerer zu befreien ist als letzterer, so wird er für die Darstellung hochkonzentrierter Salpetersäure im Laboratorium selten bemutst. Dagegen ist er seines geringen Preises wegen das hauptschliche Material für die Darstellung der Säure im Großbetriebe.

Hier erfolgt die Zersetzung entweder in gusseisernen Cylindern oder in Blasen (Fig. 3) aus demselben Materiale. In die Cylinder bringt man bei 1,66 m Länge und 0,66 m innerem Durchmesser 120 bis 130 kg Natronsalpeter; zur Verdichtung der gebildeten Säure sind 12 bis 15 Vorlagen, zu 50 bis 60 Liter Inhalt, erforderlich. Die Cylinder A liegen zu zweien nebeneinander über einer Feuerung; der gansen Länge nach tragen sie im Innern zwei hervorragende Rippen, auf denen ein die obere Hälfte der Cylinder auskleidendes, dieselbe gegen die Einwirkung der Säuredämpfe schützendes Gewölbe aus gut

¹⁾ Wittstein, Rep. d. Pharm. 64, 289.

gebrannten Steinen ruht. Während der Operation sind die Cylinder durch gulseiserne, mit einer Backsteinlage a bekleidete Scheiben geschlossen, die durch einen Kitt aus plastischem Thon und gepulvertem, gebranntem Thon gedichtet werden. Die hintere Scheibe besitzt eine Öffnung b, durch welche das Rohr des Bleitrichters für den Einfluß der Schwefelsäure hindurchgeht, während eine entsprechende Öffnung der vorderen Scheibe das Ableitungsrohr d zur Fortführung der gebildeten Dämpfe in den Kondensationsapparat aufnimmt. Die Destillation ist nach etwa 16 Stunden beendet. Manche Fabriken wenden größere Cylinder, für 250 bis 300 kg, ja sogar für 750 kg Natronsalpeter, an.

Eine bedeutende Ersparnis an Heizmaterial erzielt man durch Anwendung der Blasenapparate (Fig. 4). Hier ist ein blasenförmiger Kessel über der Feuerung so eingemauert, dass er überall, auch am oberen Teile, von der Feuerluft umspielt werden kann. schickung der Blase wird der gusseiserne Deckel mit Thonbrei und Gips auflutiert und dann der mit Asche ausgefütterte Plattenverschlus nn aufgesetzt. Um den Hals der Blase gegen die Säuredämpfe zu schützen, ist in demselben ein Steinzeugrohr mit Thon festgekittet; in diesem steckt der gläserne Vorstoß D, welcher die Dämpfe in die Vorlagen EE leitet. Die abziehenden Verbrennungsgase können je nach der Stellung des vorhandenen Schiebers durch die Kanäle L oder M geleitet werden. Im Beginn der Operation benutzt man den letzteren, um die Vorlagen anzuwärmen und hierdurch zu verhindern, dass sie beim Eintropfen der heilsen Säure zerspringen. — Ein solcher Kessel kann mit 650 kg Natronsalpeter und 700 kg Schwefelsäure vom spezif. Gew. 1,84 beschickt werden; die Dämpfe werden durch 2×25 Kondensationsgefälse von je 100 Liter Inhalt verdichtet. Dabei sammelt sich vom vierten bis fünften Gefälse an rote, rauchende Salpetersäure vom spezifischen Gewicht bis zu 1,55 und gegen 8 Proz. Untersalpetersäure.

Nach Dieterlen und Rohrmann¹) wird in das Gemisch von Salpeter und Schwefelsäure bis zur Beendigung der Destillation ein inertes Gas, Luft, Kohlensäure, Stickstoff oder dergleichen, eingeblasen, um die gasförmigen Verunreinigungen fortzuführen. Die Rohrwindungen des Kühlapparates werden zur sofortigen Entfernung dieser mit Verunreinigungen beladenen Gase durch aufsteigende Kanalröhrchen mit einem senkrechten Entgasungskanal verbunden, in welchem außerdem die mitgerissenen geringen Mengen Salpetersäure kondensiert werden; der Kanal läuft deshalb unten in ein Reservoir mit Siphonschalen aus.

Die Chemische Fabrik Rhenania²) führt das zurückbleibende Bisulfat durch Mischen mit wässeriger Schwefelsäure und weiteres Er-

¹⁾ W. Dieterlen u. L. Rohrmann, D. R.-P. Nr. 85240. — 2) Chem. Fabrik Rhenania, D. R.-P. Nr. 106962.

hitsen in Polysulfat über, welches beim Erhitsen mit neu eingeführtem Salpeter unter Rückverwandlung in Bisulfat höchstkonzentrierte Salpetersäure abdestillieren läßt.

Bekanntlich gehen die bei der Einwirkung von Schwefelsäure auf Salpeter unnächst entstehenden sauren Sulfate bei ihrer Schmelztemperatur in neutrales Sulfat über, indem sie weiter auf Salpeter einwirken. Läist man daher Schwefelsäure bei der Schmelztemperatur auf den Salpeter einwirken, so resultiert nur das neutrale Sulfat. Glock 1) erhitzt Salpeter auf mindestens 120°, läfet dann die äquivalente

Fig. 5.

Menge auf etwa 130° erhitzter Schwefelsäure allmählich zusließen. Wenn die berechnete Menge Säure zugesetzt ist und die Bildung von Salpetersäuredämpfen aufgehört hat, erhöht man die Temperatur bis sur vollständigen Zersetzung des Salpeters auf 250°. Zur Erleichterung der Zersetzung wird zweckmäßig Wasserdampf eingeleitet.

^{&#}x27;) Gust. Glock, D. B.-P. Nr. 110254.

Zur Kondensation der Säuredämpfe benutzt man zweckmälsig Apparate (Fig. 5), die nicht für jede Destillation besonders zusammengestellt werden müssen. Die Dämpfe treten aus dem Destillationsapparate durch das Rohr A in die Vorlage B, welche durch ein kurzes unteres Rohr mit B' verbunden ist, wo sich alles in B Kondensierte ansammelt; im mittleren Tubus von B ist ein Tropftrichter eingesetzt, um Wasser zufliessen zu lassen. Das in B nicht Kondensierte geht durch die Vorlagen C, D, D', F, G, G' nach H, und das hier angesammelte Kondensationsprodukt fliesst durch eine gemeinsame Röhrenleitung nach O. Die oberen Vorlagen tragen gleichfalls Tropftrichter, welche den Zufluss von Wasser oder verdünnter Säure gestatten. Die aus H entweichende, nicht verdichtete Untersalpetersäure geht durch die mit Bimsstein gefüllten Kondensationsflaschen J, J', J'' und durch ein thönernes Schlangenrohr, in welches oben durch den Hahn M ein schwacher Strom Wasser fliesst, der, indem er sich über dem Bimsstein verteilt, alle Untersalpetersäure in verdünnte Salpetersäure überführt; letztere sammelt sich in N und wird zweckmäßig an Stelle von Wasser durch die Tropftrichter in die Vorlagen eingeführt. - Vielfach werden zwischen den Destillations- und den Kondensationsapparat noch thönerne Kühlschlangen eingefügt. Hierdurch kann eine Anzahl Vorlagen erspart werden.

Guttmann und Rohrmann 1) haben einen Kondensationsapparat konstruiert, der die Gewinnung einer reineren Säure dadurch herbeiführen will, dass die Säure bei ihrer Bildung so schnell als möglich außer Berührung mit den in den Gasen enthaltenen Verunreinigungen kommt. Der Apparat besteht aus einem schief angeordneten Hauptrohre, welches durch Querwände in viele Kammern geteilt ist; in jede derselben mündet je ein Schenkel zweier benachbarter, eventuell mit Kondensationsgefälsen versehener, nach oben gerichteter Bogenrohre, während je zwei angrenzende Kammern auf der unteren Seite durch Knie- oder Bogenstücke miteinander verbunden sind. Die in den oberen Bogenrohren kondensierte Säure tritt durch die unteren Rohrstücke von Kammer zu Kammer über und wird sofort abgeführt; da hierbei diese Rohrstücke beständig mit Flüssigkeit gefüllt sind, können die Gase ihren Weg nur durch die oberen Bogenrohre nehmen.

Skoglund (D. R.-P. Nr. 104357) läst zum gleichen Zwecke die zu kondensierenden Dämpse nach dem Gegenstromprinzip mit bereits kondensierter und abwärts fließender Säure in Berührung treten. Dabei soll die Temperatur hoch genug bleiben, dass sich die Beimengungen ständig verstüchtigen.

Eine wesentliche Verbesserung wird erzielt, wenn die Destillation im Vakuum vorgenommen wird [System Valentiner²)]. Es ist hierbeidie Ausbeute an hochprozentiger Säure wie auch die Gesamtausbeute

¹⁾ O. Guttmann u. L. Rohrmann, Ber. 25, 878, Pat. — 2) Valen — tiner, Ber. 25, 878, Pat.

größer; die einzelnen Chargen können größer genommen werden und die Operation erfordert viel weniger Zeit 1). Nach Francke 2) werden im Durchschnitt 99,2 Proz. der theoretischen Menge Salpetersäure gewonnen. Dieselbe ist hochprozentig, nahezu frei von Chlor und niederen Oxyden, völlig frei von Schwefelsäure. Eisen und festem Rückstande. Innerhalb 24 Stunden können in regelmäßiger Beschickung 2500 bis 3000 kg Salpeter in einem Apparate zersetzt werden.

Lunge und Rey 3) gelang auf diese Weise die Gewinnung ganz reiner farbloser Säure. Indem sie gebleichte Säure von 98,7 Proz. mit dem doppelten Volumen konzentrierter Schwefelsäure aus einer Retorte bei 20 mm Druck destillierten, ging bei 35° eine farblose Säure von 99,7 Proz. Salpetersäurehydrat über.

Da reines Blei von einer konzentrierten, weniger als 10 Proz. Wasser enthaltenden Säure nicht angegriffen wird, benutzt Skoglund 1) Gefälse aus solchem für die Kondensation der starken Säure und nur für den ersten Teil des Kondensationsapparates, wo sich schwächere Säure verdichtet, Gefälse aus Glas, Steingut oder dergleichen.

Um aus den bei der Fabrikation erhaltenen verdünnten Säuren konzentriertere zu gewinnen, kann man sie mit konzentrierter Schweselsäure oder Chlorcalcium- bezw. Chlormagnesiumlauge behandeln 5). Direkt gelangt man zu Säuren höherer Konzentration, wenn man die Einwirkung der wasserentziehenden Mittel auf die aus dem Destillationsgesälse entweichenden Dämpse vor ihrer Kondensation, zum Beispiel in einem Kolonnenapparat, geschehen lässt. Zur Ausrechterhaltung der notwendigen hohen Temperatur werden dem Kolonnenapparate zweckmäsig noch heise Gase zugeleitet 6).

Nach D. R.-P. Nr. 85042 schaltet man zwischen dem Destilliergessise, in welchem Absallsäuren mit konzentrierter Schweselsäure erhitzt werden, und dem Kondensator einen auf etwa 850 gehaltenen Dephlegmator ein, aus welchem die dort niedergeschlagene verdünnte Säure beständig durch ein Siphonrohr in das Destilliergesäs zurückgeschlossenen kühlrohr sich kondensiert.

Auch das Valentinersche Verfahren wird mit Vorteil für Abfallsäuren verwendet.

Außer der Schwefelsäure wurden zur Zersetzung des Natronsalpeters empfohlen: Magnesiumsulfat 7), Thonerdehydrat oder die aus
Wasserglas abgeschiedene Kieselsäure 3), Manganchlorür, geringhaltiger
Braunstein, verschiedene Chloride und Sulfate 3). Es wird dann aber

[&]quot;) P. E. Hallwell, Chem.-Ztg. 19, 118. — ") Francke, ebend. 21, 488; Edischr. angew. Chem. 1899, S. 269, 779. — ") G. Lunge u. H. Rey, Zeitschr. angew. Chem. 1891, S. 165. — ") Skoglund, D. R.-P. Nr. 105704. — ") A. Erouard, Ber. 25, 696, Pat. — ") Frasch, Chem.-Ztg. 19, 1733. — ") Ramon de Luna, Ann. Chem. 96, 104. — ") R. Wagner, Dingl. pol. J. 183, 76; F. Kuhlmann jun., Compt. rend. 55, 246; JB. 1862, S. 660. — ") F. Kuhlmann jun, Compt. rend. 55, 246; JB. 1862, S. 660.

stets eine an salpetriger Säure sehr reiche Salpetersäure erhalten, welche noch durch Wasser und Sauerstoff von jener durch deren Umwandlung in Salpetersäure befreit werden muß.

Von größerem Interesse ist die von H. Schwarz 1) vorgeschlagene kontinuierliche Darstellung aus Ammoniak. Wird Mangansuperoxyd mit Ätznatron abgedampft und im Luftstrome erhitzt, so geht es in mangansaures Natron über, welches durch Glühen in überhitztem Wasserdampf unter Abgabe von Sauerstoff Mangansuperoxyd und Ätznatron zurückbildet. Der frei werdende Sauerstoff vermag nun gleichzeitig übergeleitetes Ammoniak zur Salpetersäure zu oxydieren, und diese entweicht, da, wie schon Wöhler zeigte, Natriumnitrat durch Erhitzen mit Braunstein in Ätznatron und Stickstoffpentoxyd zerfällt. Durch erneuten Luftzutritt entsteht wieder Natriummanganat u. s. f. Es wurden nach diesem Verfahren 60 Proz. der theoretischen Ausbeute erhalten.

Siemens und Halske²) suchten die Bildung aus Stickstoff und Sauerstoff durch dunkle elektrische Entladung zu verwerten. Dieselbe wird durch Beimischung von gut getrocknetem Ammoniakgas zu dem ebenfalls vorher getrockneten Gasgemisch gefördert und durch vorheriges Ozonisieren der Luft weiter verstärkt.

Lunge und Lyte 3) leiten über ein erhitztes inniges Gemisch von Alkalinitrat und überschüssigem Eisenoxyd ein Gemisch von erhitzter Luft und Dampf. Das Oxyd wird in solcher Menge angewendet, dass die resultierende Masse bei der Reaktionstemperatur nicht schmilzt, sondern fest und porös bleibt, somit leicht von dem Gasgemisch durchdrungen werden kann. Es bildet sich Alkaliferrit, das durch Erhitzen mit Wasser in kaustisches Alkali und fein verteiltes (als Farbe oder für Polierzwecke verwendbares) Eisenoxyd zerlegt wird, ferner salpetrige Dämpfe, die in geeigneter Vorrichtung in Salpetersäure umgewandelt werden können. Erforderlich ist, dass Material in geringen Mengen und fein zerkleinert durch den Apparat geht und dabei mehrmals mit der vom Feuer bestrichenen Seite in Berührung kommt. Der Apparat muss gasdicht sein und selbstthätige Ein- und Ausführungsvorrichtungen besitzen. Man benutzt einen rotierenden, geneigt liegenden Cylinder aus Gusseisen, innen mit radialen Rippen versehen, auf den von außen Hämmer klopfen, um das leicht an den Wänden festhängende Material in Bewegung zu halten 4).

Durch eine lehrreiche Zusammenstellung der früher und jetzt gebräuchlichen Methoden hat Oskar Guttmann⁵) den Überblick über die Salpetersäurefabrikation wesentlich erleichtert.

Die nach einer der angegebenen Methoden dargestellte Säure ent-

¹⁾ H. Schwarz, Dingl. pol. J. 218, 219, — 2) D. R.-P. Nr. 85103. — 3) G. Lunge u. M. Lyte, Ber. 27, 681, Pat. — 4) J. L. F. Vogel, Eng. and Min. Journ. 69, 408. — 5) O. Guttmann, Journ. Soc. Ind. 12, 203; Chem. Centralbl. [4] 5, 1, 8. 904.

hält noch salpetrige Säure, Untersalpetersäure, überschüssiges Wasser und, falls chlorkaliumhaltiger Salpeter in Anwendung kam, Chlor. Die käufliche Säure kann außerdem Schwefelsäure, Zersetzungsprodukte organischer Substanzen, feuerbeständige Beimengungen und, wenn sie aus jodhaltigem Chilisalpeter destilliert wurde, Jod als Jodsäure oder Chlorjod enthalten.

Zur Reinigung destilliert man die Säure für sich oder mit etwas Salpeter unter Wechsel der Vorlage; es geht zuerst chlorhaltige, dann reine Säure über 1). In den Fabriken befreit man die Säure durch mässiges Erhitzen vom größeren Teile des Chlors und der Untersalpetersäure (Bleichen der Salpetersäure). Früher fällte man auch das Chlor vor der Rektifikation mit Silbernitrat; hierzu muß die Säure mässig verdünnt sein und vom Niederschlage klar abgegossen werden, da mit in die Retorte gelangendes Chlorsilber teilweise zersetzt wird 2). A. Erck 3) erhitzt die Säure zur Befreiung von Halogen mit organischen Körpern, welche leicht flüchtige Halogenverbindungen geben, wie Methyl- und Äthylalkohol.

Zur Befreiung der chlorfreien Säure von Untersalpetersäure destilliert man wiederholt bei Lichtabschluß im Kohlensäurestrome, oder, wenn Saure von weniger als 1,48 spezif. Gew. vorliegt, über 1/100 Kaliumbichromat. Pelouze digeriert zum selben Zwecke mit Bleihyperoxyd, wobei die konzentrierte Säure kein Blei auflösen soll. Otto 1).konnte indessen weder hierdurch noch durch Verwendung von Baryumsuperoxyd den gewünschten Erfolg erzielen. Nach Millons Vorgange begnügt man sich vielfach damit, trockenes Kohlensäuregas unter gelindem Erwärmen durch die Säure zu leiten. Wenn die Beobachtung von Smith richtig ist, dass in der Säure vorhandene Untersalpetersäure bei etwa 77°C. durch den Sauerstoff der atmosphärischen Luft in Salpetersäure verwandelt werde, sollte man statt Kohlensäure Lust durchleiten und auf diese Weise noch eine Anreicherung der Salpetersaure erzielen. Die hohe Temperatur liess aber schon einen ungünstigen Erfolg erwarten, da die Saure hierbei zersetzt werden muß, und Versuche in Ottos Laboratorium 1) bestätigten dies. Man muss vielmehr, sowohl bei Anwendung von Kohlensäure wie von Luft, hohe Temperatur vermeiden, wenig oder gar nicht erwärmen. Bei Beobachtung dieser Vorsicht erhielt Roscoe 5) eine Säure von 99,5 bis 99,8 Proz. Gehalt an Hydrat.

Eine schnelle und kontinuierliche Befreiung von salpetriger Säure will dagegen R. Hirsch 6) wirklich dadurch bewirken, dass er in eine

¹⁾ Barreswil, J. pharm. [3] 7, 122; JB. Berz. 26, 71. — 2) Wackenroder, Arch. Pharm. [2] 41, 161; 50, 23 u. 71, 279; Mohr, ebend. [2] 49,
25 u. 50, 19; Wittstein, Rep. Pharm. [3] 1, 44; Ohlert, Arch. Pharm.
[2] 71, 264. — 3) A. Erck, Ber. 22, 304, Pat. — 4) Michaelis, GrahamOttos Lehrb. d. Chem., 5. Aufl., 2, 2, 8. 163. — 3) Roscoe, Ann. Chem.
116, 211. — 4) Rob. Hirsch, Ber. 22, 152, Pat.

durch heißes Wasser auf 80° erwärmte Thonschlange, während von oben die zu reinigende Säure einläuft, von unten Luft durchbläst und Zulauf und Luftstrom so reguliert, daß die Säure mit 60° abläuft. Dieselbe soll dann, wenn nicht hölzerne Rührer angewendet wurden, absolut farblos sein. In ähnlicher Weise bewirken dies Guttmann und Rohrmann¹) gleich bei der Darstellung vor der Kondensation der gebildeten Salpetersäure.

Eigenschaften. Das Salpetersäurehydrat oder vielmehr die höchst konzentrierte Salpetersäure, welche erhalten und nahezu als jenes betrachtet werden kann, ist eine höchst ätzende Flüssigkeit, die bei völliger Abwesenheit von Untersalpetersäure farblos erscheint. Das spezifische Gewicht ist bei 20° = 1,54 (Mitscherlich), bei 15° = 1,55 (Millon) oder 1,52 (Pelouze), bei 0° == 1,559 (Kolb), nach Veley und Manley²) bei $4^0 = 1,54212$, bei $14,2^0 = 1,52234$, bei $24,2^0$ = 1,50394. Bei - 47° wird es starr³). Der Siedepunkt liegt bei 86°. An der Luft raucht es stark, indem sein Dampf mit dem Wassergehalt derselben eine wässerige Säure bildet, die sich als Nebel, Bläschendampf oder Tröpfchendampf niederschlägt, weil sie weniger flüchtig ist als das Hydrat. Die wässerige Säure riecht eigentümlich, schmeckt sehr sauer, rötet Lackmus, wirkt sehr ätzend und zerstörend auf organische Stoffe und färbt die stickstoffhaltigen unter ihnen, z. B. Nägel und Epidermis, gelb. Säure von 1,30 spezif. Gew. erstarrt schon bei — 19°.

Der Salpetersäure schreibt Ostwald⁴) unter allen einbasischen Säuren die größte mittlere Affinität zu; ihre Avidität gegenüber Natron ist = 1,00⁵). Das Refraktionsäquivalent ist = 17,24⁶). Es diffundieren in 24 Stunden 977 Mol. der Säure⁷). Die Reibungskoeffizienten für das Hydrat und seine Lösungen sind bei 0 und 10⁰):

NO_8H -Proz 100	72,85	71,24	67,82	66,6	64,3
η_0 0,02275	0,03276	0,03288	0,034 22	0,03475	0,03560
η_{10} 0,01770	0,02456	0,02465	0,02579	0,02584	0,02676
NO ₈ H-Proz	61,56	58,1	53,87	0	
$\eta_0 \dots \dots$	0,034 59	0,032 95	0,02945	0,01775	
η_{10}	0,02604	0,024 70	0,02324	0,01309	

Die Umkehr in der Kurve der Reibungskoeffizienten findet hiernach bei einem Gehalte statt, der dem von Bourgoin auf andere Artwahrscheinlich gemachten Tetrahydrat N₂O₅.4 H₂O entspricht.

Die molekulare Depression des Gefrierpunktes ist bis zu 6,6 Prozz-

¹⁾ O. Guttmann u. L. Rohrmann, Ber. 27, 429, Pat.; vergl. auch Ber. 25, 223, Pat. — 2) Veley u. Manley, Lond. R. Soc. Proc. 62, 223; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 428. — 3) Berthelot, Ann. ch. phys. [5] 14, 441; JB. 1878, S. 35. — 4) W. Ostwald, J. pr. Chem. [2] 18, 328. — 3) J. Thomsen, Ann. Phys. 140, 505. — 6) J. H. Gladstone, Phil. Mag. [4] 36, 311; JB. 1868, S. 118. — 7) J. H. Long, Ann. Phys. [2] 9, 613. — 3) S. Pagliani u. E. Oddone, ebend., Beibl. 11, 415.

kleiner, als theoretisch berechnet; die Abweichungen sind um so größer, je höher die Konzentration ist 1).

Das elektrische Leitungsvermögen ist = 99,6 [für Salzsäure = 100°)], das molekulare Leitungsvermögen bei verschiedenen Konzentrationen 3):

```
Volumen der Lösung. . .
                         2
                                      8
                                            16
                                                  32
                                                       64
                                                            128
                                                                 256
Molekul. Leitvermögen . . 77,9 80,4
                                                      87,4
                                     82,8
                                           84,9
                                                 86,3
                                                            88,2 88,4
Volumen der Lösung. . . 512 1024
                                    2048
                                          4096
                                                8192
                                                     16384
                                                            Maxim.
Molekul. Leitvermögen . . 88,8
                                          86,8
                             88,9
                                    88,2
                                                83,7
                                                              88,9
```

Der Leitungswiderstand beträgt für 1 Äquivalent in verschiedenen Verdünnungen 4):

```
Stärke der Lösung . . . . . \frac{n}{4} \frac{n}{8} \frac{n}{16} \frac{n}{32} \frac{n}{64} Widerstand für 1 Äquivalent . . . 96,8 10,13 104,5 106,8 108,7
```

Nach Veley und Manley⁵) nimmt der Leitungswiderstand bei zunehmender Konzentration zwischen 1,30 und 30 Proz. zuerst schnell, dann langsam ab. Von 30 bis 76 Proz. steigt er, schneller noch zwischen 76 und 96,12 Proz., dann tritt wieder plötzliche Abnahme ein. Es zeigen sich deutliche Diskontinuitäten der Kurven bei Gehalten, die den Hydraten NO₃ H. 3 H₂O, NO₃ H. 2 H₂O, NO₃ H. H₂O und 2 NO₃ H. H₄O entsprechen, eine weniger ausgesprochene bei einem Gehalte, der NO₃ H. 10 H₂O entspricht.

Die Änderungen des Widerstandes mit der Temperatur sind eingehend untersucht worden 6). Es zeigt Säure von 6 Proz. NO₃ H rasches Fallen von 245 bis 120, zwischen 21 und 199°, dann Anwachsen bis 142 bei 241°; für Säure von 12,5 Proz. fällt der Widerstand zwischen 21 und 164° von 156 auf 100, bleibt dann fast unverändert bis 244°; Siure von 18,5 Proz. zeigt ähnliches Verhalten; solche von 23,6 Proz. hat nahezu gleichförmige Abnahme von 136 auf 89, bis 209° und solche von 65,5 Proz. fällt von 195 bis 91,5 bei 207°, steigt dann aber wieder auf 99 bei 224,5°.

Die Wärmeentwickelung bei der Bildung des Salpetersäurehydrats aus den Elementen ist nach Berthelot?) N, O₃, H == 19600, die aus N₂O₅, aq. == -14800. Nach Thomsen⁸) ist die Wärmeentwickelung bei diesen und anderen Bildungsweisen folgende:

```
N_2O_3, aq. + 180 kal. Bildung von N_2O_5, aq. aus N_2O_5, Q. aus N_2O_5, Q. aq. 18 500 , , N_2O_5, aq. , N_2O_5
```

¹⁾ Leonis, Ann. Phys. [2] 60, 523. — 2) W. Ostwald, J. pr. Chem. [2] 30, 93. — 5) Derselbe, ebend. 31, 433. — 4) R. Lenz, Mém. de l'Acad. de St. Pétersbourg [5] 26, 163; Ann. Phys., Beibl. 2, 710. — 5) Veley u. Manley, Lond. R. Soc. Proc. 62, 223; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 428. — 6) F. Exner L. G. Goldschmidt, Wien. Akad. Ber. 76, 455. — 7) Berthelot, Compt. 200. 78, 162; JB. 1874, S. 112. — 6) J. Thomsen, Ber. 5, 508; 6, 1533; 12, 2062.

```
N_2O_4, O, aq.
                  33 830 kal. Bildung von N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, aq.
                                                                   NO.
                 26 690 "
                                                 NO.H
N, O_2, H
                                                                   N
                                                 NO,H
                                                                   NO
NO, O_2, H
                 63 085
NO_2, O, H
                 43 515
                                                 \mathbf{H}_{\mathbf{g}}\mathbf{O}\mathbf{H}
                                                                   NO.
                                       Lösungswärme
NO_8H, aq.
                   7 580
N, O_2, H, aq.
                                           von NO, H, aq.,
                  34 270
                                                                   N
NO, O<sub>2</sub>, H, aq. 70 665
                                                 NO<sub>2</sub>H, aq.
                                                                   NO
                                                 NO<sub>3</sub>H, aq.,
NO_{2}, O, H, aq. 51 095
                                                                   NO_2^1
                                                 NO<sub>8</sub>H, aq. ,
NO<sub>2</sub>H, aq., O 18 320 ,
                                                                  NO, H, aq.
```

Die spezifische Wärme verdünnter Salpetersäure ist, wenn sie auf 1 Mol. NO₅ H enthält:

```
Molekeln H<sub>2</sub>O . . . 10 20 50 100 200 Spezif. Wärme . . . 0,768 0,849 0,930 0,963 0,982
```

Beim Verdünnen von 1 Mol. Salpetersäurehydrat mit viel (200 Mol.) Wasser werden nach Berthelot²) 7150 Wärmeeinheiten entwickelt und beim Verdünnen von:

```
0,5 H<sub>2</sub>O mit viel Wasser + 5150 Wärmeeinheiten,
H + HOM
H + H
           1,0 H,O
                                     3840
NO_{a}H +
          1,5 H_2O
                                     3020
NO_{a}H +
           2,0 H,O
                                     2320
H + HOM
           3,0 H, O
                                     1420
NO_2H + 4.0H_2O
                                     790
NO_2H + 5.0H_2O
                                     420
NO_{2}H +
           6,0 H<sub>2</sub>O
                                     200
NO_2H + 7,0H_2O
                                       60
NO_2H + 7.5H_2O
                                       0
NO_8H + 8,0H_8O
                                     - 40
NO_8H + 10,0 H_2O
                                       90
NO_8H + 15,0H_8O
                                      240
NO_8H + 20,0H_2O
                                      180
NO_aH + 40.0 H_aO
                                       90
NO_3H + 100,0 H_2O
                                       20
```

Aus diesem Verlause der Verdünnungswärmekurve schließt Berthelot auf die Existenz eines Hydrats NO_8H , $2H_2O = N(OH)_5$ in wässeriger Lösung; Thomsen 3) widerspricht dem aber aus bestimmteste, da seine Bestimmungen kontinuierliche Wärmeentwickelung bis zu $5H_2O$ ergaben, nämlich für:

a =	$NO_8H \cdot aH_8O, (100-a)H_8O$	a =	$NO_2H.aH_2O, (a)H_2O$
0,175	6650 kal.	0,3125	1014 kal.
0,5	5458 "	0,625	1393
1,0	4174 "	1,25	1556 "
1,5	3292 "	2,5	1878
2,5	2146		
3,0	1720 "	-4	
5,0	758 ,		

¹⁾ Vergl. auch Troost u. Hautefeuille, Compt. rend. 73, 378; Zeitschr. Chem. 1871, S. 344. — 2) Berthelot, Compt. rend. 78, 769; JB. 1874, S. 80; Derselbe, Bull. soc. chim. [2] 22, 536; JB. 1874, S. 84. — 3) Thomsen, Ber. 6, 697 u. 7, 772.

In Bezug auf 1 Mol. des gelösten Stoffes fand Thomsen folgende Verdünnungswärmen:

Gelöster Körper	Anzahl der Wassermolekeln	Wärmeentwickelung für 1 Mol. des gelösten Stoffes
Salpetersäurehydrat NO, H) 20	+ 7510 kal.
	020	7580 "
Wassenhalting (NO, H + H, O	. 320	4280 ,
NO, H + 2 H ₂ O	. 320	2740
Wasserhaltige NO ₃ H + H ₂ O Salpetersäure NO ₃ H + 2H ₂ O NO ₃ H + 3H ₂ O	. 320	1830 ,

Nach Berthelot¹) entwickeln mit 1 Mol. H₂O 10,5 Mol. NO₃H 4,56 Kal., 2 Mol. NO₃H 4,06 Kal., 1 Mol. NO₃H 3,34 Kal.

Die Neutralisationswärme gegen Natron ist = $13617 \, \text{kal.}$ [Thom-sen²)] oder $14480 \, [\text{Andrews}^3)$] oder $13700 \, \text{bezw.}$ $13800 \, [\text{Berthelot}^4)$], gegen Kali 14800^3), gegen Ammoniak 12683^3) oder 12500^4) und gegen Baryt 13900^4). Die Übersättigungswärme für Na_20 , $\text{N}_20_5 + 200 \, \text{H}_20$, $\text{N}_20_5 + 200 \, \text{H}_20$ ist = $-37 \, \text{kal.}^2$).

Die Verbindungswärme für die Bildung einiger organischer Verbindungen fand Berthelot⁵) wie folgt:

kal. Salpetersäureäther $C_2H_6O + NO_8H = C_2H_4(NO_8H) + H_2O \dots$ 5800 Nitroglycerin $C_8H_8O_3 + 3NO_3H = C_8H_8(NO_3H)_3 + 3H_2O...$ **13 000** Nitromannit $C_6H_{14}O_6 + 6NO_8H = C_6H_9(NO_8H)_6 + 6H_9O \dots$ **21 200** Schießbaumwolle $C_{12}H_{20}O_{10} + 5NO_8H = C_{12}H_{10}O_5(NO_8H)_5 + 5H_2O$ **55 000** Nitroetarke $C_0H_{10}O_5 + NO_8H = C_0H_8O_4(NO_8H) + H_2O \dots$ 12000 Nitrobenzol $C_6H_6 + NO_8H = C_6H_5NO_9 + H_9O \dots \dots$ 36 200 Dinitrobenzol $C_6H_8NO_2 + NO_3H = C_6H_4(NO_2)_2 + H_2O \dots$ 36 060 Chlornitrobenzol $C_0H_0Cl + NO_0H = C_0H_4ClNO_0 + H_0O \dots$ Nitrobenzoesaure $C_6H_5CO_2H + NO_3H = C_6H_4(NO_2)CO_2H + H_2O$.

Bei Oxydation durch Salpetersäure finden die folgenden Wärmevorgänge statt):

Zersetzungsprodukte	Beschaffenheit	der zersetzten Salpetersäure
übertragener Sauerstoff	NO _s H	NO ₃ H, 2H ₂ O NO ₃ H, verdünnt
NO ₂ (Gas) + O ₁ / ₂		Q = 16100 $Q = 16900$ $(Q = 12300).2$ $(Q = 12700).2$
NO_{H_2} (Gas) $+ O$ NO_{H_2} (gelöst) $+ O$	(<i>Q</i> — 9100) . 2	

^{*)} Q beseichnet die Wärmeentwickelung bei der Oxydation, z. B. eines Metalles, durch freien Sauerstoff O¹/₂ = 8 Gewichtsteilen.

¹⁾ Berthelot, Ann. ch. phys. [7] 14, 207; Chem. Centralbl. 1898, II, 8. 169. — 2) Thomsen, Ann. Phys. 138, 65. — 3) Th. Andrews, Chem. 806. J. [2] 8, 432. — 4) Berthelot, Compt. rend. 78, 1177; JB. 1874, S. 116; Compt. rend. 87, 671; Chem. Centralbl. [3] 9, 12. — 5) Derselbe, Compt. rend. 73, 260; JB. 1871, S. 80. — 6) Derselbe, Compt. rend. 90, 779; JB. 1880, S. 120.

Zersetzungsprodukte	Beschaffenheit	der zersetzten S	alpetersäure
und übertragener Sauerstoff	NO ₈ H	NO ₃ H, 2H ₂ O	NO ₃ H, verdünnt
$NO (Gas) + O_{3/2} \dots$	(Q —. 3 (0960	(Q-11700).3	(Q-12000).3
$NO_{1/2}$ (Gas) + O_2		(Q - 5900).4	(Q - 6100).4
$N + O_{k} \dots$	(Q-1400).5	(Q-2600).5	
	unter Beteiligung	· · ·	
$NH_3O + O_3 \dots$	von überschüssi-	(Q-16300).6	(Q-16400).6
	gem 1 H ₂ O		
$NH_a + O_4 \dots$		(Q-12000).8	(Q-12100).8
	unter Beteiligung	12000,00	
$NO_8H, NH_8 + O_4.$.	von	(Q-10400).8	(Q-10500).8
	von 2 N O ₂ H + H ₂ O	1	

Die Molekularvolume der Salpetersäurelösungen sind nach Berthelot¹) annähernd ausgedrückt durch die Formel $V = 18n + 29 + \frac{39}{n+3,2}$, worin n die Anzahl der Wassermolekeln bedeutet.

Im Sonnenlichte färbt sich das Hydrat gelb, indem es zum Teil, ebenso wie durch Erhitzen, in Untersalpetersäure, Sauerstoff und Wasser Auch durch den elektrischen Strom, den es sehr gut leitet 2), wird das Hydrat zersetzt, indem es in Sauerstoff am positiven und Stickoxyd am negativen Pol, oder, nach Luckow 3), zu salpetriger Säure zerfällt. — Nach Bourgoin wird in wässeriger Salpetersäure nur das Hydrat N₂O₅, 2H₂O durch den galvanischen Strom zersetzt, nicht das Wasser. Am positiven Pol konzentriert sich die Säure, und es entwickelt sich daraus während der ganzen Versuchsdauer reiner Sauerstoff; in sehr verdünnter Säure entsteht am negativen Pol reiner Wasserstoff, ohne dass die Säure merkliche Reduktion erleidet. die Säure weniger verdünnt (N₂O₅, 2H₂O + 125 aq.), so ist der entstehende Wasserstoff nur anfangs rein, später enthält er kleine Mengen von Stickstoff, und in der Flüssigkeit finden sich Spuren von Ammoniak. Bei konzentrierter Säure (1 Äq.: 15 aq.) wird der entstehende Wasserstoff anfangs vollständig zur Reduktion verbraucht, dann entwickelt er sich gemengt mit etwas Stickstoff; nach einigen Stunden tritt Stickoxyd auf, in allmählich zunehmendem Masse den Wasserstoff verdrängend, später aber seinerseits wieder verschwindend; in der Flüssigkeit findet sich dann viel Ammoniak und salpetrige Säure. Wendet man hingegen die Säure N₂O₅, 2 H₂O an, so entsteht anfangs gar keine Gasentwickelung, bald aber tritt sehr lebhafte Entwickelung von reinem Stickoxyd und erst später solche von Wasserstoff auf.

¹⁾ Berthelot, Compt. rend. 78, 769; JB. 1874, S. 80; Derselbe, Bull. soc. chim. [2] 22, 536; JB. 1874, S. 84. — 2) F. Kohlrausch u. O. Grotrian, Ann. Phys. 154, 215. — 3) C. Luckow, Zeitschr. anal. Chem. 19, 1.

Ihle 1) tritt Ammoniakbildung nur ein, wenn die Abspaltung von Hydroxylionen nicht zu schnell geschieht, daher besonders bei Vergrößerung der Stromdichte.

In der galvanischen Kette nimmt das Potential der Salpetersäure mit der Konzentration zu, wird aber durch Gehalt an salpetriger Säure herabgedrückt²).

Das Hydrat läst sich nicht ohne Zersetzung destillieren, sondern färbt sich dunkel und liesert ein gleichfalls gefärbtes Destillat. Der Destillationsrückstand wird schließlich wieder farblos, erweist sich aber weit ärmer an Monohydrat als zuvor. Die Art des eintretenden Zerfalls ist von Carius³) eingehend untersucht worden. Die Bestimmung des spezisischen Gewichtes der hierbei gebildeten Gase ergab solgende Resultate:

Temperatur der	Spezifisches	Gewicht des	Dampfgemenges
Zersetzung	Luft = 1	Differenz	Wasserstoff = 1
86°	2,05	_	29,6
100	1 2,02	0.10	29,1
130	1,92	0,10	27,6
160	1,79	0,13	25,8
190	1,59	0,20	23,0
220	1,42	0,17	20,4
250	1,29	0,13	18,6
256	1,25		18,0
265	1,24	l	17,9
312	1,23	! !	17,8

Das spezifische Gewicht der Zersetzungsgase bleibt also von etwa 256 bis 312° konstant und entspricht hier der Zersetzungsgleichung $2 \text{ NO}_3 \text{ H} = 2 \text{ NO}_2 + \text{H}_2 \text{O} + \text{O}$. Das Stadium der Zersetzung bei verschiedenen Temperaturen ist aus der folgenden Tabelle zu ersehen:

Temperatur der Zersetzung	Prozente der Zersetzung	Sauerstoff aus 1 g NO ₃ H in Kubikcentimetern
86°	9,53	8,43
100	11,77	10,41
130	18,78	16,62
160	28,96	26,22
190	i 49,34	43,69
220	72,07	63,79
250	93,03	82,30
256	100,00	88,47

¹⁾ R. Ihle, Zeitschr. physikal. Chem. 19, 572. — 2) Derselbe, ebend. 577. — 5) L. Carius, Ber. 4, 828; Ann. Chem. 169, 273.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

Nach Berthelot¹) findet auch bei 100° die Zersetzung zum Teil nach der Gleichung $2 NO_3 H = 2 NO_2 + H_2 O + O$ statt.

Beim Durchleiten des Hydrats in Dampfform durch eine zum Rotglühen erhitzte Porzellanröhre tritt vollständige Zersetzung in Wasser, Sauerstoff und Untersalpetersäure ein; ist die Röhre weißglühend, so treten Stickoxyd, Sauerstoff und Wasserdampf als Zersetzungsprodukte auf. Nach Braham und Gateshouse²) soll die Zersetzung durch Wärme nach der Gleichung $8\,N\,O_3\,H = 4\,N\,O_2 + H_2\,O + N_2\,O + N_2 + O_{11}$ erfolgen und nicht bei ganz reiner und wasserfreier Salpetersäure, sondern nur bei solcher, die salpetrige Säure enthält, eintreten.

Die Gegenwart von Platinmohr befördert die Zersetzung und entwickelt um so mehr rote Dämpfe, je konzentrierter die Säure ist. Solche von 1,35 spezif. Gew. wird dadurch schon im Dunkeln zersetzt³).

Das Salpetersäurehydrat ist auch in Äther löslich. Nach Tanret ⁴) lässt es sich aus wässeriger Lösung zum Teil durch Äther ausschütteln und zwar sind die Verteilungskoeffizienten für Säuren von

Unter dem Einflusse von Nitraten werden diese Koeffizienten sehr wesentlich erhöht, was Tanret durch die Bildung saurer Nitrate und deren Dissoziation erklären will.

Als Strukturformel des Salpetersäuremonohydrats stellte Kanonnikow⁵) auf Grund des mittleren Refraktionsäquivalents, das aus acht Salzen zu 13,75 sich ergab, $HO-N < 0 \atop 0$ auf, wobei also der Stickstoff dreiwertig wäre. Andererseits aber scheint es, daß die Formel, entsprechend der Bildung aus dem Anhydrid N_2O_5 und Wasser, verdoppelt werden muß. Wenigstens fanden Aston und Ramsay⁶) durch eine allerdings eigenartige Methode der Molekulargewichtsbestimmung das Molekulargewicht bei Temperaturen zwischen 11,6 und $46,2^0 = 105,9$, während sich für $N_2O_6H_2$ 126, für NO_3H aber nur 63 berechnet.

Wässerige Salpetersäure. Die Eigenschaften der hochkonzentrierten Säure stimmen im allgemeinen mit denen des Monohydrats überein, und zwar um so mehr, je reicher sie an diesem ist. Sie ist gelblich gefärbt durch Gegenwart von Untersalpetersäure, falls sie von diesem nicht befreit wurde; durch Licht und durch Erhitzen wird sie teilweise zersetzt, läßt sich nicht unzersetzt destillieren u. s. f. Das

¹⁾ Berthelot, Compt. rend. 127, 83; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 407.

— 2) Braham u. Gateshouse, Rep. of the Brit. Assoc. 1874, 2. Abt., p.55; Graham-Otto, 5. Aufl., 2, 2, S. 167. — 3) Schönbein, J. pr. Chem. 75, 103. — 4) Tanret, Compt. rend. 124, 463; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 733. — 5) J. Kanonnikow, Journ. d. russ. phys.-chem. Ges. 1884, 1, 119; Ber. 17, 157, Ref. — 6) Emily Aston u. W. Ramsay, Chem.-Ztg. 18, 179.

spezifische Gewicht ist etwas geringer, der Siedepunkt etwas höher als beim reinen Hydrat.

Durch Verdünnen der hochkonzentrierten Säure mit Wasser entstehen die sogenannten konzentrierten bezw. verdünnten Salpetersäuren, welche weit häufiger als jene zur Anwendung gelangen. reichender Verdünnung verschwindet, infolge Zersetzung der Untersalpetersäure, die gelbe Farbe; dagegen ist auch in den farblosen Säuren fast stets noch etwas salpetrige Säure vorhanden, wie durch die Reaktion mit Jodkaliumstärke nachgewiesen werden kann. Um diese Verunreinigung zu beseitigen, was für die meisten Zwecke unnötig ist, destilliert man die Säure am besten über Braunstein, Kaliumbichromat oder Harnstoff. Erstere Mittel wirken auf die salpetrige Säure oxydierend, während der Harnstoff sich mit ihr zu Kohlensäure, Wasser und Stickstoff zersetzt. Auf diese Weise können Säuren, die auf etwa 1,45 spezif. Gew. verdünnt sind, bereits gereinigt werden, da bis zu diesem Punkte verdünntes Monohydrat bei der Destillation keine Zersetzung mehr erleidet. — Dagegen führt andauerndes Erwärmen selbst bei sehr verdünnter Säure nur schwierig zum Ziele.

Das spezifische Gewicht der wässerigen Salpetersäure nimmt mit steigender Verdünnung ab. Die folgenden von Ure¹) und Kolb²) entworfenen Tabellen zeigen den Gehalt an Salpetersäuremonohydrat und Salpetersäureanhydrid bei verschiedenem Gewichte, die Konzentration oder Stärke der Säure.

Tabelle von Ure über den Prozentgehalt (Temperatur 16,5°C.).

Spezifisches Gewicht	Säurehydrat .	Säure- anhydrid	Spezifisches Gewicht	Säurehydrat	Säure- anhydrid
1,500	93,0	79,7	1,453	78,0	66,9
1,498	92,0	78,9	1,450	77,1	66,1
1,496	91,1	78,1	1,446	76,2	65,3
1,494	90,2	77,3	1,442	75,2	64,5
1,491	8 9,2	76,5	1,439	74,4	63,8
1,488	88,3	75,7	1,435	73,5	63,0
1,485	87,4	74,9	1,431	72,6	62,2
1,482	86,4	74,1	1,427	71,6	61,4
1.479	85,5	73,3	1,423	70,7	60,6
1,476	84,6	72,5	1,419	69,8	59,8
1,478	83,6	71,7	1,415	68,8	59,0
1,470	82,7	70,9	1,411	67,9	58,2
1,467	81,8	70,1	1,406	66,9	57,4
1,464	80,9	69,3	1,402	66,0	56,6
1,460	79,9	68,5	1,398	65,1	55,8
1,457 i	79,0	67,7	1,394	64,1	55.0

¹⁾ Ure, Schweigg. J. 35, 446. - 2) Kolb, Ann. ch. phys. [4] 10, 140; JB. 1866, S. 143.

Spezifisches Gewicht	Säurehydrat	Säure- anhydrid	Spezifisches Gewicht	Säurehydrat	Säure- anhydric
1,388	63,2	54,2	1,196	31,6	27,1
1,383	62,3	53,4	1,189	30,7	26,3
1,378	61,3	52,6	1,183	29,7	25,5
1,373	60,4	51,8	1,177	28,8	24,7
1,368	59,6	51,1	1,171	27,9	23,9
1,363	58,6	50,2	1,165	26,9	23,1
1,358	57,6	49,4	1,159	26,0	22,3
1,353	56,7	48,6	1,153	25,1	21,5
1,348	55,9	47,9	1,146	24,1	20,7
1,343	54,8	47,0	1,140	23,2	19,9
1,338	53,9	46,2	1,134	22,3	19,1
1,332	53,0	45,4	1,129	21,3	18,3
1,327	52,0	44,6	1,123	20,4	17,5
1,322	51,1	43,8	1,117	19,5	16,7
1,316	50,1	43,0	1,111	18,5	15,9
1,311	49,2	42,2	1,105	17,6	15,1
1,306	48,3	41,4	1,099	16,7	14,3
1,300	47,1	40,4	1,093	15,7	13,5
1,295	46,4	89,8	1,088	14,8	12,7
1,289	45,5	39,0	1,082	13,9	11,9
1,283	44,7	38,3	1,076	13,1	11,2
1,276	43,7	37,5	1,071	12,1	10,4
1,270	42,8	36,7	1,065	11,2	9,6
1,264	41,9	35,9	1,059	10,2	8,8
1,258	40,9	35,1	1,054	9,3	8,0
1,252	40,0	34,3	1,048	8,4	7,2
1,246	39,1	33,5	1,043	7,5	6,4
1,240	38,1	32,7	1,037	6,5	5,6
1,234	37,2	31,9	1,032	5,6	4,8
1,228	36,3	31,1	1,027	4,7	4,0
1,221	35,3	30,3	1,021	3,7	3,2
1,215	34,4	29,5	1,016	2,8	2,4
1,208	33,5	28,7	1,011	1,9	1,6
1,202	32, 5	27,9	1,005	0,9	0,8

Tabelle der Konzentration nach Kolb.

Der Stern (*) bezeichnet die direkt analytisch erhaltenen Resultate.

100 Tle. e	nthalten	Spezif. (3ewicht	100 Tle. 6	enthalten	Spezif.	Gewicht
NO ₃ H	N ₂ O ₅	bei 0°	bei 150	NO ₈ H	N ₂ O ₅	bei 0°	bei 15°
100,00	85,71	1,559	1,530	99,52*	85,30	1,557*	1,529*
99,84 *	85,57	1,559*	1,530*.	97,89*	83,90	1,551*	1,523*
99,72*	85,47	1,558*	1,530*	97,00	83,14	1,548	1,520

100.00

Tabelle der Konzentration nach Graden Baumé von Kolb.

· y ·

J	*1000	-,-	-,-	7-		,
6	1,044	6,7	5,7	7,6	,	6 5
7	1,052	8,0	6,9	9,0		7,7
8	1,060	9,2	7,9	10,2		8,7
9	1,067	10,2	8,7	11,4		9,8
10	1,075	11,4	9,8	12,7		109
11	1,083	12,6	10,8	14,0		12,0
12	1,091	13,8	11,8	15,3		13,1
18	1,100	15,2	13,0	16,8		14.4
14	1,108	16,4	14,0	18,0		15,4
15	1,116	17,6	15,1	19,4		16,6
16	1,125	18,9	16,2	20,8	'	17,8
17	1,134	20,2	17,8	22,2	- 1	19,0
18	1,143	21,6	18,5	23,6	- 1	20,2
19	1,152	22,9	19,6	24,9	'	21,8
20	1,161	24,2	20,7	126,3		22,5
21	1,171	25,7	22,0	27,8		23,8
22	1,180	27,0	28,1	29,2		25,0
23	1,190		24,4	30,7		26,3
24	1,199	29,8	25,5	32,1		27,5
25	1,210	31,4	26,9	33,8		28,9
26	1,221	33,1	28,4	35,5		30,4
27	1,231	34,6	29,7	37,0		31,7
28	1,242	86,2	31,0	38,6		33,1
29	1,252		52,3	40,2		84,5
30	1,261	39,1	33,5	41,5		35,6
81	1,275	41,1	35,2	43,5	•	37,3
32	1,286	42,6	86,5	45,0		38,6
88	1,298	44,4	38,0	47,1		40,4
84	1,309	46,1	89,5	48,6		41.7
35	1,321	48,0	41,1	50,7		48,5
86	1,384	50,0	42,9	52,9		45,3
37	1,346		44,5	55,0		47,1
88	1,359	54,0	46,3	57,8	1	49,1
39	1,372	56,2	48,2	59,6	- 1	51,1
40	1,884	58,4	1	,61,7	!	52,9

Grade nach Baumé	Spezifisches		enthalten 0°	100 Tle. enthalten bei 15°		
	Gewicht	NO ₈ H	N ₂ O ₅	NO ₃ H	N ₂ O ₅	
41	1,398	60,8	52,1	64,5	55,3	
42	1,412	63,2	54,2	r 67,5	57,9	
43	1,426	66,2	56,7	70,6	60,5	
44	1,440	69,0	59,1	74,4	63,8	
45	1,454	72,2	61,9	78,4	67,2	
46	1,470	76,1	65,2	83,0	71,1	
47	1,485	80,2	68,7	87,1	74,7	
48	1,501	84,5	72,4	92,6	79,4	
49	1,516	88,4	75,8	96,0	82,3	
49,5	1,524	90,5	77,6	98,0	84,0	
49,9	1,530	92,2	79,0	100,0	85,71	
50, 0	1,532	92,7	79,5	_	<u> </u>	
50,5	1,541	95,0	81,4	_		
51,0	1,549	97,3	. 83,4	1	—	
51,5	1,559	100,0	85,71		_	

Zu etwas abweichenden Werten gelangten Lunge und Rey¹) auf Grund sehr sorgfältiger Bestimmungen mit ganz reiner Säure. Unter Verweisung auf die ausführliche Tabelle im Originale seien hier nur die direkt gefundenen Zahlen angegeben:

Prozente NO _s H chemisch rein	VolGew. bei $\frac{15^0}{4^0}$ (luftleerer Raum)	Änderung des VolGew. für ± 1°	Prozente NO _s H chemisch rein	VolGew. bei $\frac{15^{\circ}}{4^{\circ}}$ (luftleerer Raum)	Änderung des VolGew. für ± 1°
1,06	1,005 08	± 0,000 14	60,37	1,375 36	± 0,001 27
5,35	1,029 00	0,000 23	64,27	1,395 11	0,001 34
9,85	1,055 36	9,000 32	68,15	1,41271	0,001 38
13,94	1,079 84	0,000 41	72,86	1,432 74	0,001 41
18,16	1,106 47	0,000 47	74,79	1,440 41	0,001 45
23,71	1,142 52	0,000 58	79,76	1,459 29	0,001 46
26,52	1,160 90	0,000 64	83,55	1,472 20	0,001 45
31,68	1,195 28	0,000 73	87,93	1,485 68	0,001 50
34, 81	1,216 93	0,000 79	91,56	1,494 91	0,001 55
39,87	1,247 00	0,000 85	95,90	1,503 71	0,001 65
43,47	1,273 70	0,000 92	97,76	1,508 57	0,001 65
48,38	1,305 71	0,001 03	98,86	1,513 70	0,001 70
52, 35	1,329 85	0,001 10	99,70	1.520 40	0,001 72
56,60	1,354 52	0,001 16			

¹⁾ G. Lunge u. H. Rey, Zeitschr. angew. Chem. 1891, S. 165.

liegt der Siedepunkt dieser Säure bei 120,5° C. und sie hat das spezif. Gew. 1,414 bei 15°. Wurde aber die Destillation unter 150 mm Druck ausgeführt, so enthielt die rückständige Säure nur 67,6 Proz. Hydrat, bei 70 mm Druck, wo der Siedepunkt zwischen 65 und 70° lag, nur 66,7 Proz. Dagegen erhob sich der Gehalt bei Anwendung übernormalen Druckes über 68 Proz.

Wird durch das Gemenge, das 64 bis 68 Proz. Hydrat enthält, trockene Luft geleitet, so hinterbleibt eine Säure, deren Gehalt verschieden ist nach der Temperatur, bei welcher das Durchleiten stattfindet. Bei 100° resultiert eine Säure von 66,2 Proz. Hydratgehalt, bei 60° von 64,5 Proz., bei gewöhnlicher Temperatur von 64 Proz. Es giebt also für jedes Gemisch eine Temperatur, bei welcher Hydrat und Wasser in demselben Verhältnis verdampfen, wie sie in den Gemischen vorkommen.

Höhere Hydrate. Andererseits hält Wislicenus ¹) die Existenz von Hydraten, besonders von NO₃H.2 H₂O auf Grund der Wärmeentwickelung beim Mischen von Salpetersäure und Wasser, sowie des höheren Siedepunktes für erwiesen, wenn dieselben auch nur bei niederer Temperatur beständig sind. Roscoes Versuche zeigen, daß die Zusammensetzungsverhältnisse der unverändert verdampfenden Säure den für die Formel NO₃H + 2 H₂O = N(OH)₅ berechneten Zahlen um so näher kommen, je niedriger die Verdampfungstemperatur gehalten wird, und daß gegen 0° dieses Nitrogenpentahydrat oder Perhydroxylsalpetersäure wirklich existieren würde. Bei höherer Temperatur zerfällt diese Säure teilweise in NO₃H.H₂O und 1 Mol. Wasser, und der Verdampfungsrückstand ist dann ein Gemisch des Penta- und Trihydrats, deren Mengenverhältnisse in den bei verschiedenem Drucke und verschiedenen Temperaturen übergehenden Säuren sich aus Roscoes Zahlen berechnen lassen.

Die Existenz des Pentahydrats leitet Berthelot²) auch aus den beim Verdünnen der Salpetersäure mit Wasser entwickelten Wärmemengen ab, während Thomsen die Berechtigung dieser Annahme bestreitet.

Die unter gewöhnlichem Drucke überdestillierende Säure ist vielleicht statt des Gemisches von N(OH)₅ und NO(OH)₈ auch das Hydrat $2NO_3H.3H_2O = N_2O(OH)_8$. Die Existenz dieses Hydrats erscheint dadurch wahrscheinlich, daß nach Bourgoin³) nur dieses Hydrat durch den galvanischen Strom zersetzt wird, und daß nach Kolb⁴) beim Vermischen von Salpetersäure mit Wasser das Maximum der Kontraktion bei der entsprechenden Konzentration eintritt. Die Aus-

¹⁾ Wislicenus, Ber. 3, 972. — 2) Berthelot, Compt. rend. 78, 769; JB. 1874, S. 80; Derselbe, Bull. soc. chim. [2] 22, 536; JB. 1874, S. 74. — 3) Bourgoin, Compt. rend. 70, 811; Chem. Centralbl. [3] 1, 289. — 4) Kolb, Ann. ch. phys. [4] 10, 140; JB. 1866, S. 143.

3 Mol. Wasser auf 2 Mol. Hydrat enthalten; sie wurde daher als die Verbindung 2 NO₃ H + 3 H₂O oder auch als besonderes Hydrat N₂O₃.4 H₂O betrachtet. Beide Formeln entsprechen der eines basischen Kupferoxydsalzes (NO₃)₂Cu + 3 CuO oder N₂O₅.4 CuO ¹).

Die Versuche anderer Chemiker haben Daltons Resultate im allgemeinen bestätigt, aber erkennen lassen, dass der Siedepunkt und die Konzentration der bei der Destillation wasserhaltiger Salpetersäuren hinterbleibenden Säure nicht so konstant ist, wie jener angegeben. Millon²) fand denselben bei 125 bis 128°, Smith³) bei 121°, Konowalow 4) bei 120,5°. Nach Smith hat die hinterbleibende Säure, mag sie aus konzentrierterer oder verdünnterer Säure erhalten sein, das von Dalton gefundene spezifische Gewicht, nämlich 1,424 bis 1,421, Millon konnte aber verdünnte Säure nur auf das spezif. Gew. 1,405 (bei 200) bringen, und auch dies nur unter besonderen Umständen; auch Wackenroder 5) erhielt aus verdünnter Säure nur einen Rückstand von 1,412 spezif. Gew.; Tünnermann () von 1,415, Mitscherlich von 1,40. Millon nahm daher außer Daltons Verbindung noch die Verbindung 2 NO₃H + 3½ aq. an und hielt auch den bei der Destillation einer großen Menge konzentrierter Salpetersäure bei 1250 tbergehenden geringen Anteil Säure von 1,484 spezif. Gew. für eine besondere Verbindung 2 NO₃H + H₂O, von der auch Graham 1) spricht.

Schliefslich wurde von Roscoe?) dargethan, dass Konstanz des Siedepunktes einer Flüssigkeit dieselbe nicht immer als chemische Verbindung erweist, dass vielmehr auch für jedes Gemenge zweier flüchtiger Flüssigkeiten eine Temperatur existiert, bei welcher es unverändert Der konstante Siedepunkt, auf welchen Gemische von verdampft. Salpetersäurehydrat und Wasser kommen, ist danach nicht bedingt durch die Bildung einer chemischen Verbindung beider, sondern er wird dann konstant, wenn Säurehydrat und Wasser auf das Verhältnis gekommen sind, in dem das Gemisch unverändert verdampft. Siedepunkt hängt nicht von der Zusammensetzung der zurückbleibenden Saure ab, sondern umgekehrt die Zusammensetzung von der Höhe des Siedepunktes unter den vorliegenden Umständen, zunächst also von dem Drucke, unter welchem die Destillation erfolgt. - Nach Roscoes Versuchen verwandelt sich jedes Gemisch von Salpetersäurehydrat und Wasser bei Destillation unter gewöhnlichem Luftdruck in eine Säure von 68 Proz. Gehalt an Salpetersäurehydrat, also weder in die Verbindung 2 NO₃ H + 3 aq, welche 70 Proz., noch in NO₃ H + 2 aq, welche 63 Proz. Hydrat erfordert. Bei dem Barometerstande von 735 mm

¹⁾ Graham, Ann. Chem. 29, 12 u. 123, 93. — 2) Millon, J. pr. Chem. 29, 349. — 3) Smith, Pharm. Centralbl. 19, 203. — 4) D. Konowalow, Ann. Phys. [2] 14, 34. — 5) Wackenroder, Arch. Pharm. [2] 41, 161; 50, 23; 71, 279. — 5) Tünnermann, Kastn. Arch. 19, 344. — 7) Roscoe, Ann. Chem. 116, 203.

Salpeter mit 1 Mol. oder weniger Vitriolöl, wobei die Hälfte der Salpetersäure als Hydrat übergeht, die andere Hälfte bei starker, fast bis zum Glühen gesteigerter Hitze meist in Untersalpetersäure und Sauerstoff zersetzt wird. Die Salpetersäure in der Vorlage absorbiert den Untersalpetersäuredampf, während der Sauerstoff entweicht. Nach Mitscherlich destilliert man zweckmälsig Salpeter mit Kaliumbisulfat. Um eine möglichst vollständige Absorption der Untersalpetersäure herbeizuführen, muß die Vorlage gut gekühlt und häufig gedreht werden, damit sich der flüssige Inhalt über die Wandung verbreitet.

Brunner¹) destilliert ein Gemenge von 100 Tln. Salpeter, 5 Tln. Schwefel und 100 Tln. Vitriolöl, bis 50 Tle. übergegangen sind und der Schwefel mit gelber Farbe auf dem flüssigen Rückstande schwimmt; wegen des Gehaltes an Schwefelsäure muß das Destillat rektifiziert werden; man erhält dann zwei Flüssigkeitsschichten, deren obere Untersalpetersäure ist. Man kann auch statt des Schwefels Stärkemehl anwenden²).

Vanino³) leitet die durch Formaldehyd aus konzentrierter Salpetersäure entwickelte Untersalpetersäure in Salpetersäure oder lässt Formalith, mit Formaldehyd getränkten Kieselgur, auf konzentrierte Säure einwirken und giesst nach beendeter Reaktion die entstandene rote Säure ab.

Die rote rauchende Salpetersäure ist eine höchst ätzende Flüssigkeit, welche schon bei gelindem Erwärmen reichliche Mengen Untersalpetersäuredampf entweichen lässt. Fügt man zu der Säure nach und nach Wasser, so färbt sie sich erst grün, dann blau, und schließlich entsteht eine farblose Flüssigkeit; dabei treten rote Dämpfe auf, und zwar um so mehr, je wärmer das Wasser und die Säure sind und je weniger man die bei der Reaktion entstehende Wärme mässigt; lässt man die Säure in so viel Wasser fließen, dass keine Erwärmung bemerkbar wird, so tritt auch kein Gas auf 4); bei fortgesetztem Zufluss der Säure erscheinen dann die oben erwähnten Farben in umgekehrter Reihenfolge. Dieser Farbenwechsel wird gewöhnlich in folgender Weise erklärt: Die Untersalpetersäure der roten Säure wird durch den Wasserzusatz in der Weise zersetzt, dass sich Salpetersäure und salpetrige Säure bilden; das zugesetzte Wasser genügt jedoch zunächst nicht, um sämtliche Untersalpetersäure zu zersetzen, und das Gemisch enthält sonach neben Salpetersäure sowohl Untersalpetersäure als salpetrige Säure. Unter der Annahme, dass diese Stickstoffoxyde in der Salpetersäurelösung ihre spezifischen Färbungen, also die salpetrige Säure eine blaue, die Untersalpetersäure eine rotbraune, beibehalten, muß eine solche Lösung die Kombinationsfarbe Grün haben. Ist hingegen der

¹⁾ Brunner, J. pr. Chem. 62, 384. — 2) Derselbe, Dingl. pol. J. 159, 355. — 3) L. Vanino, Ber. 32, 1392. — 4) Feldhaus, Zeitschr. anal. Chem. 1, 426.

Wasserzusatz hinreichend, um sämtliche Untersalpetersäure zu zersetzen, so dals nur eine Mischung von Salpetersäure und salpetriger Säure übrigbleibt, so muß das der letzteren eigene reine Blau auftreten.

Es ist versucht worden, die Richtigkeit dieser physikalischen Theorie auch chemisch zu erweisen. Hierbei ergaben sich anfangs abweichende Resultate¹), dann ergaben sich Thatsachen, welche diese Abweichungen als unzuverlässig erscheinen lassen und eher für die Theorie sprechen²). Ein strenger Beweis ist indessen nicht möglich, da einerseits bei der Untersuchung der gefärbten Säuren immer eine Zersetzung von salpetriger Säure in Salpetersäure und Stickoxyd zu befürchten ist, andererseits ein Gemenge von Stickoxyd und Untersalpetersäure sich in Bezug auf alle Absorptionsmittel wie salpetrige Säure allein verhält²).

Die rote rauchende Säure bewirkt Entzündung von nicht selbst entzündlichem Phosphorwasserstoffgas, Selenwasserstoff, Jodwasserstoffsäuregas³). Besonders gegenüber organischen Substanzen führt ihr energisches Oxydationsvermögen leicht zu heftigen Verbrennungserscheinungen. Nach Lund⁴) soll sie zwar nicht eigentlich feuergefährlich sein; doch beweisen die Versuche von Kraut⁵) und Haas⁶) das Gegenteil; selbst Säure von 1,4 spezif. Gew. vermag danach noch leicht brennbare Stoffe zur Entzündung zu bringen⁷).

Mit konzentrierter Schwefelsäure giebt die rauchende Säure ein farbloses Gemisch, indem Verbindungen von Schwefelsäurehydrat und salpetriger Säure entstehen.

Durch gelindes Erhitzen im offenen Kölbchen liesert sie ein fast farbloses Hydrat von 1,5 spezis. Gew., das von Carius 8) zur Oxydation organischer Substanzen bei der Elementaranalyse, zur Bestimmung von Schwesel und Halogenen, eingeführt worden ist.

Verhalten der Salpetersäure. Wasserstoff wirkt bei gewöhnlicher Temperatur und bei 100°) nicht auf die Säure ein; mit ihrem Dampfe durch ein glühendes Rohr geleitet, bewirkt er heftige Verpuffung und Abscheidung von Stickstoff. Leitet man mit Salpetersäuredampf beladenen Wasserstoff über erwärmten Platinschwamm, so kommt dieser zum Glühen, und es entstehen Wasser und Ammoniak 10). Naszierender Wasserstoff erzeugt schon bei gewöhnlicher Temperatur

¹⁾ L. Marchlewski, Ber. 24, 3271; Montemartini, Atti della Reale Accad. dei Lincei Rendic. 1892, 1. Sem., p. 63; Ber. 25, 408, Ref. —
2) L. Marchlewski, Zeitschr. anorgan. Chem. 1, 368 u. 2, 18; L. Marchlewski u. Liljensztern, ebend. 5, 288. —
3) A. W. Hofmann, Ber. 3, 658. —
4) K. Lund, Dingl. pol. J. 207, 512. —
5) K. Kraut, Ber. 14, 301. —
5) R. Haas, Ber. 1881, S. 597. —
7) Vgl. auch Archbutt, J. Boc. Chem. Ind. 15, 84; Ber. 29, 953, Ref. —
8) L. Carius, Ber. 3, 697. —
9) Berthelot, Compt. rend. 127, 27; Chem. Centralbl. 1898, II, 8. 407. —
10) R. Wagner, Dingl. pol. J. 183, 76.

niedrigere Oxyde des Stickstoffs, zuletzt Ammoniak 1), zuweilen auch Hydroxylamin.

Diamant oxydiert sich nicht in siedender Salpetersäure. Dagegen verbrennt rotglühende Kohle in der konzentrierten Säure sehr lebhaft, und Kohlenpulver zersetzt das Säurehydrat selbst bei größter Kälte unter Entwickelung von kohlensäurefreier Untersalpetersäure²). Schwefelsäure gelöst, wird die Säure durch Berührung mit Koks schon bei gewöhnlicher, schneller bei erhöhter Temperatur vollständig zu salpetriger Säure reduziert 3), weshalb diese Säure ausschliesslich im Kondensationsprodukte der Gay-Lussac-Türme sich findet. A. Scott⁴) will durch Einwirkung der Säure auf Holzkohle eine schwarze, in Wasser, Alkohol und Äther sehr lösliche Substanz erhalten haben, die über 30 Proz. Kohlenstoff, 2 oder 3 Proz. Wasserstoff und außerdem Stickstoff enthält, sich mit Alkalien verbindet und mit den Salzen der meisten Metalle Niederschläge giebt; auch durch Salzsäure und Schwefelsäure wird die wässerige Lösung gefällt. Ähnlich fand Friswell 5), dass beim Übergielsen fein gepulverter bituminöser Kohle mit dem doppelten Gewichte 49 proz. Salpetersäure eine heftige Reaktion stattfindet und je nach Art der Kohle dieselbe ganz oder zum größeren Teil in eine in verdünnter Sodalösung lösliche Substanz, wahrscheinlich eine Nitroverbindung, verwandelt wird. Graphit erleidet durch Behandlung mit roter rauchender Salpetersäure und nachheriges Glühen eine starke Aufblähung zu wurmähnlichen Gebilden; einzelne Arten Graphit, von Luzi⁶) deshalb als Graphitite unterschieden, zeigen diese Reaktion nicht.

Säure von 1,5 spezif. Gew. oxydiert im zugeschmolzenen Rohre bei 200 bis 320°, wobei sie selbst weitgehende Zersetzung erleidet, die organischen Verbindungen vollständig zu Kohlensäure und Wasser, auch diejenigen, welche Schwefel oder Halogene enthalten; Graphit wird davon bei 250 bis 260° nur langsam, bei 300 bis 330° in einer bis zwei Stunden oxydiert 7).

Kohlenoxyd wirkt auf Säure von 1,2 spezif. Gew. weder in der Kälte noch in der Hitze reduzierend 8).

Formaldehyd entwickelt mit konzentrierter Säure reichliche Mengen Untersalpetersäure. Chlorwasser verzögert die Reaktion sehr stark, Wasserstoffsuperoxyd scheint sie völlig zu verhindern 9). Die aliphatischen Aldehyde liefern nach Ponzio 10) allgemein mit Salpetersäure Fettsäuren, Hydroxylamin und Dinitrokohlenwasserstoffe. Primär sollen

¹⁾ Bloxam, Chem. News 19, 289 u. 20, 11; JB. 1869, S. 151 u. 253. — 2) Schönbein, Ann. Phys. 73, 326 u. 100, 12. — 3) G. Lunge, Chem. Ind. 8, 2. — 4) A. Scott, Chem. News 25, 77; JB. 1872, S. 216. — 5) R. J. Friswell, Chem. Soc. Proc. 1892, p. 9; Ber. 26, 580, Ref. — 6) W. Luzi, Ber. 24, 4085. — 7) L. Carius, ebend. 3, 697. — 8) K. Stammer, Ann. Phys. 82, 135. — 9) L. Vanino, Ber. 32, 1392. — 10) Ponzio, Gazz. chim. 26, I, S. 423; J. pr. Chem. [2] 53, 431; Ber. 29, 653, 977, Ref.

Isonitrosoaldehyde entstehen, welche sich dann einerseits in den entsprechenden Ketoaldehyd und Hydroxylamin, andererseits in Dinitro-kohlenwasserstoff umsetzen. Die Ketoaldehyde gehen ihrerseits in Fettsäuren über.

Mit Bor zersetzt sich die schwach erwärmte Säure unter Bildung von Borsäure, Stickoxyd und Stickstoff (Gay-Lussac, Thénard).

Phosphor wird von Salpetersäure von 1,2 spezif. Gew. bei gelindem Erwärmen unter Entwickelung von Stickoxyd und etwas Stickstoff zu phosphoriger Säure und Phosphorsäure gelöst; nach Wittstock 1) soll hierbei auch Stickstoffoxydul auftreten, was Gmelin bestreitet. Beim Abdampfen der Lösung wird die phosphorige Säure durch noch vorhandene Salpetersäure vollends zu Phosphorsäure oxydiert. Personne 2) will hierbei auch die Bildung von Ammoniak beobachtet haben, dies konnte von anderer Seite nicht bestätigt werden, findet aber nach Montemartini³) besonders bei mittlerer Konzentration der Säure statt. - Konzentrierte Säure gerät schon bei gewöhnlicher Temperatur durch Phosphor in immer heftigeres Aufwallen, bis die Hitze so weit gestiegen ist, dass der Phosphor in den Säuredämpsen mit Glanz verbrennt; doch löst auch die stärkste Säure anfangs einen Teil des Phosphors zu phosphoriger Säure. Der früher als Phosphoroxyd bezeichnete unreine amorphe Phosphor oxydiert sich in verdünnter Säure schneller als der gewöhnliche, durch konzentrierte wird er entzündet (Pelouze).

Phosphorwasserstoffgas wird durch die konzentrierte Säure mit Heftigkeit zersetzt (Graham). Warme, rauchende Säure bewirkt beim Eintropfen in einen mit nicht selbstentzündlichem Phosphorwasserstoffgas gefüllten Cylinder heftige Verpuffung 4).

Schwesel wird in Schweselsäure verwandelt, um so leichter, je feiner er verteilt und je stärker die Säure ist 5). Schweflige Säure reduziert die Salpetersäure nur schwierig, außer bei Gegenwart von Schwefelsäure. Kocht man 1 Vol. Salpetersäure von 1,4 spezif. Gew. mit 5 Vol. wässeriger, schwefliger Säure, so entwickeln sich Stickoxydul und Stickoxyd, bei Gegenwart von weniger Wasser erfolgt vor Eintritt des Kochens plötzlich reichliche Bildung von Stickoxyd. Ein Gemisch von Salpetersäure und Schwefelsäure zerlegt die schweflige Säure je nach Konzentration in verschiedener Weise. Wird sie in ein Gemisch von Vitriolol mit 10 Proz. starker Salpetersäure eingeleitet, und wird die gesättigte Mischung 24 Stunden sich selbst überlassen, so entstehen Bleikammerkrystalle. Leitet man nach Lösung derselben nochmals schweflige Säure ein, so wird die Flüssigkeit beim Stehen in der dicht verschlossenen Flasche dunkelviolett und enthält nebeneinander schweflige Saure, die an der Luft oder im Vakuum entweicht, und salpetrige

¹⁾ Wittstock, JB. Berz. 33, 2, S. 142. — 2) Personne, Bull. soc. chim. [1] 1, 163; Gmelin-Krauts Handb. I, 2, 479. — 3) Montemartini, Gazz. chim. 28, I, S. 397; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 625. — 4) A. W. Hofmann, Ber. 3, 660. — 3) Bunsen, Ann. Chem. 106, 3.

Säure¹). Gemenge von Salpetersäure und verdünnter Schweselsäure (von mindestens 1,34 spezis. Gew.) werden durch schweslige Säure leicht unter Bildung von Stickoxyd zerlegt (R. Weber). Tropst man slüssige, schweslige Säure in reines Salpetersäurehydrat, so bilden sich rote Dämpse und Bleikammerkrystalle, die bei Überschus des Reduktionsmittels wieder verschwinden, so dass schließlich nur eine wenig gesärbte Schweselsäure hinterbleibt²). Beim Erhitzen eines Gemisches beider Säuren beobachtete Fremy³) Bildung von Stickoxydul.

Durch Einwirkung von Thionylchlorid entsteht zunächst Nitrylchlorid, NO₂ Cl⁴).

Schwefelwasserstoffwasser wird durch Säure, die von Untersalpetersäure frei ist, bei gewöhnlicher Temperatur nicht zersetzt; auch durch Einleiten von Schwefelwasserstoffgas wird reine Säure von 1,18 spezif. Gew. nicht verändert; enthält sie aber nur so viel Untersalpetersäure, wie sich beim Stehen an der Luft bei 25° bildet, so wird die gesamte Säure unter Bildung von Schwefel, Schwefelsäure, Ammoniak, Stickoxyd und Stickstoff zerlegt 5). Gielst man in eine mit Schwefelwasserstoffgas gefüllte Flasche Salpetersäurehydrat, so entsteht eine blaue Flamme, es bilden sich rote Dämpfe, der Wasserstoff und ein Teil des Schwefels wird oxydiert, während der Rest des letzteren sich absetzt.

Organische Sulfide oxydiert die Säure zu Sulfoxyden, mit denen sie sich zu unbeständigen, schon durch Wasser leicht zerlegbaren Verbindungen von je 1 Mol. vereinigt 6).

Durch Schwefelkohlenstoff wird die Säure unter Einwirkung des Sonnenlichtes zu Untersalpetersäure reduziert; nach längerer Zeit treten dann Krystalle von unbekannter Zusammensetzung auf 7).

Selen wird durch erwärmte Salpetersäure in selenige Säure verwandelt, Selenwasserstoff durch die rauchende Säure unter Feuererscheinung zersetzt 8).

Auf fein verteiltes Tellur wirkt Säure von 1,25 spezif. Gew. schon bei — 11° ein, doch bleibt, wenn bei niedriger Temperatur operiert wird, eine Substanz in mikroskopischen, verfilzten Nadeln, die neben telluriger Säure Salpetersäure enthält, zurück, Tellurdioxyd löst sich in heißer Säure von 1,35 spezif. Gew. zu basisch salpetersaurem Tellurdioxyd; dabei scheinen sich der Reihe nach zu bilden: 1. eine Lösung des Hydrats TeO₈ H₂ in Salpetersäure bei 0°; 2. Tellurnitrat, über 70°, langsamer in der Kälte in Tellurdioxyd und das basische Salz sich zersetzend; die Lösung des letzteren in Salpetersäure von 1,10 spezif.

¹⁾ Girard u. Pabst, Bull. soc. chim. [2] 30, 531; JB. 1878, S. 223.

— 3) Sestini, Bull. soc. chim. [2] 10, 226; JB. 1868, S. 152. — 3) Fremy, Compt. rend. 70, 61; JB. 1870, S. 272. — 4) Ch. Moureu, Compt. rend. 119, 337; Ber. 27, 624, Ref. — 5) Kemper, Ann. Chem. 102, 342; s. auch Johnston, N. Ed. J. of Sc. 6, 65; Ann. Phys. 24, 354; Leconte, Ann. ch. phys. [3] 21, 180; JB. 1847/48, S. 386. — 6) Beckmann, J. pr. Chem. [2] 17, 439. — 7) Tifferau, Bull. soc. chim. 44, 109; Ber. 18, 604, Ref. — 8) A. W. Hofmann, Ber. 3, 660.

Gew. zersetzt sich bei Zusatz der fünffachen Menge Wasser, besonders schnell beim Erwärmen, unter Abscheidung von Tellurdioxyd 1).

Jod bildet beim Erwärmen mit konzentrierter Salpetersäure Jodsäure neben Untersalpetersäure. Jodwasserstoffsäure zerfällt damit in Wasser, Jod und Stickoxyd; rauchende Säure, in einen mit Jodwasserstoffgas gefüllten Cylinder getropft, zerfällt mit roter Flamme unter Auftreten von Joddampf²).

Bromwasserstoff zersetzt die konzentrierte Säure schon bei 0° und darunter unter Bildung von Brom, Untersalpetersäure und Wasser, Verdünnen mit viel Wasser führt indessen zur Wiederherstellung der ursprünglichen Verbindungen.

Jod- und Bromalkaliverbindungen, ferner Jodbaryum, Jodblei und Kupferjodür werden durch die Säure in Nitrate umgewandelt 3).

Viele Chloride werden durch Salpetersäure unter Entwickelung chlorhaltiger Zersetzungsprodukte und Bildung von Nitraten zerzetzt. Vollständige Umwandlung erfolgt bei Kalium- und Natriumchlorid leicht beim Erwärmen mit 6 bis 7 Tln. Salpetersäure 4). Nach Stas sind, wenn man anfangs auf 40 bis 50°, zuletzt bis nahe zum Kochen erhitzt, auf 1 Tl. Chlorkalium 3, Chlornatrium 4, Chlorlithium 5¹/₂ Tle. Salpetersäurehydrat notwendig. Salmiak entwickelt beim Erwärmen mit der Säure Stickoxydul neben wenig Chlor und Stickstoff, mit konzentrierter Säure auch salpetrige Säure 3). Arsenchlorür wird zu Arsensaure. Die Chlorverbindungen von Cer, Lanthan, Didym, Cadmium, sowie Eisen-, Gold- und Platinchlorid werden nur schwierig und unvollkommen zersetzt 6). Antimonchlorür, Wismutchlorid, Chlorzink, Kupferchlorur und Kupferchlorid werden nach Schlesinger 3) zersetzt, nach Wurtz 6) aber gleichfalls nur schwierig und unvollständig, wobei Antimonchlorur in Antimonsaure verwandelt wird. chlorur geht zunächst in das Chlorid über, dann in Metazinnsäure 3); zugleich mit Salzsäure und Salpetersäure im zugeschmolzenen Rohre auf 170° erhitzt, verwandelt es letztere in Ammoniak 7). Chlorblei wird von kochender Salpetersäure von 1,3 spezif. Gew. zersetzt; diese selbe Säure ist unwirksam gegen Quecksilberchlorur, während eine solche von 1,46 spezif. Gew. beim Erhitzen damit unter Entwickelung von Stickoxyd Quecksilberchlorid und Mercurinitrat bildet. Quecksilberchlorid und Chlorsilber sollen nach einigen Autoren nicht angegriffen werden 8); nach Pierre 9) zersetzt indessen kochende Salpetersäure

¹⁾ D. Klein u. J. Morel, Compt. rend. 99, 540 u. 587; JB. 1884, 8. 1569. — 2) A. W. Hofmann, Ber. 3, 660. — 3) Schlesinger, Repert. Pharm. [2] 35, 74. — 4) L. Smith, Sill. Am. J. [2] 16, 373; JB. 1853, S. 662. — 5) Derselbe, Sill. Am. J. [2] 15, 240; JB. 1853, S. 833. — 4) H. Wurtz, Sill. Am. J. [2] 25. 371 u. 26, 188; J. pr. Chem. 76, 31 u. 36. — 7) E. Pugh, Chem. Soc. Qu. J. 12, 35; JB. 1859, S. 672. — 8) Schlesinger, Repert. Pharm. [2] 35, 74; H. Wurtz, Sill. Am. J. [2] 25, 371 u. 26, 188; J. pr. Chem. 76, 31 u. 36. — 9) J. Pierre, Compt. rend. 73, 1090; Chem. Centralbl. [3] 2, 759.

pulverförmiges Chlorsilber, so dass nach dem Abdestillieren der Säure Silbernitrat krystallisiert.

Die Säure wirkt zuweilen auch auf Salze, die scheinbar chemisch nicht verändert werden, vielleicht durch Änderung der Molekularstruktur, ein. So wird die Lichtempfindlichkeit des Bromsilbers dadurch zerstört 1).

Stickoxydgas wird von Salpetersäure um so reichlicher absorbiert, je konzentrierter und kälter sie ist, wobei die Säure zu Untersalpetersäure und salpetriger Säure reduziert wird und hierdurch anfangs eine gelbe, dann grüne und schließlich blaue Färbung annimmt. Starke Säure wird gelb, dann orange, olivengrün, hellgrün, endlich grünblau, wobei Volumen und Flüchtigkeit beträchtlich zunehmen 2).

Alle Metalle, mit Ausnahme des Platins, Rhodiums, Iridiums und unter gewöhnlichen Umständen des Goldes, werden durch die Säure entweder schon bei gewöhnlicher Temperatur oder bei Siedehitze oxy-Dabei bilden sich, wenn die Säure nicht zu konzentriert ist, Lösungen salpetersaurer Salze; nur Wolfram und Arsen bilden keine Nitrate und Antimon bleibt als salpetersaures Antimonoxyd ungelöst. Aus der Säure entwickeln sich dabei Untersalpetersäure, Stickoxyd, Stickoxydul oder Stickstoff; Zinu, Zink, Cadmium und Eisen 3), sowie Nickel und Kobalt⁴), Magnesium und Mangan⁵) erzeugen auch Ammoniak, Zinn auch Hydroxylamin. Bildung von Ammoniak findet im allgemeinen nur durch solche Metalle statt, welche Wasser schon bei mässig hoher Temperatur zersetzen. Wo diese Einwirkung schon bei gewöhnlicher oder wenig erhöhter Temperatur stattfindet, tritt gleichzeitig Wasserstoff auf 5). Hydroxylamin entsteht auch durch Einwirkung von Natriumamalgam auf die Säure; daneben will Maumené 6) eine Verbindung N2O3H4 erhalten haben. Natrium bewirkt in Salpetersäure von 1,36 spezif. Gew. Entwickelung von Wasserstoffgas, das sich an der Luft entzündet; bei Anwendung einer Säure von 1,056 spezif. Gew. entzündet sich das entwickelte Gas nicht mehr. — Die bei Auflösung der Metalle frei werdende Wärme beschleunigt den anfangs langsamen Prozess und steigert sich bisweilen bis zu Feuererscheinungen.

Die Oxydation der Metalle durch Salpetersäure findet namentlich dann leicht statt, wenn dieselbe salpetrige Säure enthält. Diese bildet zuerst unter Ausscheidung von Stickoxyd ein Nitrit, welches im Entstehen durch die Salpetersäure in Nitrat umgewandelt wird. Die hierbei ausgeschiedene salpetrige Säure sowie diejenige, welche durch Einwirkung des Stickoxyds aus der Salpetersäure entsteht, zersetzt

¹⁾ J. M. Eder, Wien. Akad. Ber. 81, 679. — 2) Priestley, Experiments and Observations 3, 121. — 3) Kuhlmann, Ann. Chem. 27, 27. — 4) C. Montemartini, Gazz. chim. 22, 250; Ber. 25, 618, Ref. — 5) Derselbe, Gazz. chim. 22, 426; Ber. 25, 900, Ref. — 6) Maumené, Monit. scientif. [3] 12, 467; JB. 1882, S. 238.

sich mit neuen Mengen Metall, so dass sich der Prozess stets wiederholt und die Menge der salpetrigen Säure sich vermehrt. Salpetersäure,
die von salpetriger Säure ganz frei ist, übt daher auf die verschiedenen
Metalle, namentlich in konzentrierter Form, wesentlich geringere Wirkung
aus 1), ja dieselbe kann unter solchen Umständen gänzlich ausbleiben 2).

Nach van Bijlert³) ist eine oxydierende Wirkung der Säure und eine reduzierende durch den naszierenden Wasserstoff zu unterscheiden Oxydierend wirken die undissoziierten Molekeln, diese Wirkung kommt daher in verdünnter Säure nicht zur Geltung. Hier wird durch Metalle von großer Oxydationswärme Wasserstoff verdrängt, so daß nur dessen Reduktionswirkung zum Ausdruck gelangt.

Nach Freer und Higley 4) ordnen sich die Metalle bezüglich der Einwirkung auf verdünnte Säure nach der Potentialreihe. Doch zeigt die Verschiedenheit der elektrolytischen Zersetzung bei Verwendung von Blei- und von Silberelektroden, dass nicht nur der Wasserstoff die Reduktion bewirkt. In konzentrierter Säure nimmt das Metallatom von einem Wasserstoffatom eine positive Ladung und der hierdurch naszent werdende Wasserstoff bewirkt die Reduktion der auftretenden Untersalpetersäure, oder die Metallatome wirken gemeinschaftlich mit dem Wasserstoff auf diese, bilden Wasser und Metalloxyd, das dann unveränderte Salpetersäure unter Nitratbildung neutralisiert. Diese Ansicht wird begründet durch die Thatsache, das Silber, Kupfer, Eisen und elektrolytischer Wasserstoff auf konzentrierte Säure nahezu die gleiche Wirkung ausüben, sast nur Untersalpetersäure bilden.

Das Verhalten einzelner Metalle gegen die Säure und besonders die Natur der dabei gebildeten Reduktionsprodukte ist Gegenstand zahlreicher Untersuchungen gewesen:

Zink entwickelt mit Säure von 1,2 spezif. Gew. Stickoxydul, dem sich mit zunehmender Erhitzung Stickoxyd in steigender Menge beimischt³). Wasserstoff wird dabei nicht entwickelt, welches auch die Temperatur und Konzentration sein mag; die Menge des erzeugten Ammoniaks ist bis zu einem gewissen Grade unabhängig von der Konzentration der Säure; doch erleidet die Ammoniakbildung einen Stillstand, wenn diese einen bestimmten Grad erreicht hat, vermutlich, weil die einzelnen Produkte der Reaktion gegenüber verschieden konzentrierter Säure verschieden beständig sind⁶). Der Konzentrationspunkt, bei welchem dieser Stillstand eintritt, ist je nach der Temperatur verschieden⁷). Läst man auf das Zink Säure einwirken, die im Liter

¹⁾ Millon, J. pharm. 29, 179; Schönn, Zeitschr. anal. Chem. 10, 291.

— *) V. H. Veley, J. Soc. Chem. Ind. 10, 204 u. 206; Ber. 24, 522 u. 523, Bef.; A. Dupré, Compt. rend. 76, 720; JB. 1878, S. 254. — *) van Bijlert, Zeitschr. physikal. Chem. 31, 103. — *) Freer u. Higley, Ann. Chem. Journ. 21, 377; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 8. — *) Pleischl, Schweigg. J. 38, 461. — *) C. Montemartini, Attid. R. Acc. dei Lincei Rendic. 1892, I, p. 63; Ber. 25, 408, Ref. — *) C. Montemartini, Gazz. chim. 22, 277; Ber. 25, 617, Ref.

2 bis 20 g Stickstoffpentoxyd enthält, so nimmt die Menge des entwickelten Stickstoffs mit zunehmender Konzentration ab und verschwindet bei 20 g pro Liter gänzlich, die Säuren mit 2 und 4 g entwickeln kein Stickoxydul, wohl aber die stärkeren; Stickoxyd wird nicht entwickelt (außer beim Kochen), salpetrige Säure in schwankender, von der Konzentration anscheinend unabhängiger Menge erzeugt 1). Ein Gemenge von Zink mit mäßig verdünnter Säure, welches Stickoxyd entwickelt, liefert nach Zusatz von verdünnter Schwefelsäure bei lebhafterer Gasentwickelung hauptsächlich Stickoxydul 2). Nach Montemartini 3) verdankt das Stickoxyd seine Entstehung hauptsächlich sekundären Reaktionen; es ist ferner wahrscheinlich, daß im Laufe der Reaktion untersalpetrige Säure auftritt. Bei Gegenwart von Ammoniumnitrat entsteht viel freier Stickstoff 4).

In verdünnter Säure, wo lediglich die Reduktionswirkung des naszierenden Wasserstoffs zur Geltung kommt, wird als Endprodukt nur Ammoniak gebildet. Wahrscheinlich entstehen dabei aber Zwischenprodukte, namentlich salpetrige Säure 5).

Kadmium verhält sich wie Zink⁶). Auf Eisen wirkt Säure von 1,217 spezif. Gew., mit der dreifachen Menge Wasser verdünnt, in der Kälte nicht ein; bei zweifacher Verdünnung entwickelt sie anfangs Stickoxydul mit wenig Stickoxyd, später letzteres allein⁷).

Kupfer entwickelt mit Säure von 1,217 spezif. Gew. bei - 10° Stickoxydul mit wenig Stickoxyd 8). Bei gewöhnlicher Temperatur entwickelt es mit verdünnter Säure reines Stickoxyd, dem bei steigender Temperatur oder höherer Konzentration Stickstoff beigemengt ist. Nach Acworth 4) ergiebt sich durch Einwirkung von kalter, verdünnter Säure (1:3 oder 3:5) ein Gas mit 90 bis 95 Proz. Stickoxyd, wenig Stickoxydul und Stickstoff; im Verhältnis, wie die Säure sich mit Kupfernitrat sättigt, wächst die Menge des Stickoxyduls bis zu etwa 85 Proz., während Gegenwart von Kaliumnitrat ohne Einfluss ist. Durch Einwirkung einer Säure von 1,40 spezif. Gew. auf reines Kupfer zwischen 0 und 50° entstehen nur salpetrige Säure und Untersalpetersäure als Gase, und zwar im Verhältnis 1:9, das kleinen, scheinbar außer Zusammenhang mit der Temperatur stehenden Schwankungen unterliegt; Stickoxyd wird dabei nicht entwickelt 9). Auch Säure von 1,30 spezif. Gew. liefert nur salpetrige Säure und Untersalpetersäure; von ersterer entsteht um so mehr, je höher die Konzentration 10). Nach Monte-

¹⁾ H. St. Claire-Deville, Compt. rend. 70, 20 u. 550; Chem. Centralbl. 1870, S. 149, 225, 532. — 2) H. Schiff, Ann. Chem. 118, 84. — 3) C. Montemartini, Gazz. chim. 22, 277; Ber. 25, 617, Ref. — 4) J. J. Acworth, Chem. Soc. J. [2] 13, 828; JB. 1875, S. 173. — 3) van Bijlert, Zeitschr. physikal. Chem. 31, 103. — 6) C. Montemartini, Gazz. chim. 22, 250; Ber. 25, 618, Ref. — 7) Pleischl, Schweigg. J. 38, 461. — 3) Schlesinger, Repert. Pharm. [2] 35, 74. — ?) Paul C. Freer u. G. O. Higley, Am. Chem. J. 15, 71; Chem. Centralbl. [4] 5, 720. — 10) G. O. Higley, Am. Chem. J. 17, 18; Chem.-Ztg. 19, Rep. 51.

martini¹) löst sich hingegen Kupfer, und ebenso auch Wismut, Quecksilber und Silber, bei gewöhnlicher Temperatur in Säure von weniger als 30 Proz., indem dieselbe zu salpetriger Säure reduziert wird, ohne daß Ammoniak, Stickoxydul oder Stickstoff auftreten, und erst durch Zersetzung der salpetrigen Säure entsteht Stickoxyd; bei Einwirkung stärkerer Säure tritt hauptsächlich oder als einziges Produkt Untersalpetersäure auf, entsprechend der Gleichung $M + 4 NO_3 H = (NO_3)_2 M + 2 NO_2 + 2 H_2 O$. Allotropisches Kupfer wird von mit dem zehnfachen Gewicht Wasser verdünnter Säure unter Bildung von Stickoxydul angegriffen, wobei das Metall sich mit einem schwarzen Überzuge bedeckt²).

Antimon, Wismut, Blei, Quecksilber und Silber liefern Stickoxyd und bei heißerer oder stärkerer Säure zugleich Stickstoff, letzteren namentlich reichlich bei Gegenwart von Ammoniumnitrat 3). Silber entwickelt niemals Stickstoff oder Stickoxydul bei 70°; verdünnte Lösungen entwickeln damit mehr Stickoxyd, konzentrierte mehr Untersalpetersäure 4).

Blei reagiert viel schneller als Kupfer und giebt bei gleicher Konsentration der Säure mehr niedrige und weniger höhere Oxyde ;); doch wird reines Blei viel weniger angegriffen als unreines ;), z. B. antimonhaltiges?). Mit verdünnten Säuren, von 2 bis 27,5 Proz., bildet es auch kleine Mengen Ammoniak 1).

Quecksilber löst sich in Säure von 50 bis 70 Proz. zu Merkurinitrat, in solcher von 25 Proz. aber auch bei Überschuss derselben nur zu Merkuronitrat¹).

Zinn zersetzt sich mit Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur unter heftiger Erhitzung zu Zinnoxyd, Stickoxydul, Stickstoff und Ammoniak. Bei Einwirkung von 1 Tl. Zinn auf 16 Tle. Säure von 1,2 spezif. Gew. entwickelt sich, da hierbei die Temperatur infolge des Säureüberschusses nicht über 33° steigen kann, nur Stickoxydul in geringer Menge 8). Nach R. Weber 9) wird das Metall bei Abkühlung durch Eiswasser ohne Gasentwickelung angegriffen, aber selbst bei Anwendung stärkerer Säure wird nur die Hälfte des Zinns als Nitrat gelöst. Säure von 1,2 spezif. Gew. giebt mit überschüssigem Zinn oder mit zinnreichen Bleilegierungen basisches Nitrat. Nach Walker 10) bildet sich bei niedriger Temperatur (0 bis 21°) sowohl Stanno- als Stanni-

¹⁾ C. Montemartini, Gazz. chim. 22, 397; Ber. 25, 899, Ref. —
2) P. Schützenberger, Compt. rend. 86, 1265; JB. 1878, S. 285. —
3) J. J. Acworth, Chem. Soc. J. [2] 13, 828; JB. 1875, S. 173. —
4) Higley u. Davis, Am. Chem. J. 18, 587; Ber. 29, 1099, Ref. —
5) G. O. Higley, Am. Chem. J. 17, 18; Chem. Ztg. 19, Rep. S. 51. —
6) G. Lunge u. E. Schmidt, Zeitschr. angew. Chem. 1892, S. 624 u. 664. —
7) V. H. Veley, J. Soc. Chem. Ind. 10, 204 u. 206; Ber. 24, 522 u. 523, Ref. —
8) Pleischl, Schweigg. J. 38, 461. —
9) R. Weber, J. pr. Chem. [2] 26, 121. —
10) Walker, Chem. Soc. J. 63, 845; Ber. 26, 569, Ref.

salz; bei Anwendung sehr verdünnter Säure fällt die Menge des ersteren nur wenig mit steigender Temperatur, während bei Anwendung von 30- bis 40 proz. Säure diese Bildung schon bei 21 bezw. 130 gleich Null ist. Ceteris paribus fällt die Menge des Stannosalzes mit steigender Konzentration der Säure. Der gelblichweiße Niederschlag, der bei Behandlung von Zinn bei gewöhnlicher Temperatur mit konzentrierter Säure entsteht, ist basisches Zinnnitrat von wechselnder, der Formel NO₃ SnO₃ H₃ nahe kommender Zusammensetzung. Auch Montemartini 1) bestätigt, dass die durch mehr als 45 proz. Säure in der Kälte aus Zinn entstehende weiße Masse keine Metazinnsäure ist, wie früher angenommen wurde, sondern zum größten Teil aus Stanninitrat besteht. Nach Engel²) wird Zinn durch Salpetersäure von 1,42 spezif. Gew., mit 2 Vol. Wasser verdünnt und auf 0° abgekühlt, als Stannonitrat gelöst, durch die mit nur 1 Vol. Wasser verdünnte Säure als Stanninitrat, während durch die unverdünnte ein weißer Niederschlag des letzteren, das in der konzentrierten Säure unlöslich ist, entsteht. Bei Gegenwart von Chrom, Aluminium, Eisen wird das Stannioxyd löslich, durch andere Metalle der Eisengruppe nicht 3).

Das Maximum der Ammoniakbildung durch Zinn liegt bei etwa 1 proz. Säure!).

Antimon giebt mit überschüssiger 2 proz. Säure bei gewöhnlicher Temperatur kein Ammoniak; mit 70 proz. Säure bildet es unter ausschließlicher Entwickelung von Stickoxyd ein weißes Nitrat, das auch nicht vorübergehend in Wasser löslich ist 1).

Molybdän wird nur von mehr als 70 proz. Säure zu Molybdänsäure oxydiert. Bei gewöhnlicher Temperatur führen schwächere Säuren unter Entwickelung von Untersalpetersäure und wenig Stickoxyd das Metall in eine braune Lösung über, welche ein Nitrat des Molybdändioxyds enthält, das durch überschüssige Salpetersäure nur sehr langsam weiter zu Molybdänsäure oxydiert wird 1).

Gallium wird von starker Säure, die frei von salpetriger Säure ist, in der Kälte nicht angegriffen, erst bei 40 bis 50° findet Lösung statt 4).

Einige Metalle, wie Eisen, Zinn, Kupfer und Silber, bleiben in konzentrierter Salpetersäure unverändert, und ersteres Metall verliert durch Berührung damit auch die Eigenschaft, Kupfer und Silber aus ihren Lösungen metallisch zu fällen. Diese Erscheinung, der passive Zustand der Metalle, ist mit einer Änderung ihres elektrischen Verhaltens verbunden, doch scheint hierbei auch der Umstand von Einfluß zu sein, daß sich an der Oberfläche der Metalle ein Überzug von Nitrat bildet, welcher, in der konzentrierten Säure unlöslich, die weitere Einwirkung derselben hindert.

S. 924. — 4) A. Dupré, Compt. rend. 76, 720; JB. 1878, S. 254.

¹⁾ C. Montemartini, Gazz. chim. 22, 384; Ber. 25, 898, Ref. —
2) R. Engel, Compt. rend. 125, 709; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 90. —
3) van Leent, Rec. trav. chim. Pays-Bas 17, 86; Chem. Centralbl. 1898, I,

Aluminium wird von Salpetersäure in der Hitze sowohl als bei gewöhnlicher Temperatur angegriffen, durch verdünnte stärker als durch konzentrierte¹).

Salpetersäuredampf, über glühende Metalle geleitet, liefert Metalloxyd, Stickstoff und Wasser, oder, falls die Metalle letzteres zersetzen, Wasserstoff.

In der nachfolgenden Tabelle sind einige Versuchsresultate über die Zusammensetzung der bei Einwirkung von Salpetersäure auf Metalle entstehenden gasförmigen Produkte von Acworth und Armstrong²) zusammengestellt. Dieselben sind der Meinung, daß zuerst infolge einfachen Ersatzes des Wasserstoffatoms durch das Metall Nitrate entstehen, der Wasserstoff aber unter keinen Umständen als solcher entwickelt wird, sondern reduzierend auf die freie Säure einwirkt, und zwar nach folgenden Gleichungen: 1. NO₃ II + II₂ = NO₂ II + H₂O; 2. NO₃ H + 2 H₂ = NOH + 2 H₂O; 3. NO₃ H + 3 II₂ = H₂N(OH) + 2 H₂O; 4. NO₃ II + 4 H₂ = NH₃ + 3 H₂O. Erst in dritter Linie sollen durch Zersetzung dieser Reduktionsprodukte und ihre gegenseitige Einwirkung die auftretenden gasförmigen Produkte, also Stickoxyd, Stickoxydul und Stickstoff, gebildet werden (s. Tabelle a. f. S.).

Die niedrigeren Oxyde vieler Metalle und deren Salze werden durch Salpetersäure bei gewöhnlicher oder erhöhter Temperatur oxydiert, namentlich Eisenoxydul, Zinnoxydul, Quecksilberoxydul, Kupferoxydul und deren Salze. Manganoxydulsalze werden hingegen auch beim Kochen nicht oxydiert. Ist das Metallsalz, beispielsweise Eisenvitriol, im Überschusse und gleichzeitig freie Schwefelsäure vorhanden, so entwickelt sich sämtlicher Stickstoff der Salpetersäure als Stickoxyd, während bei Abwesenheit freier Schwefelsäure ein Drittel des Eisens in Ferrinitrat verwandelt wird:

$$6 SO_4 Fe + 8 NO_3 H = 2 (SO_4)_3 Fe_2 + (NO_3)_6 Fe_2 + 2 NO + 4 H_2O.$$

Durch Zinnchlorür und Salzsäure wird bei Überschuß von ersterem Hydroxylamin und, wenn viel Salzsäure zugegen, auch Ammoniak gebildet; bei ungenügender Menge von Zinnchlorür wird die Lösung gelb, Geruch von Nitrosylchlorid bemerkbar, und es entwickelt sich Stickoxydul. Zinnsulfat und Schwefelsäure reduzieren die Salpetersäure nicht 3).

Mit Stücken von arseniger Säure entwickelt Säure von 1,38 spezif. Gew. beim Erwärmen Untersalpetersäure 4). Säure von 1,2 spezif. Gew. entwickelt anfangs gleichfalls Untersalpetersäure, dann, indem sie verdünnter wird, Stickoxyd 5). Säure von 1,5 spezif. Gew. erzeugt reine

¹⁾ Stillman, J. Am. Chem. Soc. 19, 711; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 858. — 2) J. J. Acworth u. H. E. Armstrong, Chem. Soc. J. 32, 54; JB. 1877, S. 222. — 3) E. Divers u. Tamemasa Haga, Chem. Soc. J. 47, 623; JB. 1885, S. 115. — 4) Nylander, Zeitschr. Chem. [2] 9, 66. — 3) Bunge, ebend. [2] 4, 648.

Tabelle von Acworth und Armstrong.

Gewicht und Art des		Stärke	von erhal- tenem Gas	- eam-	manant	7 1171/7	Cubikcentimeter von Gasa:			
	Tempe-	•		sammensetzung		das Atomgewicht, d.				
Metalles				des Gasgemisches		die 2 H äquivalente				
	Grade	1		NO	N ₂ O	N ₂	Total	NO	N ₂ O	N ,
A BOOK Wander		• • •	40.40		2.00		0.554	0.445		_
0,8215 Kupfer	15 13	1:1 1:2	221,63	98,17	0,92 0,99		8 574 15 272	8 417	_	7
0,920 , ; 0,2285 , ;	90	1:2	, -	98,26 97,23	1,82		13 272	15 007		114
~ ~ ~ ~ ~	12	1:4		94,28	3,57	•	12 192	11 494		
	16	1:8		71,89	•	1 '	12 192	9 234	1	
0,825	. 10	1:2 ges. \	00,10	11,08	20,74	1 1,51	12 040	8 204	2664	ų. .
0,459	10	m. N ₂ O ₆ Cu	80,18	87,80	9,74	2,46	11 072	9 721	1078	-
0,410 "	13	$\left\{\begin{array}{c} 1:2 \text{ m. } 5 \text{ g} \\ \text{NO}_8 \text{NH}_4 \end{array}\right\}$	114,52	30,92	1,96	67,12	17 708	5 475	348	11
0,400 Silber	11	1:2	17,78	97,18		2,82	9 601	9 330	 -	~• • ¹ €
0,400 Zink.	5	1:8	35,33	46,05	49,86	4,09	5 741	2 643	2862	_ *
0,400 ,	5	1:4	34,39		47,60	3,32	5 588	. 2742	2659	1.7
0,400 , .	7	1:2	31,30	45,30	49,90	4,80	5 086	2 304		**
0,221 , .	90	1:2	19,31	•	39,99	. •	1	2 946	2271	44.
0,3455 , .	15	1:1	22,38	31,23	59,56	9,21	4 210	1 314	2507	3.
0,321 , .	15	1:0	15,68		·	1	3 175		2485	• :
0,179 " .	12	$\left\{\begin{array}{c} 1:4 \text{ ges. m.} \\ \text{NO}_{3} \text{NH}_{4} \end{array}\right\}$	48,35	-	2,97	97,03	17 557	1	521	17 : 36
0,8655 Cad- mium	13'	1:2	35,05	79,00	17,74	3,26	10 740	8 485	1905	3.
0.8085 Mag-	I									
nesium .	12	1:2	67,81	17,87	61,55	20,58	5 275	944	3246	1
0,251 Eisen.	16	1:1	54,22	91,68	1,28	7,04	8 064	7 392	104	
0,3975 , .	13	1:2	63,86	88,77	6,26	4,97	5 997	5 323	375	1:3
0,400	10	1:4	57,12	86,27	9,59	4,14	5 330	4 598	551	g, v
0,318	12	1:8	50,30	93,87	3,43	2,70	5 904	5 542	202	16.
0,200	9	1:12	30,81	91,28	4,45	4,27	5 638	5 146	252	<u>.</u>
0,2355 Nickel	13	• 1:2	7,76	5,37	83,31	11,32	1 935	104	1612	
0,4295 Kobalt	18	1:2	7,98	1	79,23	15,06	1 090	63	863	154
0,265 Indium	15	1:2	29,43	90,57	4,49	4,94	8 395	7 603	376	41.
0,141 Alumi- nium	60—65	1:1	78,4	97,00	0,7	2,3	15 290	14 831	<u> </u>	
0,4135 Zinn .	14	1:0	21,54	1,08	85,14	13,78	3 073	34	2616	4
0,414 , .	15	1:1	31,02	16,38	73,82	9,80	4 420		3263	433
0,404 , -	11	1:2	35,17	•	67,78	,				•
0,415 , .	11	1:8	4,66	3,27	85,02	11,80	3 312	1	ŀ	:: * .
0,381 Blei .	14	1:2	10,56	5 1,2 3	41,47	7,30	5 737	2 939	2379	41:
0,8065 Thal-	ลบ	1:2	849	 80 70	10 15	11 07	0 8 4 0	K neg	1896	% a 4 *

Untersalpetersäure, doch überzieht sich dabei die arsenige Säure schnell mit einer die weitere Einwirkung behindernden Schicht von Arsensäure. Säure von 1,38 bis 1,40 spezif. Gew. liefert ein dunkelgrünes Gemenge von salpetriger Säure und Untersalpetersäure 1). Bei Gegenwart von Salzsäure sind zur Oxydation von 1 Mol. arseniger Säure 2 Mol. Salpetersäure erforderlich 2).

Die meisten organischen Verbindungen erhitzen sich hestig mit konzentrierter Salpetersäure, oft bis zum Entzünden, so die Öle und Alkohol. Hierbei wird die Säure in Stickoxyd, häusig auch in Stickstoff verwandelt. Beim Eintragen in überschüssige konzentrierte Säure werden viele organische Verbindungen, besonders die aromatischen, unter Wasserbildung in Nitroverbindungen verwandelt.

Durch Pflanzenteile kann Salpetersäure zu Ammoniak reduziert Nach Jorissen 3) ist dieser Vorgang ausschließlich dem Einflusse niederer Organismen zuzuschreiben, Löw 4) glaubt hingegen den Vorgang durch katalytische Wirkung des Protoplasmas erklären zu sollen, da mit Sauerstoff beladener Platinmohr in Gegenwart organischer Substanz dieselbe Wirkung zeige. Auch im Erdboden erfolgt unter Umständen eine Reduktion durch Mikroorganismen 5), nach Berthelot 6) zu organischen Stickstoffverbindungen. Nach Leone 7) soll die Säure durch Mikroben nicht zu Ammoniak, sondern nur zu freiem Stickstoff reduziert werden. Dies widerspricht indessen vielfachen Beobachtungen. Die Wirkung verschiedener Bakterienarten ist durchaus verschieden. Thatsächlich aber giebt es solche, welche eine Überführung in gasförmigen Stickstoff, die sogenannte Salpetergärung, veranlassen 8); meist scheint diese Reduktion durch Symbiose je zweier Mikroorgasnismen zustande zu kommen, wie Burri und Stutzer 9) für die Gärung in faulendem Mist und Stroh nachgewiesen haben; doch fanden dieselben auch einen einzelnen Bacillus im selben Sinne wirksam. Dabei ist bald Luftzutritt erforderlich, bald, bei anderen Arten, völliger Luftabschlufs.

Verwendung. Die Säure findet als handliches Oxydationsmittel außerordentlich vielseitige Verwendung, in der Technik hauptsächlich zur Fabrikation der Schwefelsäure, ferner zur Herstellung von Schießsbaumwolle, Kollodium, Pikrinsäure und vielen anderen Zünd- und Sprengstoffen, sowie den für die Teerfarbenfabrikation als Ausgangs-

¹⁾ Hasenbach, J. pr. Chem. [2] 4, 1. — 2) J. Stein, Rep. of the 20. Brit. Ass. f. the advanc. of science, Notices a. Abstracts, p. 62; JB. 1851, S. 627. — 3) Jorissen, Bull. de l'Ac. Roy. de Belg. 13, 445; Ber. 20, 581, Ref. — 4) O. Löw, Ber. 23, 675. — 5) Dehérain u. Maquenne, Compt. rend. 95, 691; JB. 1882, S. 421. — 6) Berthelot, Compt. rend. 106, 638; Ber. 21, 226, Ref. — 7) Th. Leone, Atti d. R. Acc. dei Lincei Rendic. 1889, II, S. 171. — 6) Dehérain u. Maquenne, Compt. rend. 95, 691; JB. 1882, S. 421; Boussingault, Ann. ch. phys. [5] 22, 433; JB. 1881, S. 1005 u. a. — 6) Burri u. Stutzer, Centralbl. Bakteriol. [2] 1, 257, 350, 392, 422.

material erforderlichen Nitroverbindungen. Früher benutzte man sie auch zum Gelbfärben wollener Tücher. Sie dient ferner in der Kupferstecherei zum Ätzen der Platten, bei Brouzearbeiten zum Gelbbrennen, auch sonst vielfach in der Metallbearbeitung. Sie wird zur Scheidung von Silber und Gold, aber auch aller anderen Metalle von Gold und Platin benutzt. Als vorzügliches Lösungsmittel der meisten Metalle findet sie bei analytischen Laboratoriumsarbeiten vielfache Anwendung, und dient ferner zur Herstellung vieler anorganischer wie organischer Präparate. In der Pharmazie wird die freie Säure als Ätzmittel benutzt, auch als Räucherungsmittel in Krankenzimmern war sie im Gebrauche.

Amid, Bromide, Chloride u. s. w. der Salpetersäure.

Salpetersäureamid, Nitramid, NO2.NH21), entsteht beim Eintragen von nitrokarbaminsaurem Kali, NO2. NK. COOK, in ein Gemisch von Eis und überschüssiger Schwefelsäure: NO2-NH-COOH = NO2 .NH₂ + CO₂. Es kann aus der mit Ammoniumsulfat gesättigten Lösung ausgeäthert werden und hinterbleibt beim Verdunsten des Äthers in schönen wasserhellen Prismen. Mit allerdings sehr geringer Ausbeute kann es auch aus Imidosulfonaten oder Nitrilosulfonaten durch Salpeterschwefelsäure dargestellt werden. Aus der ätherischen Lösung durch Ligroin gefällt, bildet es glänzende, weiche Blätter, die bei 720 unter Zersetzung schmelzen; bei Anwesenheit der geringsten Spuren von Feuchtigkeit wird der Schmelzpunkt stark herabgedrückt. Es ist schon bei Zimmertemperatur etwas flüchtig, löst sich leicht in Wasser, Alkohol, Äther und Aceton, schwerer in Benzol, nicht in Ligroin. Die wässerige Lösung reagiert stark sauer. Das Nitramid ist äußerst leicht zersetzlich, schon durch Mischen mit Kupferoxyd, Bleichromat, selbst mit Glaspulver zerfällt es unter starker Erhitzung in Stickoxydul und Wasser. Auch ätzende Alkalien sowie Karbonate, Borax, ja sogar Natriumacetat bewirken dieselbe Zersetzung. Nitramid verpufft mit Ätzlauge unter Feuererscheinung. wirken konzentrierte Schwefelsäure sowie heißes Wasser zersetzend. Auch bei Gegenwart von Salpetersäure scheint es nicht existenzfähig zu sein 2).

Aus der ätherischen Lösung wird durch alkoholisches Ammoniak ein Salz gefällt, doch zersetzt sich dasselbe sofort unter Gasentwickelung. Man kann es auch durch Einleiten von trockenem gasförmigen Ammoniak in die ätherische Lösung erhalten 3). Ein Quecksilbersalz von der Zusammensetzung N_2O_2 Hg fällt als schleimiger Niederschlag aus der wässerigen Lösung des Nitramids durch Merkurinitrat.

¹⁾ Joh. Thiele u. Arthur Lachmann, Ber. 27, 1909; Ann. Chem. 288, 267. — 2) Franchimont, Rec. trav. chim. Pays-Bas 2, 329; Ber. 17, 168, Ref. — 3) Hantzsch, Ann. Chem. 296, 84, 111. — Derselbe u. Kaufmann, Ann. Chem. 292, 317.

Hantzsch, der die Leitfähigkeit derjenigen der untersalpetrigen Säure sehr nahestehend fand (zu abweichenden Werten gelangte Baur¹), hält wegen der im Gegensatz zu anderen anorganischen Amiden stark ausgesprochenen Säurenatur und wegen des leichten Zerfalles in Stickstoffoxydul die Verbindung nicht für das wahre Amid der Salpetersäure, sondern für strukturidentisch und stereomer mit der untersalpetrigen Säure, und zwar spricht er sie für das Syndiazohydrat HO.N an. Thiele²) hält hingegen an der Nitroamidformel fest und glaubt die Salzbildung durch Uebergang in die tautomere Nebenform HN = NO.OH erklären zu sollen. Mit dem bisher vorliegenden experimentellen Material läßst sich eine sichere Entscheidung zwischen beiden Anschauungen nicht treffen.

Alkylderivate des Nitramids. Monoalkylnitramine, R.NH. NO₂, entstehen aus den Monoalkylurethanen, R.NH.CO.OR oder Dialkyloxamiden CO.NH.R durch Behandlung mit Salpetersäuremonohydrat, Spaltung der zunächst gebildeten Acidylverbindungen mit Ammoniak und schließliches Kochen der so erhaltenen Ammoniumsalze mit Alkohol³). Die aromatischen Derivate, welche auch als Diazosäuren bezeichnet werden, entstehen ziemlich allgemein durch Anhydrisierung der Nitrate von Aminen als Zwischenprodukte bei deren Nitrierung 4).

Dialkylnitramine, R₂ N. NO₂, entstehen durch Einwirkung von Alkyljodid und Kalilauge auf die Monoalkylverbindungen, ferner direkt durch Einwirkung von rauchender Salpetersäure auf verschiedene Säurederivate sekundärer Amine, z. B. auf Benzolsulfosäuredimethylamid, C₆ H₅. SO₂. N(CH₃)₂ ³). Nach Umbgrove und Franchimont ⁵) bestehen außer den gewöhnlichen Dialkylverbindungen mehrere sehr unbeständige Isomere, die zum Teil vielleicht als Stereomere aufzufassen sind.

Alle Nitramine liefern die Liebermannsche Nitrosoreaktion überhaupt nicht oder nur in unreiner Färbung"). Die aliphatischen geben, in essigsaurer Lösung mit α -Naphtylamin, Anilin, Dimethylanilin, m-Phenylendiamin u. s. w. und Zinkstaub zusammengebracht. Farbstoffe 7).

¹⁾ E. Baur, Ann. Chem. 296, 95. — 1) Thiele, ebend. 296, 100. — 2) Franchimont, Rec. trav. chim. Pays-Bas 2, 121, 343; 3, 427; Ber. 16, 2674; 17, 167, Ref.; 18, 147, Ref.; Derselbe u. Klobbie, ebenda 7, 343; 8, 295; Ber. 22, 295, Ref., 23, 62, Ref.; v. Romburgh, ebenda 3, 9; Ber. 17, 253, Ref.; Thomas, ebenda 9, 69; Ber. 23, 505, Ref. — 4) E. Bamberger, Ber. 28, 399; Hoff, Ann. Chem. 311, 99. — 5) Umbgrove u. Franchimont, Rec. trav. chim. Pays-Bas 16, 385, 401; 17, 270, 287; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 373 u. II, S. 968/69. — 6) J. Pinnow, Ber. 30, 833. — 7) Franchimont, Rec. trav. chim. Pays-Bas 16, 226; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 477.

Mit Alkali zersetzen sie sich zu salpetriger Säure, dem Amin des schwereren und dem Aldehyd des leichteren an Stickstoff gebundenen Radikals 1).

Durch 40 proz. Schwefelsäure werden die Mononitramine zersetzt, die neutralen Dialkylamine nicht, wohl aber wiederum deren Isomere 1).

Durch Reduktionsmittel werden die Nitramine in Azo- bezw. Hydrazoverbindungen übergeführt. So liefern die Diazosäuren mit Natriumamalgam Isodiazotate²), die Dialkylnitramine mit Zinkstaub und Essigsäure asymmetrische Dialkylhydrazine³).

Die Monoalkylnitramine besitzen saure Eigenschaften, das noch am Stickstoff haftende Wasserstoffatom zeigt (infolge der Nachbarschaft der Nitrogruppe?) die Fähigkeit, durch Metalle substituiert zu werden. Die Metallverbindungen verhalten sich gegen 40 proz. Schwefelsäure wie die freien Nitramine. Dasselbe Wasserstoffatom ist ferner, wie wir gesehen haben, durch Alkyle ersetzbar.

Isomere der Nitramine sind die von W. Traube eingehend studierten Isonitramine oder Nitrosohydroxylamine, welche Hantzsch als Abkömmlinge der untersalpetrigen Säure erkannt hat.

Salpetersäurebromide. Nitrylbromid, NO₂Br, entsteht nach Hasenbach⁴) beim Hindurchleiten von Brom und Untersalpetersäuredampf durch ein erhitztes Rohr, zerfällt aber bei der Destillation immer teilweise in seine Komponenten. Nach Heintze⁵) bildet es sich durch Einwirkung von Untersalpetersäure auf bromchromsaures Kalium.

Nitryltribromid, Bromsalpetersäure, NOBr₃, abzuleiten von dem Hydrat NO(OH)₃, ist zuerst von Landolt⁶) durch Einleiten von Stickoxyd in abgekühltes Brom erhalten worden. Dies Einleiten mußs so lange fortgesetzt werden, bis eine herausgenommene Probe beim Schütteln mit Wasser vollständig entfärbt wird. Muir⁷) hat nachgewiesen, daß unter diesen Umständen sich auch bei verschiedenem Druck, zwischen 760 und 250 mm, nur die angegebene Verbindung bildet. Dieselbe verdichtet sich auch beim Destillieren von bromsalpetriger Säure aus dem zuletzt, gegen 40 bis 55° siedenden Anteil in einer nicht abgekühlten Vorlage.

Das Tribromid bildet eine braune, dem Brom ähnliche Flüssigkeit vom spezif. Gew. 2,628 bei 22,6%. Bei raschem Erhitzen ist es

¹⁾ Umbgrove u. Franchimont, Rec. trav. chim. Pays-Bas 16, 385, 401; 17, 270, 287; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 373 u. II, S. 968/69. —

2) E. Bamberger, Ber. 30, 1248. —

3) Franchimont, Rec. trav. chim. Pays-Bas 2, 121, 343; 3, 427; Ber. 16, 2674; 17, 167, Ref.; 18, 147, Ref.; Derselbe u. Klobbie, ebenda 7, 343; 8, 295; Ber. 22, 295, Ref. 23, 62, Ref.; v. Romburgh, ebenda 3, 9; Ber. 17, 253, Ref.; Thomas, ebenda 9, 69; Ber. 23; 505, Ref. —

4) W. Hasenbach, J. pr. Chem. [2] 4, 1. —

5) J. Heintze, ebend.[2] 4, 58. —

6) Landolt, Ann. Chem. 116, 177. —

7) P. Muir, Chem. Soc. J. [2] 13, 844.

fast unverändert destillierbar, bei langsamem Erhitzen zerfällt es dagegen nahezu vollständig in Nitrosylbromid und freies Brom 1). Mit Wasser bildet es Salpetersäure und Bromwasserstoffsäure: NOBr₃ + 2 H₂O = NO₃ H + 3 Br H. Mit absolutem Alkohol zerlegt es sich nur langsam, mit Äther kann es ohne Zersetzung gemischt werden. Mit Natriumalkoholat bildet es nicht, wie zu erwarten wäre, Ester der dreibasischen Salpetersäure NO(OR)₃, sondern Bromnatrium, Salpetrigsäureester und Essigsäure 1). Silberoxyd und Quecksilberoxyd wirken mit Heftigkeit auf das Tribromid ein unter Bildung von Brommetall, Untersalpetersäure und Sauerstoff: 2 NOBr₃ + 3 HgO = 2 NO₂ + O + 3 Br₂Hg. Antimonnatrium entzündet sich im Dampfe der Verbindung.

Salpetersäurechlorid, Nitrylchlorid, NO₂Cl, auch Nitroxylchlorid oder Nitroylchlorür genannt, entsteht nach Hasenbach²) durch direkte Addition von Untersalpetersäuredampf und Chlor, wenn man beide durch ein schwach glühendes Rohr hindurchgehen läßt Nach Odet und Vignon³) bildet es sich durch Einwirkung eines sehr langsamen Stromes von Chlor auf trockenes Silbernitrat bei 95 bis 100° nach der Gleichung $NO_3Ag + Cl_2 = NO_2Cl + ClAg + O$ oder beim Einwirken von Phosphoroxychlorid auf Silber- oder Bleinitrat nach der Gleichung $3NO_3Ag + POCl_3 = 3NO_2Cl + PO_4Ag_3^4$).

Es soll ferner entstehen durch Einwirkung von Salpetersäure 5) oder von Untersalpetersäure 6) auf Phosphorpentachlorid, im zweiten Falle neben Nitrosylchlorid, auch durch Einwirkung von Salpeter auf Sulfurylhydroxylchlorid 7) nach der Gleichung SO₂ < (OII + NO₂ OK = NO₂Cl + SO₂ < (OII) + NO₂OK, sowie durch Einwirkung von chlorchrom-

saurem Kali auf Untersalpetersäure 8). Doch konnte Meissner 9) nach den meisten dieser Methoden das gewünschte Produkt nicht erhalten, ebenso wenig Collingwood 10) und Geuther 11).

Das Nitrylchlorid bildet eine nach Williamson⁷) lichtbräunliche, nach Odet und Vignon³) schwachgelbe Flüssigkeit, welche bei — 31° noch nicht erstarrt und bei + 5° siedet. Das spezif. Gew. ist = 1,32 bei 14°, die Dampfdichte fand Müller⁶) gleich 2,52 bis 2,64 statt der berechneten 2,86.

Von Wasser wird es leicht und ohne Gasentwickelung zu Salpeter-

¹⁾ O. Fröhlich, Jen. Zeitschr. f. Med. u. Naturw. 13, Suppl. 1, 40; Ann. Chem. 224, 270. — 2) Hasenbach, J. pr. Chem. [2] 4, 1. — 3) Odet u. Vignon, Compt rend. 69, 1142 u. 70, 96; Chem. Centralbl. 1870, S. 206. — 4) Exner, Wien. Akad. Ber. [2] 65, 120. — 5) H. Schiff, Ann. Chem. 102, 115. — 6) R. Müller, ebend. 122, 1. — 7) Williamson, Lond. Roy. Soc. Proc. 7, 11; Ann. Chem. 92, 242. — 8) Heintze, J. pr. Chem. [2] 4, 58. — 6) F. Meissner, Jen. Zeitschr. f. Med. u. Naturw. 10, 27. — 10) W. W. Collingwood, Chem. Soc. J. 49, 222; Ber. 19, 433, Ref. — 11) Geuther, Ann. Chem. 245, 96.

säure und Salzsäure zersetzt nach der Gleichung $NO_2Cl + H_2Ol = NO_2.OH + ClH$. Mit Eis färbt es sich angeblich dunkelgrün. Mit Silbernitrat setzt es sich zu Chlorsilber und Salpetersäureanhydrid um: $NO_2Cl + NO_2.OAg = ClAg + NO_2.O.NO_2$. Platin verwandelt es in Platinchlorid.

Die Existenz des Nitrylchlorids ist neuerdings angezweifelt worden 1), da, wie oben erwähnt, dasselbe nach den angegebenen Methoden mehrfach nicht erhalten werden konnte. Bamberger 2) erhielt zwar durch Einwirkung der nach dem Verfahren von Exner und von Williamson entstehenden Gase, nicht aber der nach Hasenbachs Vorschrift erhaltenen, auf Anilin Diazobenzolsulfosäure, was für die Existenz des Nitrylchlorids spricht; doch entstand diese Substanz in so geringen Mengen, dass jedenfalls das Nitrylchlorid nur einen kleinen Theil des Gasgemenges ausmachen kann.

Salpetersalzsäure, Königswasser. Mischt man 1 Tl. konzentrierter Salpetersäure und 2 bis 4 Tle. konzentrierter Salzsäure, zweckmäßig 1 Tl. Salpetersäure 1,20 spezif. Gew. und 3 Tle. Salzsäure 1,12 spezif. Gew. ³) oder löst man in Salpetersäure Kochsalz oder Salmiak, so entsteht eine Flüssigkeit, die sich allmählich dunkelgelb und schließlich rotgelb färbt und dann einen eigentümlichen Geruch besitzt. Diese Mischung war schon Geber bekannt und wurde von Basilius Valentinus Königswasser (Aqua regia oder regis) genannt, weil sie Gold, den König der Metalle, auflöst, während weder Salpetersäure noch Salzsäure für sich hierzu befähigt ist. Wie Gold werden auch Platin und ähnliche Metalle, welche geringe Affinität zum Sauerstoff haben und daher sich in gewöhnlichen Säuren schwer oder gar nicht lösen, durch die Salpetersalzsäure in Chloride verwandelt, worauf die Verwendung derselben beruht.

Die Wirkung hierbei ist wie die des freien Chlors, indem stets ein Chlorid entsteht, Durch die Wechselwirkung der beiden Säuren bildet sich aber nicht nur freies Chlor, sondern vor allem eine Verbindung von Stickoxyd mit demselben, welche ihr Chlor sehr leicht abgiebt.

E. Davy⁴) beobachtete zuerst die Bildung eines solchen Gases beim Erwärmen von Kochsalz mit konzentrierter Salpetersäure. Er fand darin Stickstoff und Sauerstoff in dem Verhältnisse, in welchem beide Stickoxyd bilden; Quecksilber entzog dem Gase Chlor und hinterließ Stickoxyd. Spätere Untersuchungen bestätigten diese Angaben im allgemeinen. Baudrimont⁵) fand hingegen für das Gas die Zusammensetzung N₂O₃Cl₄ und Gay-Lussac⁶) erhielt zwei Verbindungen,

¹⁾ Armstrong, Chem. News 69, 36; Chem.-Ztg. 18, 100. — 3) E. Bamberger, Ber. 27, 668. — 3) v. Grueber, Chem.-Ztg. 24, 1. — 4) E. Davy, Ann. Phil. 9, 355; JB. Berz. 12, 90. — 5) Baudrimont, Ann. ch. phys. [3] 17, 24; Ann. Chem. 59, 87. — 6) Gay-Lussac, Ann. ch. phys. [3] 23, 203; Ann. Chem. 66, 213.

NOCl₂, ein Chlorid der Untersalpetersäure, und NOCl, ein Chlorid der salpetrigen Säure. Auf Grund der neueren Untersuchungen ist es wahrscheinlich, dass die Verbindung NOCl₂ nur Nitrosylchlorid mit einem Gehalte an freiem Chlor ist ¹). Danach würden Salzsäure und Salpetersäure auseinander nach der Gleichung wirken:

$$NO_3H + 3ClH = 2H_2O + NOCl + Cl_2$$

oder, bei Annahme des Chlorids NOCl2,

$$2 NO_3 H + 6 ClH = 4 H_2 O + NOCl + NOCl_2 + 3 Cl.$$

Bei der Einwirkung des Königswassers auf Metalle wird den erwähnten Chloriden das Chlor entzogen, z. B. $2 \text{ NO}_3 \text{ II} + 6 \text{ ClH} + 3 \text{ Cu} = 3 \text{ CuCl}_2 + 2 \text{ NO} + 4 \text{ H}_2 \text{ O}$.

Außer mit Salpetersäure kann Salzsäure auch mit Untersalpetersäure, nicht aber mit salpetriger Säure, eine Flüssigkeit mit den Eigenschaften des Königswassers bilden ²).

Phosphor, arsenige Säure, Eisenchlorür, Kupfer, Quecksilber und Silber entwickeln mit Königswasser Stickoxyd. Zinn hingegen und andere das Wasser zersetzende Metalle entwickeln kein Gas, sondern bilden Salmiak; Zinnchlorür entwickelt Stickoxydul 3). Auf kohlenstoff haltige Verbindungen wirkt der getrocknete Dampf meist wie freies Chlor 4). Auf Formaldehyd wirkt Königswasser nur langsam ein 5)

Hinreichend verdünnte Lösungen zersetzen sich nicht, wenn nicht. Untersalpetersäure zugegen ist, und greifen Arsen, Antimon und Platin nur in der Wärme oder auf Zusatz von Kaliumnitrit an.

Hat man die Flüssigkeit erhitzt, bis kein Chlor mehr entweicht, so vermag sie auch kein Gold mehr zu lösen 6).

Salpetersäurecyanid, Nitrylcyanid, NO₂. CN, vermutete Hasenbach in einer weißen, seidenglänzenden, sehr explosiven Substanz, welche er durch Einwirkung von Cyan auf Untersalpetersäure erhielt.

¹⁾ Goldschmidt, Ann. Chem. 205, 372; Wien. Akad. Ber. 80, 242; W. A. Tilden, JB. 1874, S. 214. — 2) Köne, Sv. Akad. Handl. 1844; JB. Bers. 25, 60. — 3) Gay-Lussac, Ann. ch. phys. [3] 23, 203; Ann. Chem. 66, 213. — 4) Bunge, Ber. 4, 289. — 5) L. Vanino, Ber. 32, 1392. — 4) H. Davy, Quart. J. of Science 1, 67; Gilb. Ann. 57, 296.

Nitroverbindungen.

In derselben Beziehung wie die Nitrosoverbindungen zur salpetrigen Säure stehen zur Salpetersäure die Nitroverbindungen R. NO₂. Bei diesen ist im Gegensatz zu den isomeren Alkylnitriten das einwertige Radikal der Salpetersäure NO₂ in direkter Bindung zwischen Stickstoff und Kohlenstoff vorhanden.

In der aromatischen Reihe entstehen diese Verbindungen sehr leicht durch die nitrierende Einwirkung der Salpetersäure nach der Gleichung R.H + NO₃H = R.NO₂ + H₂O. Als wasserentziehendes Mittel wird hierbei häufig konzentrierte Schwefelsäure zugefügt. In der aliphatischen Reihe erfolgt eine derartige Reaktion nur selten und unter bestimmten Bedingungen. Leichter als bei den normalen Paraffinen gelingt sie bei den Isoparaffinen ¹).

Die Nitroverbindungen der ersten Glieder in der aliphatischen Reihe entstehen auch neben den isomeren Nitriten bei Einwirkung von Jodalkylen auf Silbernitrit. Näheres darüber ist bereits bei der Bildung der Alkylnitrite angeführt.

In einigen Fällen, z. B. bei manchen aromatischen Aminen und Phenolen, führt auch die Anwendung der freien salpetrigen Säure bezw. er aus Salpetersäure und Arsenik entwickelten nitrosen Dämpfe zur Bildung von Nitroderivaten²).

In der aliphatischen Reihe unterscheidet man primäre, sekundäre und tertiäre Nitroverbindungen entsprechend den Alkoholen, also je nachdem an dem mit der Nitrogruppe verbundenen Kohlenstoffatom noch zwei Wasserstoffatome haften oder eins oder gar keins.

Die primären und sekundären Nitroverbindungen zeichnen sich dadurch aus, dass ein Wasserstoffatom, an demselben Kohlenstoff wie

¹⁾ Markownikoff, Journ. russ. phys.-chem. Ges. 31, 47; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 1064; Derselbe, Ber. 32, 1441. — 2) Vergl. Pinnow u. Pistor, Ber. 27, 604; R. Störmer, ebend. 31, 2523; J. Pinnow, ebend. 31, 2984; Häussermann u. Bauer, ebend. 31, 2987.

die Nitrogruppe haftend, durch deren Nachbarschaft die Fähigkeit besitzt, durch Metalle ersetzbar zu sein. Die entstehenden Salze haben aber nicht die hiernach zu erwartende Struktur. Das aus Nitroäthan, CH₃.CH₂.NO₂, z. B. ist nicht CH₃.CHNa.NO₂, sondern es erfolgt dabei eine Umlagerung zu CH₃.CH = NO.ONa, Isonitroäthannatrium, dem Salze einer echten Säure. Diese Säuren, die Isonitroverbindungen, selbst sind nur in wenigen Fällen stabil und dann starke Säuren, meist gehen sie, aus den Salzen in Freiheit gesetzt, alsbald wieder in die wahren Nitroverbindungen über, welche demnach als Pseudosäuren zu bezeichnen sind 1).

Die drei Arten der aliphatischen Nitroverbindungen unterscheiden sich ferner durch verschiedenes Verhalten gegenüber salpetriger Säure.

Die primären gehen durch dieselbe in Nitrolsäuren, R.C < NO2, über 2),

farblose Substanzen, die sich in Alkalien mit blauroter Farbe zu erythronitrolsauren Salzen lösen. Diese sind nach Hantzsch und Graul³) sekundäre Umwandlungsprodukte von wahrscheinlich strukturisomeren leukonitrolsauren Salzen. Beim Erhitzen zerfallen die Nitrolsauren unter stürmischer Entwickelung von Stickstoff und Stickstofftetroxyd und Zurücklassung von Fettsäuren nach der Gleichung

$$2 \text{ R.C} < NOH = 2 \text{ R.COOH} + NO_2 + 3 N$$

ebenso auch schon bei längerem Aufbewahren in gewöhnlicher Temperatur.

Sekundäre Nitroverbindungen liefern mit salpetriger Säure Pseudo-

nitrole, die gewöhnlich als Nitrosonitroverbindungen
$${}^{R}_{R}\!\!>\!\!c<_{NO_2}^{NO}$$
 auf-

gefalst werden und die auch durch Einwirkung von Stickstofftetroxyd auf Ketoxime 1) und bei deren Elektrolyse 5) entstehen. Dieselben sind feste farblose Körper, die aber in Lösung oder geschmolzen intensiv blaue Farbe zeigen. Sie geben die Liebermannsche Nitrosoreaktion. Beim Erwärmen mit Säuren oder Alkalien sowie bei der Einwirkung von Reduktionsmitteln werden sie unter Abspaltung von Stickstoffoxyden zersetzt.

Tertiare Nitroverbindungen reagieren mit salpetriger Saure überhaupt nicht.

Treten bei der Nitrierung einer aromatischen Verbindung mehrere Nitrogruppen zugleich in den Benzolkern ein, so geschieht dies meist

¹⁾ Hantzsch u. Veit, Ber. 32, 607, 3137. — 2) V. Meyer, Ann. Chem. 175, 88; 180, 170. — 3) O. Graul u. A. Hantzsch, Ber. 31, 2854. — 4) R. Scholl, ebend. 21, 508. — 5) J. Schmidt, Ber. 33, 874.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

in Meta-Stellung, ebenso richtet sich die Nitrogruppe vorzugsweise in Meta-Stellung zu Sulfon-, Karboxyl-, Aldehydgruppen, dagegen in Paraund, wenn diese besetzt, in Ortho-Stellung zu Halogenen, Hydroxyl-, Amino- oder Methylgruppen.

Die Nitroparaffine sind farblose, in Wasser fast unlösliche, unzersetzt destillierbare Flüssigkeiten von eigentümlichem, angenehmem Geruche. Die niederen Glieder sind schwerer, die höheren leichter als Wasser.

Aromatische Nitrokörper sind meist gelb oder rötlich gefärbt. Doch tritt diese Färbung vielfach erst bei Gegenwart von Wasser oder anderen dissoziierenden Mitteln hervor. Die Mononitrokohlenwasserstoffe sind meist Flüssigkeiten, teilweise für sich oder mit Wasserdämpfen unzersetzt flüchtig, während Di- und Trinitroderivate sich meist nicht ohne Zersetzung verflüchtigen. Die mehrfach nitrierten Körper neigen zur Verpuffung.

Alle Nitrokörper gehen bei der Reduktion in primäre Amine über. In der aromatischen Reihe entsteht dabei eine ganze Anzahl von Zwischenprodukten, Nitrosoderivate und Hydroxylamine einerseits, Azoxy-, Hydrazo-, Azoverbindungen und Aminophenole andererseits. Auf diesem Prozess beruht die wichtigste Verwendung der aromatischen Nitroverbindungen, welche als Ausgangsmaterialien in der Technik in großen Mengen hergestellt werden.

Im Gegensatze zu den Alkylnitriten sind die Nitroverbindungen nicht verseifbar. Hierauf und auf der Bildung der Amine beruht eben die Auffassung, dass der Stickstoff direkt, ohne Vermittelung von Sauerstoff, an den Kohlenstoff gebunden ist. Es bleiben hiernach zwei Strukturmöglichkeiten, je nach der Bindungsart der Sauerstoffatome:

$$\begin{array}{ccc}
I. & & & II. \\
O & & O \\
R.N \leqslant O & & R.N \leqslant |.
\end{array}$$

Die Formel I hält Brühl¹) nach dem gesamten optischen Verhalten für ausgeschlossen. Lachman²) schließt aus dem verschiedenen Verhalten von Nitroäthan und Nitrobenzol gegenüber Zinkäthyl, daß in jenen beiden Typen der aliphatischen und aromatischen Nitroverbindungen die Sauerstoffbindungen verschieden seien und daß zwar das Nitrobenzol dem Bilde II, Nitroäthan aber I entpreche.

Nicht zu verwechseln mit den Nitroverbindungen sind einige fälschlich so genannte Salpetersäureester, wie Nitroglycerin, Nitrocellulose u. s. w.

¹⁾ Brühl, Ber. 31, 1350. — 2) A. Lachman, Am. Chem. Journ. 21, 433; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 110.

Mononitroparaffine.

•	Formel	Schmelz- punkt	Siedepunkt	Spezif. Gew.
Nitromethan	CH ₃ .NO ₂	Öı	101—101,5° (764,7)	1,1441 (15°)
Nitroäthan	C ₂ H ₅ NO ₂	flüssig	114—114,8° (760,7)	1,0561 (15°)
Nitropropane	C ₃ H ₇ NO ₂	· .		
1-Nitropopan .	C ₂ H ₃ .CH ₂ NO ₂	Ö1	$\{130,5-131,5^{\circ};\ 130-131^{\circ}\ (765)$	$ \begin{cases} 1,0108 (15^{\circ}) \\ 1,009 (12^{\circ}), \\ 0,9999 \\ (16,5^{\circ})^{1} \end{cases} $
2-(β-)Nitropopan	$CH_3.CH(NO_2).CH_3$	79	115—118°; 117—120°	1,024
Nitrobutane	C ₄ H ₉ NO ₂	. –		
1-(a-)Nitrobutan	CH ₃ .(CH ₂) ₂ .CH ₂ NO ₂	Öl	151—152°	_
2-(\$-)Nitrobutan	CH ₃ .CH ₂ .CH(NO ₂).CH ₃	 " 	etwa 140°; 138—139° (747)	0,9877 (0°)
1-(a-)Nitroiso- butan	$\left\{\begin{array}{l} (CH_{2})_{2}.CH.CH_{2}NO_{2} \end{array}\right.$	flüssig	137—140°; 138—139° (755)	0,987 (7,5°)
2 - Nitrotertiär- butan	(CH ₃) ₃ .C.NO ₂	2 4 °	126—126,5° (748)	_
Nitropentane	C ₅ H ₁₁ NO ₂	. -	. —	_
1-Nitroisopentan	(CH ₂) ₂ .CH.CH ₂ .CH ₂ .NO ₂	flüssig	$\begin{cases} 150 - 160^{0} \\ 164^{0} (755,5); \\ 64 - 65^{0} (21) \end{cases}$	0,9605 (20%)
3-Nitropentan .	$C_2H_5.CH(NO_2).C_2H_5$	י ת	$\begin{array}{c} 152 - 155^{\circ} \\ (746) \end{array}$	0,9575 (00)
2-Nitro-2-Methyl- butan	CH ₃) ₃ :C(NO ₂).C ₂ H ₅	! ! "	149—151° (748)	0,9783
Nitrohexane	C ₆ H ₁₈ NO ₂	i	-	
1-Nitrohexan	CH ₈ .(CH ₂) ₄ .CH ₂ .NO ₂	Öı	$ \begin{cases} 180 - 181^{0}; 178 - \\ 181^{0}(760)^{2}, 78 \\ -80^{0}(15) \end{cases} $	J
2-Nitrohexan	C ₄ H ₉ .CH(NO ₂).CH ₃	flüssig	1760	{0,9509 (0°) {0,9357 (20°)
3-Nitro-3-Methyl- pentan	(C ₂ H ₅) ₂ : C(NO ₂). CH ₃	n	{ 170—172° (749)	0,9775
2 - Nitro - 2,3 - Di- methylbutan	(CH ₃) ₂ : C(NO ₂). CH:(CH ₃),	5-70	170—1740	0,9614 (20°)
3 - Nitro - 2,2 - Di- methylbutan	CH ₃ .CH(NO ₂).C(CH ₃)	40°	(748)	_
Nitroheptane	C ₇ H ₁₅ NO ₂	· —	-	_
l-Nitroheptan .	C ₆ H ₁₂ .CH ₂ .NO ₂	Öl	1 9 3—195°	0,9476 (170)

¹⁾ Pauwels, Bull. Acad. roy. Belg. [3] 34, 645; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 193. — 2) V. Auger, Bull. soc. chim. [3] 23, 333; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 1263.

Dinitroparaffine.

Dinitromethan	OH, N, O,	bei 15° fitneig	sersetzlich	
Dinitrosthane	C.H.N.O.			_
1,1-Dinitrosthan	CH ₂ . CH(NO ₂) ₂	flüssig	185—186°	1,3503 (23,5°)
1,2-Dinitroathan	CH _z (NO _z).CH _z (NO _z)	37,5°	sublimiert unter teilw. Zersetzung	_
Dinitropropane	C, H, N, O,	_	_	_
1,1 · (α ·) Dinitro- propan 2,2 · (β·) Dinitro-	CH _a .CH _q .OH(NO _q),	Öı	189*	1,258 (22,5*)
propan	OH, C(NO,), OH,	53°	185,5°	_
1,3-Dînitropropan	$ \left\{ \begin{array}{c} CH_{e}(NO_{e}).CH_{e} \\ .CH_{s}(NO_{s}) \end{array} \right\} $	Öl	nicht destillierbar	_
Dinitrobutane	O4H2N2O4	-		_
1,1 - (α-) Dinitro- butan	$\left.\right\} C_{a}\mathbf{H}_{7}.\mathbf{CH}(\mathbf{NO}_{a})_{a}$	ïÖ	etwa 197° unter teilweiser Zersetzg.	1,205 (15°)

.

TENSOR

Dinitrononan	C, H _{II} N, O ₄		_	_
1,1-Dinitrononan (Stickozyd- pelargonsāure)	C ₀ H ₁₇ .CH(NO ₂),	10	_	_
Dinitrodekan	C ₁₀ H ₁₀ N ₂ O ₄	: _	_	_
2,7 - Dinitro - 2,7- Dimethyloktan	$\begin{array}{c} \left\{ (\mathrm{CH_s})_{\mathrm{s}} \mathrm{C}(\mathrm{NO_s}).(\mathrm{CH_s})_{\mathrm{s}} \right\} \\ \cdot \mathrm{C}(\mathrm{NO_s})(\mathrm{CH_s})_{\mathrm{s}} \end{array}$	[101,5 —102 ⁶	sublimiert bei 100°	
	Trinitrop	araffin	e.	

•	Formel	Schmelz- punkt	Siedepunkt	Spezif. Gew.
Trinitrohexane	C ₆ H ₁₁ N ₈ O ₅		_	
9 ·	(CH ₃) ₂ C(NO ₂) .C(NO ₂) ₃ .C ₂ H ₃	95*	_	<u> </u>
	٠ {	85,5 86*	_	· —
•	(NO ₂),	194° (Zerstag.)	_	_
Trinitrodiisobutyl .	$C_8H_{15}N_5O_6=C_8H_{15} (NO_9)_3$	91*	_	_
	Tetranitro	paraff	ine.	
		 .	[
	CN.O.	13*	126°	_
5-	C(NO ₂) ₄ H C(NO ₂) ₄ H	nur in	Salzen beständig	_
Tetranitrohexau .		j —	_	_
1, 2, 5, 6-T. (Diallyltetranitrit).	CH ₂ (NO ₂).CH(NO ₂) (CH ₂) ₂ .CH(NO ₂) .CH ₄ (NO ₂)	Kry- stalle	<u> </u>	<u> </u>
	Nitroo	lefine.		
3-Nitropropen	C _s H _s NO _s	l flüssig	125—180° (760) 87—89° (180)	1,051 (214
Nitrobutylen	C4H7NO2	Öı	[154—158° (geringe Zersetzung)	
Nitropentene	C, H, NO,		_	
2-Nitro-4-Penten	CH:CH ₂ , CH:CH ₂)	ÖI	nicht unzersetzt	_
Nitroamylen	(CH _s) ₂ .C:C(NO ₂) .CH ₃ (?)	· flüssig	166—170* unter Zersetzung 69—73° (14)	. –
Nitrohexylene	C ₄ H ₁₁ NO ₅	· —		,
1-Nitro-1-Methyl- cyklopentan .	CH ₂ .CH ₃ C(NO ₂)	 flüssig 	210—215°; 177— 184° (755 unt. Zersetzg.); 92° (40)	! ! 1,0400 (20/C
2-Nitro-1-Methyl- cyklopeutan .	CH ₂ .OH(NO ₂) CH ₂ .CH ₂ .(CH ₂)] n 	184—185 ⁴ (758, Zersetzg.) 97—98 ⁰ (40)	1 1,0296 (20/0
Nitrooktylen	C _B H _{Ib} NO ₂	"	nicht unzersetzt flüchtig	_
Nitrononouaphten	C, H ₁₇ N O _z	19	224 227° unter Zersetzung 131 133° (40)	1,0062 (0")

	Formel	Schmelz- punkt	Siedepunkt	Spezif. Gew.
Dinitrohexylen			·	
3,4 - Dinitro - 2,3- Dimethyl- buten-(1)?	$ \begin{array}{c c} CH_{2}(NO_{2}).C(NO_{2}) \\ CH_{3}).C(CH_{3}):CH_{2}? \end{array} $ $ C_{8}H_{14}N_{2}O_{4} $	72-73	- -	· —
Dinitrooktylen	C _B H ₁₄ N ₂ O ₄	flüssig	zerfällt in Nitro- oktylen	
	Nitrolsi	iuren.		
Methylnitrolsäure.	CH.N.O.	64°	zerfällt b. Erhitzen	
Äthylnitrolsäure .	$ \begin{cases} C_2 H_4 N_2 O_3 \\ = C H_3 \cdot C H < N O_2 \end{cases} $		n	
	CH ₂ (NO).CH ₂ NO ₂ ?	75°		_
Propylnitrol- säure 1,1	$ \begin{array}{c} C_{8}H_{6}N_{2}O_{3} \\ =C_{2}H_{5}.CH < NO_{2} \end{array} $	60°; 66°	_	: -
Butylnitrolsäuren .	•			
Normalbutyl-	1	••		
nitrolsäure Isobutylnitrol-		Ö1		
säure		Sirup		_
Oktylnitrolsäure .	$\left\{\begin{array}{c} C_{8} H_{16} N_{2} O_{3} = \\ C_{7} H_{15} . C H < \begin{array}{c} N O \\ O_{2} \end{array}\right\}$	Ö1		-
Allylnitrolsäure .	$\left\{ \begin{array}{l} \mathbf{C_3H_4N_2O_3} = \mathbf{CH_4} : \mathbf{CH} \\ \mathbf{CH(NO)(NO_2)} \end{array} \right\}$	680	explodiert bei 95°	· —
	Pseudon	itrole.		
Pseudopropylnitrol	CaHaNaOa	76 od. 67° (?)	zersetzlich	_
Pseudobutylnitrol.	C4H8N2O3	58°		. —
Pseudoamylnitrole	C ₅ H ₁₀ N ₂ O ₈			_
s-Amylpseudo- nitrol	$\left.\begin{array}{c} \left\{ \begin{array}{c} \left(C_2H_5\right)_2 : C < \begin{array}{c} NO \\ NO_2 \end{array} \right. \end{array} \right\}$	63°	_	
Äthylpropyl- pseudonitrol .	$\begin{array}{c} \mathbf{C}\mathbf{H_3} \cdot \mathbf{C}(\mathbf{NO}) (\mathbf{NO_2}) \\ \cdot \cdot \cdot \mathbf{C_3}\mathbf{H_7} \end{array}$	Öl	bei 59° Zersetzung	. —
«-Dimethylpro- pylpseudonitrol	$ \begin{array}{c} CH_3.C(NO)(NO_2) \\ CH(CH_3)_2 \end{array} $		bei 60° Zersetzung	-
Pseudoheptyl- nitrole	C ₇ H ₁₄ N ₂ O ₃	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
pseudonitrol .	$\left\{\begin{array}{c} \left(C_{2}H_{5}.CH_{2}\right)_{2}C\\ \left(NO\right)\left(NO_{2}\right) \end{array}\right\}$	72—73° (unt. Zersetzung)	-	_
ropylpseudo- nitrol	$\left\{\begin{array}{c} ([CH_3]_2CH)_2C \\ (NO)(NO_2) \end{array}\right\}$	Öl	bei 54° Zersetzung	l

Mononitroderivate aromatischer Kohlenwasserstoffe.

Nitrobenzol	C.H.NO.	8°; 5°¹)	209,4° (745,4); 121,3° (76), 116,4° (51); 106° (32,84); 95° (16,68); 84,5° (8,68); 209° (korr.)¹)	1,2002 (0°), 1,1866 (14,4°), 1,3440 (1,5°), 1,2220 (3,3°), 1,2160 (13°), 1,1931(28°)¹)
Nitrotoluole	$_{1}^{\circ}C_{6}H_{4}(CH_{3}).NO_{3}$	-	_	
o-Verbindung .	—	10,5°	218°	1,168 (15*)
m-Verbindung .	4 🛶	16*	230-231*	1,168 (22°)
p-Verbindung .		54*	238°	_
Phenylnitro- methan	O.H.O.H.(NO.)	flüssig	225—227° (Zer- setzg.); 141—142° (35, geringe Zer- setzg.)*); 158— 160° (35)*)	1,1756 (°/,°), 1,1598 (20/0°) ²)
Nitroäthylbenzole .	$C_0H_0NO_3=C_0H_4(C_1H_3)$	ı —	_	_
o-Verbindung .		finanig	227—228°	1,126 (24,5°)
p-Verbindung .	·		245-2464	1,124 (25*)
Nitroxylole	, (С' н 'и о'=с'н'(сн')		_	_
8 - Nitro - 1,2 - Di-	, l . NO.			
5 · NIGO · 1,2 · D1 ·	í <u> </u>	flüssig	250° (789)	1,147 (15°)
4	4 4 -		258 (geringe Zer- setzg.); 248° (258)	1,189 (30°)
2	i,	Ì		
	<u> </u>	flüssig	225° (744)	1,112 (15*)
4-	·	20	237—259°; 243—244° (korr.)	1,126 (17,5*)
5 - Nitro - 1,8 - Di-	<u> </u>	74— 75°; 71°	273 ⁸ (789)	_
2		, , -	·	
	· -	flüssig	238,5—239° (739)	1,13% (15°).
1	$\begin{bmatrix} \mathbf{C}_i & \mathbf{H}_{\mathbf{z}} \\ \mathbf{N} \mathbf{O}_{\mathbf{z}} \end{bmatrix}$	Öl	_	-
Nitrocumol	[{ o ₂ }	— 3 5°	nicht destillierbar	_
Nitro-o-Äthyl- toluol	¶}	flüssig	_	_

Friswell, Chem. Soc. Proc. 1896/97, Nr. 182, 147; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 547. — ^a) Konowalow, Ber. 28, 1852. — ^a) Holleman, Rectrav. chim. Pays-Bas 18, 403; Ber. 28, 235, Ref.

	Formel	Schmels punkt	Siedepunkt	Spezif. Gew.
Xylyl - Nitro- methan 1)	$ \begin{cases} C_9 H_{11} N O_9 \\ = (CH_9)_2 C_9 H_9 \\ . CH_2 . N O_9 \end{cases} $	46-470	-	_
Nitro - ψ - Cumole.	$ \begin{cases} C_9 H_{11} N O_2 & 1,2,4 \\ = C_6 H_2 (C H_2)_3 . NO_2 \end{cases} $	_		<u></u>
3 - Nitroverbin- dung		300	_	_
5 - Nitroverbin- dung		710	265°	_
6 - Nitroverbin- dung	· —	200		
Phenyldimethyl- nitromethan 1)	$\left\{ \begin{array}{c} C_{\mathfrak{g}}H_{11}NO_{\mathfrak{g}}=C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}} \\ .C(NO_{\mathfrak{g}}).(CH_{\mathfrak{g}})_{\mathfrak{g}} \end{array} \right\}$	flüssig	{ 224° (Zersetzg.), } 125—127° (15) }	1,1176 (%°), 1,1025 (20/0°)
Nitromesitylen	$ \begin{cases} C_{9} H_{11} N O_{2} = C_{6} H_{2} \\ 1,8,5 \\ (C H_{3})_{8} . N O_{2} \end{cases} $	41— 42°; 44°	255°	— .
l'-Nitro-n-butyl- benzol')	$ \begin{bmatrix} C_{10}H_{18}NO_{2}=C_{6}H_{5} \\ .CH(NO_{2}).(CH_{2})_{2} \\ .CH_{3} \end{bmatrix} $	flüssig	Zersetzg.), 151—152° (25)	$ \begin{cases} 1,0756 & (^{0}/_{0}^{0}), \\ 1,0592 \\ (20/0^{0})^{1} \end{cases} $
Nitroisobutylben- zole	$ \begin{cases} C_{10}H_{18}NO_{2}=C_{6}H_{4} \\ (NO_{2}).OH_{2}.CH \\ (OH_{8})_{2} \end{cases} $			-
m-Verbindung .	_	Ol, bei —20° , nicht erstarrd.	250—252° (704)	_
l'- Nitro - Isobutyl- benzol 1)	$ \begin{array}{c c} C_{10}H_{13}NO_{9}=C_{6}H_{5} \\ .CH(NO_{9}) \\ .CH(CH_{3})_{2} \end{array} $	Ö1	244° (Zersetzg.), 145—146° (25)	_
Nitrotertiärbutylbenzole	$\{C_{10}H_{13}NO_{2}=C_{0}H_{4} \\ (NO_{2}).C(CH_{2})_{3}$; <u> </u>	_	_
o-Verbindung . p-Verbindung .		Öl 30°	247,4—248,4° 274,6—275°	1,074 (15°)
Nitro-m-Isocymol .	$ \begin{cases} C_{10}H_{13}NO_{2}=C_{6}H_{3} \\ (CH_{3})(CH[CH_{3}]_{2}) \\ .NO_{2} \end{cases} $	flüssig	255—265° (Zer- setzg.)	_
2-Nitro-p-Cymol .	do.	Öl	_	1,085 (15°)
Nitro - m - Diäthylbenzol	$ \left\{ \begin{array}{l} C_{10} H_{18} N O_2 = C_6 H_3 \\ (C_2 H_5)_2 . N O_2 \end{array} \right\} $	flüssig	280—285° (teilw. Zersetzg.)	_
Nitro-p-Diäthylbenzol	}		155°(23, teilw. Zer- zetzg.)	_
6 - Nitro - 1,3,5 - Di- methyläthyl- benzol	$ \begin{cases} C_{10}H_{13}NO_{2}=C_{6}H_{2} \\ (CH_{3})_{2}(C_{2}H_{3}).NO_{2} \end{cases} $	Öl	{ 270-272° (teilw. Zersetzg.)	_
Nit ro prehnitol	$ \left\{ \begin{array}{c} C_{10}H_{18}NO_{2}=C_{6}H \\ 1.2,3,4 \\ (NO_{2})(CH_{2})_{4} \end{array} \right\} $	61°	295° (teilw. Zer-	_

¹⁾ Konowalow, Ber. 28, 1852.

	Formel	Schmelz- punkt	Siedepunkt	Spezif. Gew.
6 - Nitro - # - Butyl- toluol	$ \begin{cases} C_{11}H_{15}NO_{4} = (CH_{3})_{4}C \\ .C_{4}H_{3}(CH_{6}).NO_{2} \end{cases} $	fittesig	{ 160-162° im Vakuum	_
Nitro·ψ-Butylxylol	$ \begin{bmatrix} C_{10}H_{17}NO_{2} \\ 1,3 \\ =(CH_{2})_{2}C_{4}H_{2}(NO_{2}) \\ 6 \\ .C(CH_{2})_{3} \end{bmatrix} $	85*	_	-
Nitropropylmesity- len 1)	C ₁₂ H ₁₇ NO ₂ =C ₃ H ₇ .C ₃ H(NO ₂)(CH ₃) ₃	Öı		· -
Nitroheptylbenzol.	$\left\{ \begin{smallmatrix} C_{13} H_{13} & N O_{3} = C_{4} H_{13} \\ C H_{4} & C_{4} H_{4} & N O_{2} \end{smallmatrix} \right\}$,	178* (10)	_
•	$\left\{ \begin{matrix} \mathbf{C_{14}} \mathbf{H_{21}} \mathbf{NO_2} = & \mathbf{C_0} \mathbf{H_{17}} \\ \mathbf{C_4} \mathbf{H_4} \mathbf{.NO_2} \end{matrix} \right\}$	_	_	i –
o-Verbindung .		Ö1 .	-	<u> </u>
m-Verbindung .	_	123— 124*	_	_
p-Verbindung .	_	204*	_	· –
Nitrocetylbeuzol .	C ₉₂ H ₉₇ N O ₂ =C ₁₆ H ₉₃ . C ₆ H ₄ . N O ₂	35— 36*	_	. –
Nitrodibenzyl ²)	$\{C_{14}H_{12}NO_{2}=C_{4}H_{5},CH\}$ $\{NO_{2}\},OH_{2},C_{4}H_{5}\}$	Öì	_	_
Nitrostyrole	OH: CH ₂	-	_	_
o-Verbindung .	_	12-13,5	_	, –
m · Verbindung .	_	-5°	_	_
p-Verbindung .	· -	29°	(050 000t /7am	-
1º. Nitrostyrol	$\begin{bmatrix} C_0H_7NO_4=C_0H_5.0H\\ \vdots CH(NO_2) \end{bmatrix}$	58º	250—260* (Zer- setzg.)	<u> </u>
Phenylnitropro- pylen	$ \begin{cases} C_{\mathfrak{p}} \mathbf{H}_{\mathfrak{p}} \mathbf{N} O_{\mathfrak{p}} = C_{\mathfrak{p}} \mathbf{H}_{\mathfrak{p}}, \mathbf{O} \mathbf{H} \\ : \mathbf{C}(\mathbf{N} O_{\mathfrak{p}}), \mathbf{C} \mathbf{H}_{\mathfrak{p}} \end{cases} $	640		i
p-Isopropyl-o- Nitrostyrol	$\left\{ \begin{bmatrix} C_{11} H_{12} N O_{2} = C_{3} H_{7} \\ . C_{4} H_{4} (N O_{2}) . C H \\ . C H_{4} \end{bmatrix} \right\}$	flüssig	_	. –
Nitrophenylacety- lene	C _a H _a NO _e =C _a H _a) (NO _e).C:CH)	_	-	_
o-Verbindung .	-	81-82*		ı —
p-Verbindung .	. -	1490; 1520	_	
Nitronaphtaline .	C ₁₀ H ₇ . N O ₂	 		-
α-Verbindungβ-Verbindung	_	58,5*; 61* 79*	804*	1,331 (4
	- C ₁₁ H ₄ . N O ₄ =C ₁₀ H ₄ (N O ₂) . C H ₃		_	
Aus α-Methyl- naphtalin		bei —21° noch flüssig	194—195* (27)	-

^{&#}x27;) A. Toehl, Ber. 28, 2459. — ') Konowalow, Ber. 28, 1860.

	Formel	Schmelz- punkt	Siedepunkt	Spezif. Gew.
Aus β-Methylnaphta-	1	210		
lin		1 81º	_	
Nitrobiphenyle	$\{C_{12}H_9NO_2=C_6H_5$ $C_6H_4(NO_2)$	' <u>-</u> ;	_	_
o-Verbindung	_	370	etwa 320°	-
p-Verbindung	_	113°	340°	_
Nitroacenaphten	C ₁₂ H _p .NO ₂	101-1020	_	
Nitrodiphenylmethane .	$ \begin{cases} C_{13}H_{11}NO_{2}=C_{6}H_{4} \\ (NO_{2}).CH_{2}.C_{6}H_{5} \end{cases} $	<u> </u>		_
o-Verbindung		Öl		_
m-Verbindung	•	flüssig	_	-
p-Verbindung	<u> </u>	310	_	_
Nitrophenyltolyl	l ¹			_
Aus p-Phenyltolyl .		141°	_	_
	$ \begin{array}{c c} & C_{12} H_{\nu} N O_{2} \\ & = C_{6} H_{3} (N O_{2}) \\ & C_{6} H_{4} \end{array} $	154°	_	_
Nitrodiphenyläthylen	$ \begin{array}{c c} C_{14}H_{11}NO_{2} \\ =C_{6}H_{4}(NO_{2}).C:CH_{2} \\ C_{6}H_{5} \end{array} $. 86°	_	
Nitrophenanthrene	$\mathbf{C_{14}}\mathbf{H_{9}}\mathbf{NO_{2}}$			_
α -Verbindung	i <u>—</u>	73—75°		
β-Verbindung	(' -	126-1270	_	_
y-Verbindung	-	170—171°	_	_
o-Nitrodiphenyldiacetylen	C ₁₆ H ₉ N O ₂	154—155°	_	_
Nitropyren	$C_{16}H_9NO_2$	149.5— 150,5°	_	
Nitrotriphenylmethane .	$\begin{cases} C_{19} H_{15} N O_{2} = C_{6} H_{4} \\ (N O_{2}) \cdot C H (C_{6} H_{5})_{2} \end{cases}$	<u>-</u>	_	_
m-Verbindung	-	900	_	
p-Verbindung	- 	93^{0}	_	
m-Nitrophenylditolyl- methan	$ \begin{array}{c} \left \begin{array}{c} \left \begin{array}{c} \left \begin{array}{c} \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \end{array} \right \end{array} \right \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \begin{array}{c} \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \end{array} \right \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \begin{array}{c} \left \end{array} \right \\ \left \end{array} \right \\ \left \left \right \\ \left \left \right \\ \left \right \\ \left \right \\ \left \left \left \right \\ \left \left \left \right \\ \left \left \right \\ \left \left \right \\ \left \left \left \right \right \\ \left \left \left \left \right \right \\ \left \left \left \left \right \right \\ \left \left \left \left \left \left \right \right \right \\ \left $. 85°		
Nitrochrysen	-1 	209°	sublimierbar	_
Nitrobinaphtyl (α, α)	C ₂₀ H ₁₃ N O ₂	188°		
Dinitroderiv	ate aromatischer E	Cohlenwa	usserstoffe.	
Dinitrobenzole	$\mathbf{C_6H_4N_2O_4}$, 3°		
o-Verbindung		117,90		
m-Verbindung		910	297°	
p-Verbindung		171—1720	leicht subli- mierbar	-

	Formel	Schmelz- punkt	Siede- punkt	Spezif. Gew.
Dinitrotoluole	C ₄ H ₂ (OH ₂)(NO ₂) ₂		_	<u> </u>
2,4 -	{	70,5°; 69,21— 69,57°		
3,4 - (?)	•			
ď.	-	800	_	. –
2,3-	_	68°; 56° 1)		_
2,6 -	_	60-610	_	I _
3,5 - g	_	92-98		_
2,5 - g		48°; 52,5°		r
) .	$C_6H_6 \cdot CH(NO_2)_3$	79	_	_
Dinitroxylole	$ \begin{cases} C_0 H_9 N_2 O_4 = C_6 H_2 \\ (C H_3)_2 (N O_2)_3 \end{cases} $	_	_	' –
? - Dinitro - 1,2 - Di-	-	, 71°	_	-
- Di-		82*	_	·
≅-Di- -Di-	-	939	-	· –
-Di- -Di-	_	123,5*	_	_
- Di- :	_	93*	_	_
		147 148	_	
	$\left\{ \begin{bmatrix} C_9 \mathbf{H}_{10} \mathbf{N}_2 \mathbf{O}_4 = & C_9 \mathbf{H}_3 \\ (\mathbf{C} \mathbf{H}_9) (\mathbf{C}_2 \mathbf{H}_9) (\mathbf{N} \mathbf{O}_9)_2 \end{bmatrix} \right\}$	flüssig	_	_
		_ 1	-	_
a-Verbindung		520	_	
β-Verbindung		δι		-
p-verointage	$\begin{bmatrix} C_{8}H_{10}N_{2}O_{4} & \\ & 1,8,6 \\ & = C_{8}H(CH_{8})_{8}(NO_{2})_{2} \end{bmatrix}$	86*		
Dinitro-p-Cymole	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	_	_	_
2,6 - Dinitroverbindung		54°	_	_
Aus Ajowanölcymol .	_	flüssig	- {	1,206 (18,5°) 1,204 (21°
Aus Steinkohlenteer- cymol	. –	250°		_
Dinitroprehnitol	$ \begin{array}{c c} C_{10} H_{12} N_2 O_4 \\ \hline C_{10} C_{10} H_{12} N_2 O_4 \\ \hline C_{10} C$	178*	_	. –
Dinitroisodurol	$ \begin{vmatrix} C_{10}H_{12}N_{2}O_{4} \\ C_{0}(NO_{2})_{2}(OH_{3})_{4} \end{vmatrix} = C_{0}(NO_{2})_{2}(OH_{3})_{4} $	156°	_	, –

¹⁾ Holleman u. Boeseken, Rec. trav. chim. Pays-Bas 16, 425; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 376. — 2) Ponzio, Gazz. chim. ital. 31, II, 133; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 1008.

	Formel	Schmelz- punkt	Siede- punkt	Spezif. Gew.
Dinitrodurel	$\begin{bmatrix} C_{10} H_{11} N_4 O_4 \\ = C_4 (N O_2)_2 (O H_3)_4 \end{bmatrix}$	205°	_	_
Dinitro-ψ-Butyltoluol	$\left\{ \begin{pmatrix} C_{11} H_{14} N_e O_e = C_4 H_p \\ .C_4 H_2 (N O_e)_e . C H_5 \end{pmatrix} \right\}$	flüssig	224-225* im Vakuum	-
$ \ \textbf{Dimitro} \\ \textbf{ithylmesitylen} \\ ^{1}) \ . \\$	$ \begin{bmatrix} O_{11} H_{14} N_x O_4 = C_x H_5 \\ . C_6 (CH_3)_6 (NO_3)_2 \end{bmatrix} $	1234	. –	_
Dinitro-p - Dipropylbensol	$\begin{bmatrix} C_{13}H_{14}N_4O_4 \\ = C_8H_8(NO_2)_2(C_8H_7)_8 \end{bmatrix}$	65°	-	_
.benzol	* *	fitterig	-	_
•	$ \begin{bmatrix} \mathbf{C}_{12}\mathbf{H}_{14}\mathbf{N}_{2}\mathbf{O}_{4} = \mathbf{C}\mathbf{H}_{3} \\ \cdot \mathbf{C}_{4}\mathbf{H}_{2}(\mathbf{N}\mathbf{O}_{2})_{1} \cdot \mathbf{C}_{3}\mathbf{H}_{11} \end{bmatrix} $	öt		_
1).	$ \left\{ \begin{array}{c} C_{10} H_{10} N_9 O_4 = C_2 H_7 \\ C_6 (N O_2)_8 (C H_9)_8 \end{array} \right. $	93—94*	_	_
	$\begin{cases} O_{14} H_{20} N_2 O_4 \\ = C_4 H_3 (N O_2)_2 \cdot C_4 H_{17} \end{cases}$	226*	-	_
•	$ \begin{vmatrix} C_{14}H_{99}N_{9}O_{4} \\ =C_{6}(C_{8}H_{5})_{4}(NO_{9})_{8} \end{vmatrix} $	115*	_	-
Nitrophenyl-Nitrosthy- lene	$\begin{bmatrix} C_0 H_0 N_2 O_4 = C_0 H_4 (N O_2) \\ CH: CH: N O_3 \end{bmatrix}$	<u> </u>	_	_
o-Verbindung	_	106-1070		_
	4	1224	-	_
	·	1990	_	
	$ \begin{cases} C_9 H_6 N_6 O_4 = C_9 H_3 (N O_6)_8 \\ C_8 H_6 \end{cases} $. 118 ⁶	. –	-
pylene	$ \left\{ \begin{array}{c} C_9 H_8 N_8 O_4 = C_6 H_4 (N O_8) \\ C H : C(N O_9) \cdot C H_3 \end{array} \right\} $	· -		_
o-Verbindung	_	76-77*		_
	_	114-115*	_	_
	(C"H'N'O"		1	
The Court of the C	$i = C_{10}H_4(NO_2)_2$	211*; 216*;	'	
1,5-Verbindung	, – í	214*	_	
1,6- (oder 1,7-) Ver-	I			
bindung	_	161,5°	_	**
1聚	_	170°		_
	$C_{11}H_a(NO_z)_z$	206*		-
	$C_{12}H_{H}(NO_{2})_{2}$	_	_	_
		93.5	1 —	_
	_	124°, 128° °)		_
	-	197-198*		
4 1	<u> </u>	233°	_	_

¹⁾ A. Toehl, Ber. 28, 2459. — 2) St. v. Niementowski, Ber. 34, 3325.

	Formel	Schmelz- punkt	Siede- punkt	Spezif , Gew.
Dinitro-Acenaphten	C ₁₂ H _s (NO ₂) _s	206° (Zer- setzg.)	_	_
Dinitro-Diphenylmethane	C ₁₈ H ₁₀ (N O ₂) ₂	_	_	_
	_	183°	_	_
∂-Verbindung	_	118°	-	. —
γ -Verbindung	-	940	· -	-
D	_	172*	_	_
	_	7878,5°	_	_
1	$C_{12}H_{10}(NO_2)_2$		_	-
Aus p-Phenyltolyl		153—157°	l _	_
	C ₁₄ H ₁₂ (N O ₂) ₀	_		_
,		178°	_	_
	_	74—75°	l —	_
	C ₁₄ H ₁₂ (N O ₂) ₂	_		_
ا ا	a ## (37.6.)	140°		_
Dinitro	do.	_	_	_
Aus . 1	· ·	100°	_	_
Aus	_	141*	_	
Aus	_	1370	_	_
	C ₁₅ H ₁₄ (NO ₂) ₂	164*	_	
Dinitrofluoren	$\begin{bmatrix} C_{18}H_{9}N_{2}O_{4} & & & \\ & C_{6}H_{3}(NO_{2}) & & \\ & = (i) & & & & \\ C_{6}H_{9}(NO_{2}) & & & & \\ \end{bmatrix}$	199201°; 255260° (Zersetzg.)	_	_
Dinitrostilbene	$\begin{cases} C_{14}H_{16}N_{2}O_{4} \\ = & CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{2} \\ CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{4} \end{cases}$	_	_	_
o-Verbindung, Trans-	· –	196°		_
o - Verbindung, Cie-	_	126°		1
p-Verbindung, a-Form	_	280285*		
β-Form		210216°		! -
o,p- "	C.H. CH: CH . C.H.(NO.).	139—140°	_	-
Dinitroretenfluoren	C ₁₇ H ₁₆ N ₂ O ₄	gegen 245°	_	1
thra-	C _{so} H _{ss} (NO _s),	_	-	· _
D n	C ₁₄ H ₈ (NO ₂) ₂	150—160°	_	_
p-Dinitrotolan	C ₁₄ H _B (N O ₂) ₂	288°	aubli- mierbar	-

¹⁾ St. v. Niementowski, Ber. 34, 3325. — ?) Thiele u. Escales, Ber. 34, 2842.

	Formel	Schmelz- punkt		Spezif.
o,o'-Dinitrodiphenylacetylen	$C_{16}H_8(NO_2)_2$	212° (Zer- setzg.)		
Dinitropyren	C ₁₆ H ₈ (NO ₂) ₂	Zersetzg. oberh. 200°	_	
Dinitro-p-Diphenylbenzol	$C_{18}H_{12}(NO_2)_2$	277°		
Dinitrodibenzylbenzole	$\left\{ \begin{array}{c} C_{20} H_{16} N_{2} O_{4} = C_{6} H_{4} (C H_{2}) \\ . (C_{6} H_{4} . N O_{2})_{2} \end{array} \right\}$			_
Di-m-Verbindung		165°		
Di-p-Verbindung		146°	_	·
Dinitrochrysen	$C_{18}H_{10}(NO_2)_2$	oberh. 300°		_
Dinitro - Phenylendiphenylmethan		gegen 240° unt. Zersetzg.	_	_
Dinitro-Binaphtyl (α,α)	$C_{20}H_{12}(NO_2)_2$	2800	, _	_
Dinitro-Bianthryl	$C_{28}H_{16}(NO_2)_2$	337° (Zer- setzg.)	_	

[rinitrobenzole	$C_6 H_3 N_3 O_6 = C_6 H_3 (N O_2)_3$	-		
1,2,4-Verbindung		57,5°	- {	1,73 (15,5°)
1,3,5-Verbindung	<u>—</u>	$121 - 122^{0}$	_	
Crinitrotoluole	$ \begin{cases} C_7 H_5 N_3 O_6 \\ = C_6 H_2 (C H_3) (N O_2)_3 \end{cases} $	_	_	_
α - (2,4,6-) Trinitroverbindung	} - {	82°; 78,84 u. 80,52°	_	_
β-Trinitroverbindung		112°	_	
γ -(3,4,6-) Trinitroverbindung	_	104°	_	_
[rinitroxylole	$ C_8H_7N_8O_6 $ = $C_6H(CH_3)_2(NO_2)_3$	_		_
?-Trinitro-1,2-Dimethyl- benzol	} —	178°		
2,4,6 - Trinitro - 1,3 - Di- methylbenzol	}	182°	_	_
2,3,6 - Trinitro - 1,4 - Di- methylbenzol	} - {	137°; 139—140°		_
2.4,6-Trinitrocumol	$ \left\{ \begin{array}{c} C_9 H_9 N_3 O_6 = C_6 H_9 \\ [CH(CH_3)_2](N O_2)_3 \end{array} \right\} $	109°	_	
Frinitro-p-Äthyltoluol	$ \left\{ \begin{array}{c} C_{9} H_{9} N_{3} O_{6} = C_{6} H \\ (C H_{3}) (C_{2} H_{5}) (N O_{2})_{8} \end{array} \right\} $	92°	-	_
Frinitro - 1,2,3-Trimethylben- zol	$ \begin{array}{c} C_9 H_9 N_3 O_6 = \\ C_6 (C H_3)_3 (N O_2)_3 \end{array} $	209°		_
Frinitro-1,2,4-Trimethylben-	} do.	185°	_	

	Formel	Schmelz- punkt	Siede- punkt	
Trinitro-1,3,5-Trimethylben-	$\begin{bmatrix} C_{s}H_{s}N_{s}O_{s} = C_{s} \\ (OH_{s})_{\delta}(NO_{s})_{s} \end{bmatrix}$	280—232	-	
	$\left\{ \begin{array}{c} O_{10} H_{11} N_s O_4 = C H_s \\ \cdot C_6 H (C_8 H_7) (N O_9)_s \end{array} \right\}$	72—73°		-
	do.	119*	-	
• •	$\begin{pmatrix} \mathbf{C}_{10} \mathbf{H}_{11} \mathbf{N}_{2} \mathbf{O}_{6} \\ = \mathbf{C}_{6} \mathbf{H} (\mathbf{C}_{8} \mathbf{H}_{8})_{2} (\mathbf{N} \mathbf{O}_{9})_{8} \end{pmatrix}$	62°	ļ — .	~
ethyl-4-	$\begin{bmatrix} C_{10} H_{11} N_{9} O_{6} = C_{6} (O H_{2})_{2} \\ (C_{9} H_{6}) (N O_{2})_{8} \end{bmatrix}$	1190; 1270	_	_
-4-	} do.	1210		-
-5-	} do. {	238°; 234—285°	- ,	-
-2-	} do.	1290	-	_
2,4,6	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O ₆ =C ₄ H ₉ C ₄ H(NO ₂) ₂ ,CH ₃	96970	 -	
Pro-	$\left\{ \begin{array}{c} C_{11}H_{12}N_{0}O_{0} = (CH_{0})_{2} \\ C_{0}(NO_{0})_{2}, C_{0}H_{7} \end{array} \right\}$	1100	-	_
2-Pro-	C ₁₁ H ₁₃ N ₂ O ₄ =(CH ₀) ₃ C ₄ (NO ₂) ₃ .C ₆ H ₇	85°	- ,	_
-4-Iso-	} do. }	182*	. –	_
200000000000000000000000000000000000000	O ₁₁ H ₁₈ N ₈ O ₄	84*	· —	_
	$ \begin{cases} C_{16}H_{15}N_{3}O_{4} \\ =(C_{6}H_{7})_{2}C_{4}H(NO_{2})_{5} \end{cases} $	1101110	- ,	_
2,4,6 \cdot 5 · ψ Butylbenzol	[C ₂₈ 0]	110°	- i	
Trinitroäthylbutylbenzol	{C ₁₈	_		_
Trinitronaphtaline	C10 H 5 N 2 O 4 = O10 H 5 (N O2)4	_		_
1:3:51)	_	122*	—	_
* * * * * * * * * * * * * * * * * * *		2130; 2180	-	_
1:4:5 ¹)	-	147°; 154°	-	_
1:2:5')		112-113		_
Trinitrobenzylmesitylen	$ \begin{array}{c} C_{16}H_{15}N_{5}O_{4} \\ =C_{4}H_{4}(NO_{4}).CH_{4} \end{array} $	185°	_ ;	_
Trinitrostilbene*)	(OH ₃) ₈ C ₄ (NO ₃) ₂			
Trinitrosmoene-/	C14H, N2O4		_ '	_
9 A 30		240° 183—184°	_ '	_
2,4,22	_	194195°	_	_
	ı		l	

¹⁾ W. Will, Ber. 28, 367. - 2) Thiele u. Escales, Ber. 34, 2842.

	Formel	Schmelz- punkt	Siede- punkt	Spezif. Gew.
Trinitroidryl	C ₁₅ H ₇ (N O ₂) ₃	noch nicht bei 300°		· —
Trinitro- α -Benzylnaphtalin .	C ₁₇ H ₁₁ (NO ₂) ₈	<u></u>	<u>'</u> –	! .
Trinitro-p-Diphenylbenzol .	C ₁₈ H ₁₁ (NO ₂) ₈	195°	·	_
Trinitro-Isodiphenylbenzol .	do.	200°		
p-Trinitrotriphenylmethau .	$ \begin{cases} C_{19} H_{13} N_3 O_6 \\ = C H (C_6 H_4 \cdot N O_2)_3 \end{cases} $	203°; 206—207°		_
Trinitrouriphenylbenzol	$C_{24}H_{15}(NO_2)_3$	-	subli- mierb.	_
Trinitrotri-p-tolylbenzol	$C_{27}H_{21}(NO_2)_3$	oberh. 160° (Zersetzg.)	<u>-</u>	 —

Tetra-Nitroderivate aromatischer Kohlenwasserstoffe.

Tetranitronaphtaline	C ₁₀ H ₄ N ₄ O ₈ =C ₁₀ H ₄ (N O ₂) ₄	!	-	
a-Verbindung		259°		
β-Verbindung 1:2:6:8?1)	_	200º i		. —
7-Verbindung 1:3:5:81)		194—195°		· —
d -Verbindung 1:4:5:6 ¹)	{	noch nicht bei 310°		· —
Tetranitrobiphenyl	$C_{12}H_{\bullet}(NO_{2})_{4}$	140°		. —
Tetranitrodiphenylmethan .	$C_{18}H_8(NO_2)_4$	172°		_
Tetranitro-p-Benzyltoluol	C ₁₄ H ₁₀ (NO ₂) ₄	160—161°		
Tetranitrostilben ²)	$ C_{14}H_{8}N_{4}O_{8}=C_{6}H_{8}(NO_{2})_{2}$ $ C_{14}H_{8}N_{4}O_{8}=C_{6}H_{8}(NO_{2})_{2}$	264—266° (Zersetzg.)		
Tetranitropyren	$C_{16}H_6(NO_2)_4$	oberhalb 300°		_
Tetranitrochrysen	$C_{18}H_8(NO_2)_4$	zersetzlich	_	-
Tetranitro-Binaphtyl (α, α) .	$C_{20}H_{10}(NO_2)_4 \qquad \bigg\{$	150° (Zer- setzg.)		_
do. (β, β) .	-	_	_	
Tetranitro - α - Dinaphtyl- methan	$ \begin{array}{c} \left\{ \begin{array}{c} $	Zersetzg. bei 260—270°		
Tetranitro-β-Dinaphtyl- methan	do.	150—160°		
Tetranitrotriphenylbenzole .	$C_{24}H_{14}(NO_2)_4$		_	·
a-Verbindung	-	oberhalb 370°		-
β-Verbindung	- {	108° (Zer- setzg.)		
Tetranitrotetraphenyläthan .	C ₂₆ H _{1B} (NO ₂) ₄	! 		

¹⁾ W. Will, Ber. 28, 367. — 2) K. Krasusky, J. russ. phys.-chem. Ges. 1895, I, S. 335; Ber. 29, 93, Ref.

Salpetersäuresalze, Metallnitrate.

Die Salpetersäure, eine der stärksten Säuren, ist einbasisch, sie bildet vorwiegend neutrale Salze von der Formel NO₈ Me, daneben aber auch basische und nach Ditte 1) auch saure Salze. Man erhält diese Salze, indem man die Metalle oder deren Oxyde oder Karbonate in der Säure löst. Konzentrierte Salpetersäure zersetzt wasserfreies Natriumkarbonat und Bleikarbonat in der Kälte nicht, Baryum- und Calciumkarbonat auch nicht beim Kochen, weil die entsprechenden Nitrate in starker Salpetersäure unlöslich sind und daher das zu Anfang etwa erzeugte Salz die noch unangegriffenen Teile als Kruste vor weiterer Einwirkung der Säure schützt. Dagegen wird Kaliumkarbonat auch durch die konzentrierte Säure leicht zersetzt 2). Mit Weingeist versetzte Salpetersäure zersetzt Kaliumkarbonat nicht, Natrium-, Baryumund Magnesiumkarbonat langsam, Strontium- und Calciumkarbonat rasch 3), was wiederum durch die Löslichkeitsverhältnisse der entsprechenden Nitrate in Weingeist erklärlich erscheint. Salpetersäure, die mit viel Äther vermischt ist, wirkt selbst auf Kalihydrat nur beim Erhitzen oder Schütteln ein.

Die Nitrate zeichnen sich meist durch kühlenden Geschmack aus. In der Glühhitze werden sie zersetzt. Einige, z.B. das Kaliumsalz, entwickeln dabei anfangs ziemlich reinen Sauerstoff und gehen in Nitrite über, welche dann weiterhin unter Entwickelung von Sauerstoff und Stickstoff zersetzt werden. Andere leichter zerlegbare, wie das Bleisalz, entwickeln Sauerstoff und Untersalpetersäure, noch andere, wasserhaltige, z.B. das Aluminiumsalz, entwickeln Salpetersäure. Die Basis bleibt bald als Oxyd (Bleisalz), bald als Superoxyd (Mangansalz), bald als Metall (Silbersalz) zurück. Das Ammoniumsalz zerfällt hauptsächlich zu Stickoxydul und Wasser.

Brennbare, sowohl nicht metallische als metallische, Körper zersetzen die Nitrate gewöhnlich erst in Glühhitze unter lebhafter, häufig mit Explosion verbundener Feuererscheinung, wobei sich der Stickstoff als Gas entwickelt. Eine hierbei aus dem verbrennenden Körper erzeugte Säure vereinigt sich oft, wenigstens teilweise, mit der Basis des angewendeten Nitrats.

Wasserstoff bildet beim Überleiten über schmelzenden Salpeter

¹⁾ Ditte, Ann. ch. phys. [5] 18, 320; JB. 1879, S. 221. — 2) Braconnot, Ann. ch. phys. [5] 52, 286; Ann. Phys. 29, 173. — 3) Pelouze, Ann. ch. phys. [5] 50, 434; Ann. Phys. 26, 343.

Wasser und Nitrit; beim Einleiten in das geschmolzene Salz entzündet sich jede austretende Blase mit Knall und violettem Licht 1). Auch bei längerer Berührung von Salpeterlösung mit Wasserstoffgas wird etwas Nitrit gebildet 2). Dieselbe Umwandlung wird in wässeriger Lösung durch bestimmte Bacterien hervorgerusen 3), möglicherweise infolge von Wasserstoffentwickelung beim Stoffwechsel derselben. Die günstigste Temperatur hierfür ist 35 bis 40°, Gegenwart organischer Substanzen ist erforderlich; am günstigsten wirken Zucker, Äthyl- und Propylalkohol. Karbolsäure und Salicylsäure hemmen die Reduktion nicht, sondern werden dabei zersetzt. Das zuweilen in reichlicher Menge auftretende Gas ist reiner Stickstoff. der Rest des Nitratstickstoffs geht dann in Ammoniak über; doch gelang es auch, Anaërobien zu isolieren, welche zu Nitriten, aber nicht weiter reduzieren. Laurent4) erfolgt letztere Reduktion in wässeriger Lösung auch allein durch Sonnenlicht, ohne Mitwirkung von Bakterien; dabei soll Sauerstoff entbunden werden.

Wasserstoff im Entstehungszustande reduziert die in Wasser gelösten Nitrate stets zu Nitriten und weiterhin zu Ammoniak.

Kohle wird durch Salpeter schon wenig über dem Schmelzpunkt desselben ohne Feuererscheinung zu Kohlensäure oxydiert, wobei Stickstoff, Stickoxyd und salpetrige Säure auftreten; je nach den angewandten Mengen und nach der Temperatur hinterbleibt salpetrigsaures oder kohlensaures Salz⁵). Geschmolzene Nitrate erzeugen mit glühender Kohle elektrische Ströme. Kohlenoxyd verwandelt beim Erhitzen Nitrate in Nitrite⁶), bei Glühhitze das Kalium- wie das Baryumsalz zu Oxyd und Karbonat⁷). Auf schmelzenden Salpeter wirkt es nach Vogel⁵) nicht.

Phosphor verpufft mit einigen Nitraten schon durch Schlag. Er zersetzt die Lösungen des Kupfer- und Bleisalzes, nicht aber des Baryumsalzes, beim Kochen ³).

Schweselwasserstoff, durch die Lösungen einiger Nitrate geleitet, bildet, besonders beim Erwärmen, Schwesel, Schweselsäure und Ammoniak⁹). Bei der Einwirkung desselben auf Nitrate in wässeriger Lösung hat Thomsen¹⁰) die solgende Wärmeentwickelung sestgestellt:

¹⁾ Schwarz, Dingl. pol. J. 191, 397. — 2) Schönbein, J. pr. Chem. 84, 207. — 3) W. Heräus, Über das Verhalten der Bakterien im Brunnen-wasser. Inaug. Dissertat., Berlin 1886; U. Gayon u. G. Dupetit, Compt. rend. 95, 664 u. 1365; JB. 1882, S. 1235. — 4) Emil Laurent, Bull. de l'Acad. roy. des sciences de Belg. [3] 21, 337; Ber. 24, 520, Ref. — 5) A. Vogel jun., N. Jahrb. Pharm. 4, 1. — 6) Goldschmidt, Ber. 28, 1030, Ref. — 7) Stammer, Ann. Phys. 82, 135. — 8) Slater, Chem. Gaz. 1853, p. 329: JB. 1853, S. 322. — 9) Johnston, Gmelin-Krauts Handb., 2. Aufl., 1, 485. — 10) Thomsen, J. pr. Chem. [2] 19, 1.

Schwefelkohlenstoffdampf, auf glühenden geschmolzenen Salpeter geleitet, bildet unter Entwickelung von Kohlensäure und salpetrigen Dämpfen Schwefelcyankalium und Kaliumsulfat. Beim Erhitzen des Schwefelkohlenstoffs mit wässerigen Nitraten im Rohre wird Kohlensäure gebildet 1).

Schwefelnstrium erzeugt je nach der Temperatur Nitrit, Ammoniak oder Stickstoff. Werden Sodamutterlaugen (vom Leblanc-Verfahren), welche Schwefelnstrium enthalten, mit Natronsalpeter auf 138 bis 143° erhitzt, so zersetzen sie sich ruhig unter Bildung von Nitrit und Sulfat; bei 154° wird nach der Gleichung Na₂S + NO₂.0. Na + 2 H₂O = $SO_2 \cdot O_2Na_2 + NaOH + NH_3$ viel Ammoniak entwickelt, erst weit über dieser Temperatur entwickelt sich Stickstoff entsprechend der Gleichung $5Na_2S + 8NO_3Na + 4H_2O = 5SO_4Na_2 + 8NaOH + 8N^2$).

· Arsen zersetzt einige Nitrate beim Kochen unter Bildung von arseniger Säure³), Zinn einige schon in der Kälte.

Jod zersetzt geschmolzenes Silbernitrat heftig unter Bildung von Untersalpetersäure und Silberjodat: $6 \, \text{NO}_2 \cdot 0 \cdot \text{Ag} + 6 \, \text{J} = 2 \, \text{JO}_2 \cdot 0$. Ag $+ 4 \, \text{JAg} + 3 \, \text{N}_2 \, \text{O}_4^4$).

Chlor wirkt auf Silbernitrat bei gewöhnlicher Temperatur nicht ein, bei 95° werden Salpetersäureanhydrid und ein dem absorbierten Chlor gleiches Volumen Sauerstoff gebildet (Deville); nach Odet und Vignon⁵) entsteht zunächst Chlorsalpetersäure, welche sich mit mehr Silbersalz zu den obigen Produkten umsetzt.

Phosphorchlorid bildet mit Salpeter chlorsalpetrige Säure und Phosphoroxychlorid 6); letzteres erzeugt seinerseits mit Nitraten Phosphorsäureanhydrid, Chlormetall und andere Produkte 7), mit dem Blei- und Silbersalz nach Odet und Vignon 5) Chlorsalpetersäure.

Überschüssige Salzsäure zersetzt sich mit Nitraten in Chlormetall, Chlor und Untersalpetersäure. Die Umwandlung geht bei den Alkalisalzen schwieriger von statten als die umgekehrte Überführung der Chloride in Nitrate durch überschüssige Salpetersäure ⁸), sie erfolgt aber leicht beim Erwärmen in Salzsäuregas ⁹). Andererseits zeigen die Nitrate der Erdalkalien beim Überleiten von gasförmiger Salzsäure keine Einwirkung, Lithiumnitrat nur eine geringe.

Die Nitrate werden in der Kälte durch Schwefelsäure, bei wenig erhöhter Temperatur durch Phosphorsäure, Arsensäure und Flussäure,

¹⁾ Schlagdenhauffen, J. Pharm. [3] 34, 175. — 2) Ph. Pauli, Phil. Mag. [4] 23, 248; JB. 1862, S. 114. — 3) Slater, Chem. Gaz. 1853, p. 329; JB. 1853, S. 322. — 4) Weltzien, Ann. Chem. 115, 219. — 5) Odet u. Vignon, Compt. rend. 69, 1142 u. 70, 96; Chem. Centralbl. 1870, S. 206. — 6) Naquet, Bull. soc. chim. 1860, 9 Mars; JB. 1860, S. 102. — 7) Mills, Ber. 3, 626. — 8) L. Smith, Sill. Am. J. [2] 16, 373; JB. 1853, S. 662. — 9) Baumhauer, J. pr. Chem. 78, 205.

in der Glühhitze durch Borsäure und häufig auch durch Kieselsäure zersetzt, wobei die genannten Säuren sich mit den Basen vereinigen. Auch Borax und Kaliumbichromat wirken in derselben Weise.

Selbst durch verdünnte Schwefelsäure, Salzsäure und Phosphorsäure kann aus wässerigen Nitratlösungen allmählich die gesamte Salpetersäure verdrängt werden, wenn dieselbe ständig durch Ausschütteln mit Äther aus dem System entfernt wird 1).

Thonerde, einige Chloride (des Calciums, Magnesiums, Zinks) und Sulfate sowie Manganoxyd entwickeln die Salpetersäure in Form ihrer Spaltungsprodukte, bei Gegenwart von Wasser auch unzersetzt. Manganchlorür wirkt auf Natronsalpeter bei etwa 230° nach der Gleichung $5 \text{ Cl}_2 \text{Mn} + 10 \text{ N} \text{ O}_3 \text{ Na} = 2 \text{ Mn}_2 \text{ O}_3 + \text{Mn} \text{ O}_2 + 10 \text{ Cl} \text{ Na} + 5 \text{ N}_2 \text{ O}_4 + 2 \text{ O}$; Manganoxyd befördert die Zersetzung des Natriumsalzes beim Schmelzen 2).

Beim Erhitzen mit Kaliumbisulfat oder Bleioxyd³) entwickeln die Nitrate gelbrote Dämpfe von salpetriger Säure oder Untersalpetersäure, mit Kupferfeile und verdünnter Schwefelsäure Stickoxyd, welches an der Luft rote Dämpfe von Untersalpetersäure erzeugt, unter Bildung einer grünblauen Lösung. In Berührung mit Quecksilber und viel konzentrierter Schwefelsäure entwickeln sie sämtlichen Stickstoff in Form von Stickoxyd⁴).

Die wässerige Lösung, mit dem zehnfachen Volumen Vitriolöl gemischt und abgekühlt, zeigt beim Zumischen oder Überschichten von konzentrierter Eisenvitriollösung an der Berührungsfläche eine rosenrote, purpurrote, violette oder schwarzbraune Färbung, je nach der Menge des anwesenden Nitrats 5). Nach Price 6) soll die durch die Schwefelsäure erzeugte salpetrige Säure diese Färbung bewirken. Thatsächlich ist es das Stickoxyd, zu welchem salpetrige Säure wie Salpetersäure durch die Eisenoxydullösung reduziert werden, das mit dem Überschusse des Eisenoxyduls die dunkel gefärbten Verbindungen liefert.

Durch Milchsäure werden viele Nitrate der Schwermetalle zu Metall reduciert?).

Nach E. Mallard⁸) sollen alle wasserfreien Nitrate eine dem Würfel sehr ähnliche Struktur besitzen.

Isomorphie besteht zwischen dem Wismut-, Didym-, Lanthanund Yttriumsalz 9). Magnesiumnitrat bildet mit allen seltenen Erden

¹⁾ Tanret, Bull. soc. chim. [3] 17, 497; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 13. — *) F. Kuhlmann, Compt. rend. 55, 246; J. pr. Chem. 88, 505. — *) Stein, Dingl. pol. J. 155, 41. — *) W. Crum, Ann. Chem. 62, 233. — *) Desbassins de Richemont, J. chim. méd. 11, 507; Wackenroder, Ann. Chem. 18, 158. — *) D. S. Price, Chem. Soc. Quart. J. 4, 151; JB. 1851, S. 626. — *) L. Vanino u. O. Hauser, Ztschr. anal. Chem. 39, 506. — *) E. Mallard, Compt. rend. 99, 209; JB. 1884, S. 3. — *) Wyrouboff, Ber. 31, 1237.

bis zum Holmium, mit Ausnahme des Yttriums, Doppelnitrate der allgemeinen Formel (NO₃)₆ M₂.3 (NO₃)₂ Mg.24 H₂O ¹).

Die Salze sind, mit Ausnahme einiger basischer Salze, sämtlich in Wasser löslich. Sowohl in Salpetersäuremonohydrat wie in Salpetersäure von 1,42 spezif. Gew. (2 NO₃ H, 3 H₂O) sind das Baryum-, Strontium- und Bleisalz unlöslich ²). Nach Ditte ³) ist das Verhalten der verschiedenen Salze gegen starke Salpetersäure folgendes: 1. Es lösen sich in großem Überschusse der Säure unter Bildung bestimmt charakterisierter saurer Salze die Nitrate des Kaliums, Ammoniums, Thalliums und Rubidiums; 2. es lösen sich in entwässertem Zustande leicht in der heißen rauchenden Säure und scheiden sich beim Erkalten als neutrale Salze, nur mit geringerem Krystallwassergehalt als gewöhnlich, ab die Nitrate von Magnesium, Mangan, Zink, Aluminium, Uranoxyd und Kupfer; 3. die übrigen Nitrate sind in konzentrierter Salpetersäure nicht oder kaum löslich.

Bei den Nitraten der seltenen Erden wächst die Löslichkeit in Salpetersäure, und zugleich die Unbeständigkeit, mit dem Molekelgewicht der Erde. So lösen bei 16° 100 ccm Salpetersäure von 1,3 spezif. Gew. etwas weniger als 2 g Neodymsalz, etwa 3 g Samariumsalz und etwa 5 g Gadoliniumsalz⁴).

Über die thermischen Vorgänge bei der Bildung und Lösung der Nitrate geben folgende Tabellen Aufschluß:

Bildungswärmen	der	Nitrate	für	die	Bildung	aus	den
		Element	en.				

Metall	Reaction	Wärmeentwicke- lung nach Thomsen 3)	Reaktion	Wärmeentwicke lung nach Berthelot 6)
Kalium	(K, N, O ₃)	119 480 cal.	$N+O_8+K$	118 700 cal.
Natrium	(Na, N, O_3)	111 250 ,	$N + O_3 + Na$	110 600 ,
Lithium	(Li, N, O ₃)	111 620		
Ammonium	-		$N_2 + O_8 + H_4$	87 900 "
Thallium .	(Tl, N, O_3)	58 150 ,		_
Silber	(Ag, N, O_a)	28 740 ,	$N + O_2 + Ag$	28 700 ,
Baryum	(Ba, N_2, O_6)	225 740 ,		
Strontium .	(Sr, N_2, O_6)	219 850 ,	$N + O_3 + \frac{1}{2} Sr$	109 800 ,
Calcium	(Ca, N_2, O_6)	203 230 ,	$N + O_3 + \frac{1}{2}Ca$	101 200 "
Blei	(Pb, N_2, O_6)	105 500 ,	$N + O_8 + \frac{1}{2} Pb$	52 800 ,

¹⁾ Demarçay, Compt. rend. 130, 1019; Chem. Centralbl. 1900, J, S. 1011. — 2) C. Schultz, Zeitschr. Chem. [2] 5, 531. — 3) Ditte, Ann. ch. phys. [5] 18, 320; JB. 1879, S. 221. — 4) Demarçay, Compt. rend. 130, 1019; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 1011. — 5) Thomsen, Ber. 12, 2062 und 13, 498. — 6) Berthelot, Compt. rend. 90, 779; JB. 1880, S. 117.

Bildungswärmen für die Bildung nach der Formel (R,O2, N2O4).

R	Reaktion	Wärmeentwickelung
Kalium	$(K_2, O_2, N_2 O_4)$	242 960 cal.
Natrium	(Na_2, O_2, N_2O_4)	226 500 ,
Lithium	(Li_2, O_2, N_2O_4)	227 240
Thallium	$(\mathbf{Tl}_2, \mathbf{O}_2, \mathbf{N}_2 \mathbf{O}_4)$	120 300
Silber	(Ag_2, O_2, N_2O_4)	61 480 ,
Baryum	(Ba, O_2, N_2O_4)	229 750 ,
Strontium	(Sr, O_2, N_2O_4)	223 860
Calcium	(Ca, O_2, N_2O_4)	207 240 ,
Blei	(Pb, O_2, N_2O_4)	109 510 ,
Strontium	$= (Sr, O_2, N_2O_4, 4 H_2O)$	231 540
Calcium	$(Ca, O_2, N_2O_4, 4H_2O)$	218 440 ,
Cadmium	$(Cd, O_2, N_2O_4, 4 H_2O)$	124 870 g
Magnesium	(Mg, O,, N,O,, 6 H, O)	214 530 ,
Zink	$(\mathbf{Zn}, \mathbf{O_2}, \mathbf{N_2O_4}, \mathbf{6H_2O})$	142 180 ,
Nickel	$(Ni, O_2, N_2 O_4, 6 H_2 O)$	124 720
Kobalt	$(Co, O_2, N_2O_4, 6H_2O)$	123 330
Kupfer	(Cu, O ₂ , N ₂ O ₄ , 6 H ₂ O)	96 950 ,

Lösungswärme der Nitrate nach Thomsen 1).

Formel	Wassermolekeln der Lösung	Lösungswärme bei 18º	Wassermolekeln im Salze nach der Analyse
NO,K	200	— 8 520 cal.	_
NO ₃ Na	200	— 5 030 ,	
NO,Li	100	300 ,	!
$(N O_s)_2 Ba \dots \dots$	400	9 4 00 ,	· — .
$Sr (NO_a)_a Sr \dots$	400	— 4 620 "	
(NO ₂) ₂ Sr. 4 H ₂ O	400	— 12 300 _n	4,02
$Ca\{(NO_3), Ca \dots$	400	' + 3 950 "	-
$(NO_s)_s$ Ca 4 H ₂ O	400	— 7 250 ₃	4,20
$(NO_2)_2Mg$, $6H_2O$	400	— 4 220	6,08
$(NO_2)_2$ Zn, 6 H_2O	400	— 5 840 _n	5.94
$\operatorname{Cd} \left\{ (NO_{3})_{2}\operatorname{Cd}, \operatorname{H}_{2}\operatorname{O} \right\}$	400	+ 4180 ,	1,00
$(NO_3)_2Cd, 4H_2O$	400	- 5040 ,	4,19
$(NO_s)_2Co, 6H_2O$	400	- 4 960 ,	6,08
$(NO_3)_2Ni, 6H_2O$	400	- 7 470 _n	5,93
$(NO_s)_2$ Cu, 6 H ₂ O	400	— 10 710 _n	6,01
$(NO_a)_2 Pb \dots$	400	— 7610 ₃	<u> </u>
NO ₃ Tl	300	— 9 970 ₇	
$NO_sAg.$	200	- 5 440 ,	<u> </u>
NO_3NH_4	200	- 6 320 ,	<u>-</u>
NO ₃ NH ₄ · · · · · ·	100	— 6 160 _e	<u> </u>

¹⁾ Thomsen, J. pr. Chem. [2] 17, 165; Ber. 6, 710.

Nach Berthelot 1) sind die Lösungswärmen für:

NO₃K NO₃Na NO₃NH₄ NO₃Ca¹/₂ NO₃Ca¹/₂ . 2 H₂O Cal.
$$-8,29$$
 $-4,66$ $-6,20$ $+1,6$ $-3,81$ NO₃Sr¹/₂ NO₃Sr¹/₂ + 5 /₂H₂O NO₃Ba¹/₂ NO₃Pb¹/₂ NO₃Ag Cal. $-2,54$ $-6,48$ $-4,64$ $-4,11$ $-5,73$.

Ausführliche Untersuchungen über die Volumenänderung und Wärmeentwickelung beim Lösen von Nitraten haben Favre und Valson²) angestellt, deren Resultate in den folgenden Tabellen zusammengestellt sind.

I. Wasserfreie Nitrate.

P bezeichnet 1 Äq. des Salzes in Gramm, D die Dichte des festen Salzes, $V = \frac{P}{D}$ das Volumen eines Aquivalents, d die Dichte der Normallösung, v die daraus berechnete Volumenvermehrung von 1 Liter Wasser durch Auflösen von 1 Äq. Salz, C ist (V-v) 7576 cal., C_1 die Wärmeentwickelung beim Auflösen des Salzes, mithin $C-C_1$ die bei der Auflösung verrichtete innere Arbeit bezw. deren Wärmeäquivalent.

Salze	P	D	$v = \frac{P}{D}$	d	ccm	V—v	V—v	C cal.	Cal.	C—C ₁
N ₂ O ₆ 8r	105,75	2,980	35,5	1,0811	22,8	12,7	0,36	96215	2348	98 5 6 3
N ₂ O ₆ Ba 2	131	3,208	40,8	1,1038	24,6	16,2	0,40	122731	— 45 83	127314
$\frac{\mathbf{N_2}\mathbf{O_6}\mathbf{Ca}}{2}$	82	2,504	32,7	1,0578	23,0	9,7	0,29	73487	+ 2014	71473
NO _a Na	85	2,241	37,9	1,0540	29,4	8,5	0,22	64396	4842	69 238
NO ₃ K	101	2,093	48,3	1,0591	38,7	9,6	0,20	72730	— 8330	81 060
NO ₈ NH ₄	80	1,668	48,0	1,0307	47,9	0,1	0,02	758	6325	7 083

¹⁾ Berthelot, Compt. rend. 77, 24; JB. 1873, S. 76. — 2) P. A. Favre u. C. A. Valson, Compt. rend. 77, 802 u. 79, 968, 1036; JB. 1873, S. 87 u. 1874, S. 88.

erhaltige und wasserfreie Nitrate bei verschiedenen Konzentrationen. II. Wass

der Salzäquivalente in 1 kg Wasser, D die Dichte der entsprechenden Lösungen, V das Volumen in Kubikcentimetern, erhalten durch Teilung des Gesamtgewichtes von Wasser und Salz durch D, v die successive Volumenzunahme durch jedes weitere Äquivalent des gelösten Salzes, D_1 die Dichte des Salzes im festen Zustande, v_1 das Volumen von 1 Äq. $= \frac{p}{D_1}$. N bezeichnet die Anzahl

	(X)	(NO _s) _s Ca, 4	4 H,0		(NO ₂) ₂ Ca	d5	PON.	(NO ₃) ₂ Sr, 4 H ₂ O	H ₂ 0		(NO ₂) ₂ Sr	.	(NOs	(NO _s) ₂ Ni, 6	Н _в 0		(NO ₅) ₂ Ni	
×		= 118 g = 24,65°	90 SS	# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	= 85 = 24	න න දීව	R +	$= 142 g$ $= 23,4^{\circ}$	80 o	<i>B</i> , +>	== 106 g == 23,4°	bc •	Q, 4s	= 145,5g = 24,4°	,58 4°	6. 40	= 91,5 = 24,4°	3.4°
	P	 	. .	- A	A	•	P	 	a	P	1	4	<i>a</i>	4	- 2	a	7	4
1	1,056	1059	59	1,059	1023	23	1,078	1059	59	1,081	1023	23	1,069	1071	7.1	1,078	1017	17
23	1,104	1120	61	1,112	1048	S.	1,146	1120	81	1,155	1049	5 8	1,128	1144	7:3	1,141	1036	19
က	1,145	1183	63	1,160	1074	5 8	1,205	1183	63	1,224	1077	58	1,179	1218	74	1,205	1057	21
4	1,181	1246	- 63	1,205	1102	- 58	1,257	1247	64	1,289	1105	28	1,224	1292	74	1,266	1079	22
'n	1,213	1310	64	1,246	1131	53	1,303	1312	65	1,350	1133	58	1,264	1367	75	1,324	1101	22
9	1,243	1374	- 64	1,286	1160	53	1,345	1377	65	1,407	1162	53	1,299	1442	75	1,378	1124	23
-	1,270	1433	7 9	1,323	1190	30	1.383	1442	65	1		I	1,329	1518	18	- 	_ I	1
∞	1,294	1502	*		_	1	1	_	i		1	1	1,357	1594	92	• 		l
6	1,316	1567				1			1	1	1	İ	 	-	l		-	1
10	1,336	1631	* 9		<u> </u>	1		 	ļ		 		1		1	1	1	i
	$D_1 = 1$	1,878; 71	${178; v_1 = 62.8}$		$D_1 = 2,504; v_1 =$	=32,7	$a_1 = 2$	2,249; v ₁	= 63,1		$D_1 = 2,980; v_1 = 35,6$	- 35,6	$D_1 = 1,$	1,993; 1,	=73,0	·	l	1

Die Verdünnungswärme pro Gramm-Molekel in Kalorien ist nach Dunnington und Hoggard¹):

20

In Aceton lösen sich die Nitrate des Aluminiums, Ammoniums, Baryums, Cadmiums, Calciums, Cers, Chroms, Didyms, Kaliums, Lanthans, Rubidiums, Silbers, Strontiums, Thalliums und Uranyls, in Methylalkohol das Merkuri- und das Silbersalz²).

Mischungen von Nitraten seigen bei bestimmten Verhältnissen teilweise konstante Erstarrungspunkte, die niedriger liegen als die der einzelnen Komponenten 3). So erstarren:

Salz	Mole- keln	+8alz	Mole- keln		Salz	Mole- keln	+ Salz	Mole- keln	bei
NO ₂ K	1	NO _s Na	0	327°	NO ₃ K	1	NO.Ag	1	169—121
NO ₃ K	0	NO ₂ Na	1	2984	NO.K	1,68	NO, Ag	1	191-131
NO ₂ K	3	NO, Na	1	265-247°	NO _s Na	1 1	NO _s Ag	1	251,5°
NO ₃ K	2	NO, Na	1	244*	NO,Na	2	NO, Ag		263 ⁶
NO ₃ K	1	NO, Na	1	219°	NO,Na	1			
NO ₂ K	1	NO, Na	2	242-224°	NO.K	1	NO, Ag	1	190-130
NO ₃ K	1	NO ₃ Na	3	267—2370	N O _a Na	1	(NO _s) _s Ca	1/4	235—216°

Baryum- und Bleinitrat können nur geschmolzen werden, wenn man sie in kleinen Krystallen auf das schmelzende Kalium- oder Natriumsalz oder ein Gemenge beider bringt; es erstarren Gemenge aus gleichen Gewichten von Baryumsalz + Natriumsalz bei 322 bis 288°, Bleisalz + Natriumsalz bei 282°, Bleisalz + Natriumsalz + Kaliumsalz bei 259°. — Ammoniumnitrat schmilzt bei 153 und erstarrt bei 135°; fügt man es aber zu gleichen Gewichten des Kalium- und Natriumsalzes, so schmilzt es ohne Gasentwickelung und erstarrt von 144 bis 136°. Mangannitrat, das sich beim Erhitzen für sich unter Abscheidung von Superoxyd zersetzt, kann in einer Mischung des

¹⁾ Dunnington u. Hoggard, Am. Chem. Journ. 22, 207; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 693. — 2) Wilh. Eidmann, Inaug.-Dissertat. Gießen 1899; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 1014. — 2) E. Maumené, Compt. rend. 97, 45, 1215; JB. 1883, S. 119.

Natrium- und Ammoniumsalzes geschmolzen und ohne die geringste Ausscheidung bis 140° erhitzt werden; diese Mischung erstarrt noch nicht vollständig bei 76°; wenn das Mangansalz feucht war, bleibt sie sogar bei 15° noch flüssig. Auch Strontiumnitrat, das für sich nicht ohne Zersetzung geschmolzen werden kann, schmilzt mit gleichen Gewichten der Alkalisalze unter geringer Sauerstoffentwickelung; erst bei 295° giebt diese Mischung einen dichten Absatz, der flüssige Teil erstarrt von 237 bis 214°.

Bei Mischung einiger Nitrate mit fester Soda tritt eine Temperaturerniedrigung ein. Dieselbe ist nach Walton 1) im allgemeinen unabhängig von der Anfangstemperatur, und die Temperatur stellt sich ein

für
$$(NO_3)_2$$
Pb $(NO_3)_2$ Ba $(NO_3)_6$ Al₂.18 H₂O $(NO_3)_2$ Cu.6 H₂O auf -17^0 $-13,7$ bis -17^0 -18^0 -18 bis -15^0

Die Gefrierpunktserniedrigung und Dampfspannungsverminderung betragen nach Raoult²) für 1 proz. Lösungen:

Salz	Gefrierpunkts- erniedrigung	Dampfspannungs- verminderung		
Bleisalz	0,1040	0,110.7,6		
Baryumsalz	$0,145^{0}$	0,137.7,6		
Kaliumsalz	0,2450	0,280.7,6		
Natriumsalz	0,3470	0,380.7,6		
Ammoniumsalz	0,3780	0,361.7,6		

Für gesättigte Lösungen beträgt die Gefrierpunktserniedrigung nach de Coppet³):

Salz	Gefrierpunkts- erniedrigung	100 Tle. Wasser enthalten Salz		
Kaliumsalz	2,85°	10,7 g		
Natriumsalz	. 18,50	58,5 g		
Ammoniumsalz	17,35°	70,0 g		
Baryumsalz	0,7°	4,5 g		
Strontiumsalz	5,75°	32,4 g		
Calciumsalz	2,70	$\frac{1}{2}$ 35,2 $\frac{1}{2}$		

Es diffundieren nach Long 4) innerhalb 24 Stunden von:

$$NO_3NH_4$$
 NO_3K NO_3Na NO_3Li $(NO_3)_2Ba$ $(NO_3)_2Sr$ 680 607 524 512 656 552 Molekeln.

Nach Marignac 5) sind die relativen Koeffizienten für gleich-

¹⁾ Evelyn M. Walton, Phil. Mag. 12, 290; Ber. 15, 78. — 1) F. M. Baoult, Compt. rend. 87, 167; JB. 1878, S. 55. — 1) L. C. de Coppet, Journ. phys. chem. 22, 239; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 737. — 1) J. H. Long, Ann. Phys. [2] 9, 613. — 5) C. Marignac, N. Arch. phys. nat. 50, 89; J. B. 1874, S. 37.

zeitige Diffusion bei verschiedenen Verdünnungen zwischen verschiedenen Nitraten:

	Gel	Gehalt an jedem Salze für 100 Tle. Wasser					Mittel für
	20	10	5	2,5	1,25	0,625	2,5
NO ₃ H:NO ₃ K	<u> </u>	5,208	4,140	3,649	0,390	_	3,73
NO ₈ NH ₄ :NO ₈ K	1,171	1,055	1,000	1,000	0,988	_	1,00
$(NO_8)_2Ba:NO_8K$		<u>. —</u>	0,415	0,441	0,468	0,466	0,44
NO ₈ K:NO ₈ Na	1,404	1,527	1,577	1,529	1,543	1,575	1,55
NO ₈ Ag: NO ₈ Na	;	1,115	1,160	1,186	1,197	-	1,18
$(NO_8)_2Ca:NO_8Na$	0,634	0,610	0,659	0,638	0,674	—	0,66
$(NO_s)_s$ Pb: NO_s Na	0,521	0,557	0,617	0,658	0,681	—	0,65
$(N O_s)_s Mg : N O_s Na \dots$	0,702	0,695	0,656	0,640	0,632		0,64
$(NO_s)_s$ Sr: NO_s Na		0,587	0,620	0,630	0,666		0,64
$(N O_8)_2 Ba : N O_3 Na \dots$	-	–	0,589	0,625	0,672	0,682	0,63

Das elektrische Leitungsvermögen fand Long¹) für das Kupferund Strontiumsalz den berechneten Werten sehr nahe. Für stark verdünnte Lösungen fand Arrhenius²) die folgenden Werte:

Substanz	Beobachteter Widerstand in Ohm	Temperatur in Graden Celsius	l .	der Wider-	Dilutions- koeffizient
NO ₃ Ag	2 745	16,3 16,8	1: 6,47 1: 5,84	1: 6,13 1: 5,81	1,96 1,99
	15 150 75 400	16,8 16,9	1: 6,34	1: 6,44	2,01 —
NO ₈ NH ₄	315 2 295	16,6 16,7	1: 7,83 1: 7,66	1: 7,34 1: 7,50	1,96 1,88
	16 250 107 500	16,7 16,8	1:10,14	1:10,86	
$(NO_3)_2Ca$	525 3 087	15, 4 15,7	1: 6,50	1: 5,98 1: 7,82	1,9 4 1,96
	22 520 118 000	15,9 16,1	1: 8,15	1: 8,45	2,02
$(N O_3)_2 Zn \dots$	442 1 819	15,5 15,7	1: 4,56 1: 7,61	1: 4,16 1: 7,12	1,92 1,95
	12 390 56 4 00	15,7 15,8	1: 5,69	1: 5,61	1,99
NO ₈ H	399 4 095	16,45 16,25	1:10,14 1:8,36	1:10,46 1:10,80	2,02 2,18
	36 100	16,8	<u> </u>		-

¹⁾ J. H. Long, Ann. Phys. [2] 11, 37. — 2) Sv. Arrhenius, Recherches sur la conductibilité galvanique des électrolytes, Stockholm 1884.

Foussereau¹) fand für den Widerstand, verglichen mit Chlorkaliumlösungen gleicher Konzentration, folgende Werte:

Formel des Salzes	Äquivalent-	Werte des Leitungswiderstandes bei der Konzentration			
	gewicht	1/10	1/100	1/1000 1 1/4000	
NO,NH,	80	1,203	1,134	1,156 1 133	
NO.K	101	1,555	1,431	1,371	
$(NO_a)_a Pb \dots \dots$	165,5	3,721	2,834	2,530 2,212	
NO ₃ Ag	170	2,865	2,480	2,480 2,149	

Die hydrolytische Dissoziation ist geringer als bei den Chloriden, aber stärker als bei Sulfaten 2). Für die Dissozationsformel $K = \frac{C_i^n}{C_s}$ ist nach Bancroft 3) n beim

Die Leitfähigkeit im flüssigen Ammoniak bestimmte Cady 4). Es ist für

							Kaliumsalz	Silbersalz	Bleisalz
V		•	•	•	•	•	100	140	130
n	•	•	•	•	•	•	124	147	88

Das Verhalten gegen Reagentien in flüssigem Ammoniak untersuchten Franklin und Kraus 5).

Foussereau¹) untersuchte auch den Leitungswiderstand einiger geschmolzener Salze und fand für:

Formel des Salzes perastand	in Formel des Salzes	Tem- Wider- pera- stand in tur Ohm
NO ₈ K	1 NO ₃ K + 1 NO ₃ Na	1 219° 2,40 1 355° 0,86
NO_3NA		•
$NO_8NH_4 \dots \begin{cases} 154^0 & 3.09 \\ 188^0 & 2.09 \end{cases}$		

Der Widerstand der festen Salze ist in der Nähe des Schmelzpunktes mehrtausendfach größer als derjenige der geschmolzenen und nimmt bei Abnahme der Temperatur noch zu; doch leiten im all-

¹⁾ Foussereau, Compt. rend. 98, 1325; JB. 1884, S. 252. — 2) Ludw. Brunner, Zeitschr. physik. Chem. 32, 133. — 3) Wilder D. Bancroft, ebend. 31, 188. — 4) Cady, Journ. phys. chem. 1, 707; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 168. — 5) Franklin u. Kraus, Am. Chem. Journ. 21, 1; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 515.

gemeinen die Nitrate bedeutend besser als Kalkgläser. Der Widerstand des Kaliumsalzes ist 4- bis 15 mal geringer als der des Natriumsalzes bei gleichen Temperaturen.

Die elektromotorische Kraft für 1°C. Temperaturintervall ist nach Bouty¹), ausgedrückt in Daniells, für:

Kupfersalz	Zinksalz	Cadmiumsalz	Quecksilberoxydulsalz
0,000704	0,000692	0,000 634	0,000140
	Silbersalz	Eisensalz	Nickelsalz
	0,000 165	 0,000169	 0,000 23 4.

Nach Streintz²) verhält sich die elektromotorische Kraft von Metallen in Lösungen von Nitraten zu der in Sulfatlösungen wie 99,3 zu 100.

Bei der Elektrolyse lässt das Thalliumsalz sein Metall aus sauren Lösungen nicht, aus neutralen unvollständig, aus alkalischen vollständig abscheiden. Aus dem Indiumsalz erfolgt Abscheidung des Metalles, ebenso aus dem Palladiumsalz, doch entsteht bei letzterem daneben am positiven Pol eine geringe Menge Oxyd von roter Farbe³).

Bei den wasserhaltigen Nitraten kehrt fast durchgehends die Zahl von 3, seltener 4 Wassermolekeln bezw. Vielfache derselben wieder. So bilden die Nitrate von Eisen, Kobalt, Kupfer, Magnesium, Mangan, Nickel, Zink Hydrate mit 3 und 6 H₂O, das des Cadmiums solche mit 2 und 4 Mol. H₂O. Unterhalb — 10° bilden diese Salze sämtlich wasserreichere Hydrate, und zwar mit 9 H₂O⁴).

Kastle⁵) fasst die verschiedenen Nitrate und eine Anzahl Doppelnitrate als Additionsprodukte der Metalloxyde mit dem Anhydrid N₂O₅ und den hypothetischen Hydraten desselben auf. Die normalen wasserhaltigen Nitrate sind danach als saure Salze komplexer Säuren zu betrachten, z. B. $(NO_3)_3$ Fe. 9 H₂O als N₈O₁₈ FeH₁₈, und die basischen Salze von jenen durch weitere Substitution des Wasserstoffs abzuleiten.

Zersetzung der Nitrate durch Bakterien: Severin, Centralbl. Bakteriol. II, 3, 504, 554. — Absorptionsspektra: W. N. Hartley 6).

Aluminiumsalze. Das neutrale Salz (NO₃)₆Al₂ + 18 H₂O wird, wiewohl schwierig, erhalten durch Verdampfen einer sauren Lösung von Thonerdehydrat in Salpetersäure, besser durch Einwirkung von Salpetersäure 1,35 spezif. Gew. bei 100° auf Aluminiumdrehspäne 7). Es bildet schiefe, rhombische, gewöhnlich sehr breite Prismen und

¹⁾ E. Bouty, Compt. rend. 90, 917; JB. 1880, S. 160. — 2) F. Streintz, Wien. Akad. Ber. [2] 77, 410. — 3) L. Schucht, Chem. News 47, 209; JB. 1883, S. 222. — 4) Rob. Funk, Ber. 32, 96; Zeitschr. anorg. Chem. 20, 393. — 5) J. H. Kastle, Ann. Chem. Journ. 20, 814; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 407. — 6) W. N. Hartley, Chem. Soc. Proc. 18, 67; Chem. Centralbl. 1902, I, S. 1037. — 7) Stillman, Am. Chem. Soc. Journ. 19, 711; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 888.

Oktaëder 1), die ihrer Zersliesslichkeit wegen auf Ziegelstein über Schweselsäure getrocknet werden müssen. Die Grundsorm ist ein schieses, rhombisches Prisma; Winkel $131^{\circ}36'$; a:b:c=1,133,98:1:1,91913; beobachtete Flächen: (110), (001) sehr entwickelt, (011) ziemlich entwickelt, (112) beschränkt 2).

Die Krystalle sind schön durchsichtig, an feuchter Luft zerfließlich, im Exsiccator verwittern sie, schmelzen bei ungefähr 70°, reagieren
stark sauer 3). Außer in Wasser sind sie auch in Alkohol sowie in
Salpetersäure leicht löslich. Mit Natriumbikarbonat geben sie bedeutende
Temperaturerniedrigung 4). Aus der Lösung des entwässerten Salzes
in konzentrierter Salpetersäure krystallisiert ein Salz von der Zusammensetzung (NO₃)₆ Al₂ + 4 H₂O in kleinen Nadeln 5).

Die wässerige Lösung des neutralen Salzes löst noch Thonerdehydrat unter Bildung basischer Salze auf. Ein lösliches basisches Salz von der Zusammensetzung 2 Al₂O₃, 3 N₂O₅ + 3 H₂O entsteht durch 36 stündiges Erhitzen des neutralen Salzes im Wasserbade ⁶).

Ammoniumsals (NO₃NH₄), Nitrum flammans, bildet sich bei Ozonisierung völlig gereinigter Luft durch feuchten Phosphor⁷), bei Verdampfung von Wasser⁸), ferner bei Einwirkung einer Lösung von Ferronitrat auf Eisen, entsprechend der Gleichung:

$$4 (NO_3)_2 Fe + 8 H_2 O + 11 Fe = 4 NO_3 NH_4 + 5 Fe_3 O_4$$
⁹).

Die Bildungswärme aus den Elementen ist für das feste Salz $(N_2 + O_3 + H_4 = NO_3 NH_4) = 80,7 \text{ Cal.}^{10}$). Das Salz wird dargestellt durch Neutralisieren verdünnter Salpetersäure mit Ammoniak oder Ammoniumkarbonat und Abdampfen der Lösung zur Krystallisation. Im großen wird es durch Umsetzung des Baryum-¹¹) oder häufiger des Natriumsalzes mit Ammoniumsulfat gewonnen. Diese Umsetzung kann durch Schmelzen erfolgen. Die Trennung von Alkalisulfat erfolgt dann durch Schmelzen und Abziehen ¹²) oder durch successives Ausfrieren der Salze aus der wässerigen Lösung ¹³). Knab ¹⁴) behandelt Alkalinitrat mit Ammoniumoxalat.

Das Salz krystallisiert in sechsseitigen rhombischen Säulen mit sechsseitigen Pyramiden ohne Krystallwasser und ist isomorph dem Kaliumsalz. Das spezifische Gewicht ist nach Schiff 1,701, nach Kopp

¹⁾ Stillman, Am. Chem. Soc. Journ. 19, 711; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 888. — 2) Ch. Soret, Arch. phys. nat. [3] 16, 460. — 3) E. Thorey, Russ. Zeitschr. Pharm. 10, 321; JB. 1871, S. 285. — 4) Ordway, Pharm. Centralbl. 1850, S. 282. — 5) Ditte, Ann. ch. phys. [5] 18, 320; JB. 1879, S. 221. — 6) Ordway, Sill. Am. J. [2] 29, 208. — 7) A. R. Leeds, Chem. News 43, 97; JB. 1881, S. 158. — 8) P. Freda, Annuario della Scuola — d'agric. di Portici 1878; Ber. 11, 1388. — 9) E. Ramann, Ber. 14, 1430. — 16) Berthelot, Compt. rend. 78, 862; JB. 1874, S. 113. — 11) E. Carez, D. R.-P. 48278; Ber. 22, 717, Ref. — 12) Roth, D. R.-P. 53364 u. 55155; Ber. 23, 714, Ref. u. 24, 426, Ref. — 13) Benker, D. R. P. 69148; Ber. 26, 731, Ref. — 14) Knab, Franz. Pat. 116331.

1,707. Das Salz schmeckt kühlend, scharf und bitter, löst sich sehr leicht in Wasser und zieht an der Luft Feuchtigkeit an. Es zerfließt, sobald der Partialdruck von Wasserdampf == 10,8 mm Quecksilber ist 1). Nach Karsten löst es sich in 0,502 Tln. Wasser von 180, nach Harris²) in 0,54 Tln. von 10°. 1 Tl. löst sich bei 25° in 2,29 Tln. Weingeist von 66,8 Gew.-Proz. 3) und in 1,1 Tl. kochendem Weingeist. Beim Erhitzen zerfällt es in Wasser und Stickoxydul nach der Gleichung NO₃ NH₄ = N₂O + 2 H₂O. Es schmilzt zunächst nach Berthelot 4) bei etwa 1520, nach Pickering 5) erst bei 1650 bis 1660, nach Veley6) zeigt es bei 1500, nach Smith7) bei 1450 die ersten Zeichen von Schmelzung und wird bei 153 bezw. 16007) zu einer klaren durchscheinenden Flüssigkeit. Die Gasentwickelung beginnt bei 185 bis 18608), nach Smith schon bei 1700, und ist erst gegen 210° hinlänglich rasch 4). Schmelz- und Zersetzungstemperatur bleiben bei Herabsetzung des Druckes auf 10 mm Quecksilber unverändert 6). Die Zersetzung wird immer lebhafter, je mehr die Temperatur durch Wärmezufuhr steigt, ohne dass zwischen 200 und 300° ein konstanter Punkt erreicht wird 1). Das Zersetzungsverhältnis ist abhängig von der angewandten Salzmenge, ferner von dem Betrage vorhandener freier Salpetersäure. Bei anfangs alkalischer Reaktion wächst der Betrag schrittweise, solange der Gehalt an freier Säure wächst, bis zu einem Geschwindigkeitsmaximum, um dann mit der Säuremenge wieder abzunehmen. Überschuss an Ammoniak, wie er durch Einleiten desselben oder durch Zusatz basischer Oxyde erzielt werden kann, vermag die Reaktion völlig aufzuhalten, selbst wenn die Temperatur 50 bis 60° über die normale Zersetzungstemperatur steigt. Nach 13- bis 14 stündigem Erhitzen wird der Zersetzungsbetrag in allen Fällen konstant 6). Die Menge des gebildeten Stickoxyduls bleibt stets hinter der theoretischen zurück, weil stets eine große Menge des Salzes unzersetzt verflüchtigt wird 4). Man kann sogar das Salz ohne erhebliche Zersetzung und nach Berthelots Ansicht, ohne dass es dabei dissoziiert, sublimieren, wenn man es geschmolzen in eine Schale bringt, die mit Filtrierpapier bedeckt wird, und darüber einen Cylinder aus stärkerem Papier, mit groben Glasstücken gefüllt, anbringt. Erhitzt man dann vorsichtig auf dem Sandbade nicht über 190 bis 2000, so sublimiert das Salz in schönen glänzenden Krystallen, welche sich an die Wände der Schale oder an die untere Seite des Papiers anlegen, zum Teil sogar das Papier durch-

¹⁾ Kortright, Journ. phys. chem. 3, 328; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 414. — 2) Harris, Compt. rend. 24, 816. — 3) Pohl, Wien. Akad. Ber. 6, 599. — 4) Berthelot, Compt. rend. 82, 932; JB. 1876, S. 90. — 5) S. Pickering, Chem. News 38, 267; JB. 1878, S. 221. — 6) Veley, Chem. Soc. J. 43, 370; JB. 1883, S. 186. — 7) W. Smith, Journ. Soc. Chem. Ind. 11, 867; Ber. 26, 268, Ref. — 8) S. Pickering, Chem. News 38, 267; JB. 1878, S. 221; s. a. 6).

dringen. Die Zersetzungswärme (NH₃, NO₃H = N₂O + 2H₂O) ist ungefähr = 46000 cal. 1). — Gegenwart von Essigsäure führt explosionsartige Entzündung schon beim Konzentrieren der wässerigen Lösung herbei 2). Durch Knallquecksilber kann das Salz zur Explosion gebracht werden 3).

Bei gelinder Erwärmung treten anscheinend Strukturänderungen ein 4). Bei der Entwässerung steigt nämlich die Temperatur anfangs regelmässig bis 35,67°, fällt dann wieder auf ein Minimum bei 34,96°, um hierauf abermals zu steigen; bei der Abkühlung ist der Verlauf ähnlich, doch liegen die Temperaturen etwas tiefer, nämlich das Maximum bei 31,05° und das Minimum bei 30,07°. Ähnlich charakteristische Temperaturen liegen für Erwärmung bei etwa 86 und 1250, für Abkühlung bei 82,5 und 124°. Dieselben sind Änderungen der krystallographischen Struktur zuzuschreiben, von denen die erste ebenso wie die dritte (35 und 1250) von bedeutender Volumenvergrößerung begleitet sind, während bei der zweiten (850) das entgegengesetzte Verhältnis eintritt. Es ist die mittlere spezifische Wärme zwischen 0 und 31° = 0,407, zwischen 31 und 82,5° = 0,355, zwischen 82,5 und 124° = 0,426, während sie im allgemeinen zu 0,43 gefunden wurde 5); die Übergangswärme ist bei $31^{\circ} = 5.02$, bei $82.5^{\circ} = 5.33$, bei $124^{\circ} = 11,86$ cal.

Die Wärmeentwickelung bei den verschiedenen explosiven Umwandlungen ist nach Berthelot:

Umsetzung	Wärmeentwickelung
$NO_3NH_4 = N_3O + 2H_2O$ (flüssig)	+ 29500 cal.
$= N_2 + O + 2 H_2 O \text{ (flüssig)}$	+ 50 100 ,
= $N^3/_2 = \frac{1}{2} NO_2 + 2 H_2O$ (flüssig)	+ 48 800 ,
$= N + NO + 2 H_{2}O \text{ (flüssig)}$	+ 28 500 ,
$= \frac{v}{3} NO_3 H + \frac{0}{3} N + \frac{0}{3} H_2 O$	+ 53 000 ,

Beim Lösen des Salzes in Wasser wird Wärme in bedeutender Menge latent, so dass sich dasselbe zur Erzeugung niedriger Temperaturen eignet (Eissalz). 60 Tle. des Salzes geben beim Vermischen mit 100 Tln. Wasser eine Temperaturerniedrigung von 27,2°; bei einer Anfangstemperatur von 0° sinkt dieselbe indessen nur bis — 16,7°, da dies der Gefrierpunkt der wässerigen Lösung ist °).

Die Lösungswärme bei $0^{\circ}(\lambda_0)$ ist = $92.25 - 1.737 pg + 0.04026 pg^2$ für (Prozentgehalt) pg = 3.04 bis 20.0, = $89.1 - 0.985 pg + 0.0105 pg^2$ für pg = 20.0 bis 40.0°); die spezifische Wärme der Lösung (K) ist

¹⁾ Berthelot, Compt. rend. 82, 932; JB. 1876, S. 90. — 2) C. O. Weber, Journ. 80c. Chem. Ind. 1893, II, S. 117; Ber. 26, 327, Ref. — 3) Lobry de Bruyn, Recueil trav. chim. Pays-Bas 10, 127; Ber. 25, 191, Ref. — 5) M. Bellati und R. Romanese, Ann. Phys. [2] Beibl. 11, 520. — 5) J. Tollinger, Wien. Akad. Ber. 61, 319. — 6) Rüdorff, Ber. 2, 68. — 7) A. Winckelmann, Ann. Phys. 149, 1.

= 0,9835 - 0,00618 pg für pg = 3,04 bis 20,0 und = 0,7925 + 0,008555 pg + 0,0002575 pg^2 für pg = 20,0 bis 40,0 1). Thermische Ausdehnung der Lösung: de Lannoy, Zeitschr. f. physikal. Chem. 18, 443.

In der Lösung sind bei 100° 0,072 Tle. dissoziiert 2). Die Gefrierpunktserniedrigung der Lösungen ist nach de Coppet 3):

M	E	$\frac{E}{M}$	М	E	$\frac{E}{M}$	М	E	<u>E</u> <u>M</u>
2	0,830	0,415°	12	4,55°	0,379°	50	1,60	0,2720
5	2,03°	0,4060	20	6,9°	0,3450	60	15,60	0,260°
6	2,4°	0,4000	3 0	9,35°	0,3120	70,24	17,40	0,2480
10	$3,85^{0}$	0,3850	40	11,75°	0,2940	1		

Der Leitungswiderstand für ein Äquivalent ist 4) für

$$L^{1}/_{4}$$
 $L^{1}/_{8}$ $L^{1}/_{16}$ $L^{1}/_{32}$ $L^{1}/_{64}$ 28,2 30,3 31,7 32,8 33,5

Beim Zusammenreiben mit Glaubersalz tritt eine Temperaturerniedrigung um etwa 20°, mit Natriumphosphat um etwa 18°, mit Soda um etwa 25° ein 5).

Die Lösung wird durch metallisches Eisen reduziert. Die Einwirkungerfolgt zunächst nach der Gleichung 2 NO₈ N H₄ + Fe = (NO₃)₂ Fe + 2 N H₃ + H₂. Der Wasserstoff wird aber nicht frei, sondern dient zur Reduktion weiteren Ammoniumnitrats. Diese verläuft zum Teil bis zur Abscheidung von freiem Stickstoff, zum Teil entstehen intermediäre Produkte je nach der Dauer der Einwirkung und nach der Temperatur, wie Ammoniumnitrit und Ammoniumbyponitrit ⁶).

Das Salz wird in großen Mengen zur Darstellung von Sicherheitsexplosivstoffen verwendet. Es muß hierfür möglichst frei von fixen Bestandteilen sein. Durch Beimengung von Nitrobenzol oder Nitronaphtalin wird die Wirkung erhöht?).

Saure Salze: 1. NO₃NH₄, 2NO₃H wird nach Ditte⁸) durch Auflösen des geschmolzenen neutralen Salzes in Salpetersäuremonohydrat erhalten. Es krystallisiert in verlängerten, ineinander verwachsenen Prismen, welche bei 18° schmelzen und bei 20° unter schwacher Gasentwickelung sich zersetzen.

2. NO₃NH₄, NO₃H wird durch längeres Digerieren des vorigen mit geschmolzenem neutralen Salze erhalten. Es bildet viel feinere und weniger verwachsene, bei 9° schmelzende Nadeln.

¹⁾ A. Winckelmann, Ann. Phys. 149, 1. — 2) H. C. Debbits, Ber. 5, 820. — 3) De Coppet, Ann. ch. phys. [4] 23, 366; JB. 1871, S. 26. — 4) Lenz, Ann. Phys. Beibl. 2, 710. — 5) Ditte, Compt. rend. 90, 1282; Ber. 13, 1353. — 6) E. Ramann, Ber. 14, 1430. — 7) Fairley, Journ. Soc. Chem. Ind. 16, 211; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 1182. — 8) Ditte, Ann. ch. phys. [5] 18, 320; JB. 1879, S. 221.

Basische Salze. Das neutrale Salz absorbiert lebhaft Ammoniak bei allen Temperaturen zwischen — 15 und + 25°, wobei es verflüssigt wird ¹). Die Zusammensetzung der erhaltenen farblosen Flüssigkeit ist abhängig von der Temperatur; über 28° wird sie unter Entwickelung von Ammoniak fest. Es absorbieren 100 g Ammoniumnitrat unter 760 mm Druck

bei	absorbiertes Ammoniak	Aggregat- zustand	bei	absorbiertes Ammoniak	Aggregat- zustand
— 10°	42,50	flüssig	+ 29°	20,90	fest
0.	35,00	7	30,50	17,50	77
$+ 12^{0}$	33,00	n	40,5°	6,00	n
18°	31,50	n	79°	0,50	n
28°	23,25	" n	ł		

Es entspricht demnach die Zusammensetzung bei — 10° der Formel NO₃ NH₄ + 2 NH₈. Diese Flüssigkeit gefriert nicht in einer Kältemischung aus Eis und Kochsalz. Ihr spezifisches Gewicht ist = 1,5; sie eignet sich vorzüglich zur Darstellung von flüssigem Ammoniak. Die durch Erwärmen auf 28,5° daraus erhaltene feste Verbindung entspricht der Formel NO₃ NH₄ + NH₃.

Ferner sind die Verbindungen 2 NO₃ H, 5 NH₈ und NO₃ H, 4 NH₈ durch das Gleichbleiben der Tension bei Wegnahme wachsender Mengen des darüber befindlichen Gases nachgewiesen worden ²). Die erste Verbindung ist bei Temperaturen unter — 22° fest, schmilzt bei dieser Temperatur langsam zu einer sehr beweglichen Flüssigkeit; während des Schmelzens unterscheidet man dünne rhomboidale Blättchen, welche, miteinander verbunden, die feste Masse bildeten. Das geschmolzene Salz zeigt die Erscheinung der Überschmelzung, es bleibt bei Abkühlung zunächst klebrig und erstarrt erst bei — 30° zu einer durchscheinenden blätterigen Masse. Die bei gegebener Temperatur konstante Tension wächst mit der Zunahme der ersteren. Sie beträgt bei:

Temperatur

$$-30^{\circ}$$
 -26°
 -18°
 -10°
 -0°

 mm
 90
 115
 170
 250
 365

 Temperatur
 $+10.1^{\circ}$
 $+14^{\circ}$
 $+18.4^{\circ}$
 $+20.8^{\circ}$
 $+25^{\circ}$

 mm
 525
 600
 715
 765
 930

Die Verbindung NO₃H, 4NH₃ wird erst bei — 55° fest; sie läst sich durch Schütteln mit einem kleinen Überschuss von sein gepulvertem neutralen Salz leicht in die vorher beschriebene Verbindung übersühren (Raoult).

¹⁾ E. Divers, Chem. News 27, 37; F. M. Raoult, Compt. rend. 76, 1261; JB. 1873, S. 219. — 2) L. Troost, Compt. rend. 94, 789; JB. 1882, S. 236; Raoult, Compt. rend. 94, 1117; JB. 1882, S. 237.

Nach Divers 1) und Kuriloff 2) ist aber die Flüssigkeit nur eine Lösung des Salzes in flüssigem Ammoniak von wechselnder Zusammensetzung.

Auf die erwähnten Verbindungen wirken Phosphorsäure und Chromsäure nicht mit großer Energie ein, doch verbinden sie sich mit dem Ammoniak. Jod löst sich darin wie in flüssigem Ammoniak. Brom entwickelt Stickstoff. Bleisalze, einschließlich des Sulfats. Chlorids, Jodids und Oxyds, sowie Platinchlorid lösen sich unter Bildung von Ammoniakverbindungen [Divers 3)].

Werden die Krystalle der Verbindung NO₃H, 4 NH₂ mit einer Lösung von Platinchlorid in Essigäther überschichtet, so gehen sie in Pseudomorphosen des Platinsalmiaks über 4). Kalomel wird zu metallischem Quecksilber (?) reduziert. Jodmethyl wird zersetzt, Buttersäureäther und Chloroform wenig gelöst. Äther mischt sich nicht mit den Verbindungen, bewirkt aber Zerfall in Ammoniak und neutrales Salz. Durch Elektrolyse wird Wasserstoff und Ammoniak am negativen. Stickstoff und neutrales Salz am positiven Pol erzeugt [Divers 3)]. Zink löst sich schon bei gewöhnlicher Temperatur nach und nach in der Flüssigkeit, die dadurch fest wird. Beim Öffnen des Apparates entwickelt sich dann viel Ammoniak, und die feste, weilse, krystallinische Masse enthält eine beträchtliche Menge Nitrite sowie Zinkoxyd. Eisen verschwindet ebenfalls in der Lösung, während Kupfer und Zinn nicht angegriffen zu werden scheinen.

Alkylsubstituierte Ammoniumsalze:

Methylaminsalz NO₃H.NH₂(CH₃) ist aus heißem Alkohol gut krystallisierbar, hygroskopisch, vom Schmelzp. 99 bis 100° 5).

Dimethylaminsalz NO₃H.NH(CH₈)₂ bildet lange hygroskopische, auch in kaltem Alkohol leicht lösliche Nadeln vom Schmelzp. 73 bis 74° ³).

Trimethylaminsalz NO₈H.N(CH₃)₃ bildet lange, in kaltem Alkohol schwer lösliche, nur wenig hygroskopische Nadeln vom Schmelzp. 153° 5).

Diäthylaminsalz NO₃H.NH(C₂H₅), krystallisiert aus Alkohol in hygroskopischen Nadeln vom Schmelzp. 99 bis 100⁰5).

Triäthylaminsalz NO_3H . $N(C_2H_5)_3$ besitzt denselben Schmelzpunkt wie das vorige, ist hygroskopisch, im übrigen dem Ammoniumsalz sehr ähnlich 5).

Antimonsalze. Durch Auflösen von Antimontrioxyd in rauchender Salpetersäure erhielt Peligot⁶) perlmutterglänzende Schuppen des Salzes N_2O_5 , $2 Sh_2O_3 = (OSb.O)_2=NO-O-ON=(O.SbO)_2$. Ein basisches Salz entsteht, wenn man fein gepulvertes Antimon mit verdünnter Salpetersäure digeriert; demselben kann durch kohlensaures

¹⁾ E. Divers, Chem. News 27, 37; Ders., Zeitschr. physikal. Chem. 26. 430. — 2) Kuriloff, ebenda 25, 107. — 3) E. Divers, Chem. News 27, 37. — 4) W. v. Schröder, Zeitschr. anal. Chem. 22. 135. — 3) Franchimont, Recueil trav. chim. Pays-Bas 2, 329; Ber. 17, 168, Ref. — 4) Peligot, Ann Chem. 64, 280.

Alkali die Säure leicht entzogen werden. Verschieden davon dürste ein weißes Salz sein, das Montemartini 1) durch Einwirkung von 70 proc. Salpetersäure auf Antimon bei gewöhnlicher Temperatur erhielt. Dasselbe ist in Wasser völlig unlöslich.

Baryumsalz (NO₃)₂ Ba kommt, nach Groth in Gestalt von bis 4 mm großen, farblosen Krystallen, die angeblich aus Chile stammten, in der Natur vor ²). Dieselben sind Oktaeder und treten bisweilen in Zwillingsform nach dem Spinellgesetze auf. Das Salz wird künstlich meist in der Weise dargestellt, daß man Baryumkarbonat (Witherit, oder das nicht völlig reine, künstlich erhaltene Salz) mit 4 bis 5 Tln. Wasser zum Sieden erhitzt und verdünnte Salpetersäure zufügt, solange noch Kohlensäureentwickelung dadurch hervorgerufen wird. Etwaige saure Reaktion wird dann durch Zusatz von etwas Baryumkarbonat beseitigt und vom Ungelösten heiß abfiltriert. Beim Erkalten krystallisiert das Nitrat aus und kann durch Waschen und Umkrystallisieren leicht gereinigt werden.

Vielfach wird auch robes Schwefelbaryum als Ausgangsmaterial benutzt, welches in 3 bis 4 Tle. kochendes Wasser eingetragen und dann durch Zusatz von verdünnter Salpetersäure bis zur neutralen Reaktion zersetzt wird. Durch wechselseitige Einwirkung von Schwefelwasserstoff und Salpetersäure soll hierbei stets etwas Ammoniumnitrat gebildet werden, wodurch aber die Brauchbarkeit des Verfahrens kaum beeinträchtigt wird.

Duflos vermischt eine Lösung von 4 Tln. Baryumchlorid in 8 Tln. heißem Wasser mit einer solchen von 3 Tln. Chilisalpeter in 3 Tln. heißem Wasser, läßt das Gemisch unter fortwährendem langsamen Umrühren erkalten, wobei sich Baryumnitrat abscheidet, wäscht dieses mit Wasser und reinigt es durch Umkrystallisieren. Diese Methode wird von Kuhlmann 3) und Bolley 4) empfohlen; letzterer rät jedoch, genau gleiche Äquivalente beider Salze zu nehmen.

Das Salz krystallisiert in luftbeständigen, wasserfreien Oktaedern, vielfach tetartoedrisch 2). Wulff 5) beobachtete die Formen $\frac{O}{2}$, $\frac{\infty O \infty}{2}$, $\frac{mOm}{2}$, $\frac{mOn}{2}$, ∞O , $\infty O \infty$. Es existieren zwei Modifikationen, je nachdem die Tetartoeder rechts oder links liegen, doch konnte trotz dieser ausgesprochenen Enantiomorphie keine Zirkularpolarisation beobachtet werden. Die Brechungsindices für die Fraunhoferschen Linien C, D und F sind 1,5665 (C), 1,5711 (D) und 1,5825 (F)6). Das

Montemartini, Gazz. chim. 22, I, p. 384; Ber. 25, 898, Ref. — *) W. J. Lewis, Phil. Mag. [5] 3, 453; JB. 1877, S. 244; H. Baumhauer, Zeitschr. Kryst. 1, 51; P. Groth, ebenda 6, 195. — *) Kuhlmann, Dingl. pol. J. 150, 57, 108, 415. — *) Bolley, Chem. Centralbl. 1860, S. 330. — *) L. Wulff, Zeitschr. Kryst. 4, 122. — *) Haldor Topsoë u. C. Chriatiansen, K. Danske Vidensk. Selskabs Skr. [5] 9; Ann. Phys. Ergzgsbd. 6, 499.

spezif. Gew. ist = 3,16 (Joule und Playfair), nach Schröder 1) 3,23 bei 3,90.

Hirzel will einmal ein Salz mit 2 Mol. Krystallwasser in farblosen Würfeln erhalten haben, Berry²) konnte dies nicht bestätigen. Nur durch Einbringen eines Krystalles von Strontiumnitrat in eine mit dem Baryum- und Strontiumsalz zugleich gesättigte Lösung und Verdunsten über Schwefelsäure bei ungefähr 0° konnten Krystalle erhalten werden, welche beide Nitrate in wechselnden Verhältnissen und daneben 4 Mol. Krystallwasser enthielten.

Das Salz ist, wie schon aus der Darstellungsart hervorgeht, ziemlich schwer löslich; es braucht zur Lösung 12 Tle. Wasser von 15° und 3 bis 4 Tle. siedenden Wassers. Nach Mulder lösen 100 Tle. Wasser bei

Die gesättigte Lösung siedet bei 101,9°. Das spezifische Gewicht der Lösungen ist bei 19,5° und bei einem Gehalt an festem Salze von

Weit weniger löslich ist das Salz in Wasser, welches Salzsäure oder Salpetersäure enthält, so dass man es durch diese Säuren aus der gesättigten Lösung ausfällen kann. In Weingeist ist es unlöslich.

Pearson³) giebt folgende Tabelle für die Löslichkeit in verschiedenen wässerigen Flüssigkeiten:

T.äsungsmittal	1 g wird ge		Bemerkungen		
Lösungsmittel	bei gewöhnl. Temperatur	bei 100°			
Wasser	13,33	4,67	a) 1 Vol. Säure von 39° B.		
Ammoniak (gewöhnlich)	14,67	5,67	und 5 Vol. Wasser. b) 1 Vol.		
Ammoniak (mit 3 Vol.	4	!	konzentrierte Säure u. 4 Vol.		
Wasser verd.)	16,50		Wasser. c) 1 Vol. käufliche		
Salpetersäure (verd. a).	unlöslich	_	Säure und 1 Vol. Wasser.		
Salzsäure (verd. b)	28,00	<u> </u>	d) 1 Tl. gelöst in 10 Tln.		
Essigsäure (c)	29,00		Wasser. e)Schwaches Ammo-		
Salmiak (d)	13,67	4,67	niak, neutralisiert mit Säure		
Ammoniumnitrat (e)	24,00	<u> </u>	wie a) bezw. c). f) Käufliche		
Ammoniumacetat (e)	17,33	4,33	Essigsäure mit Natriumkar		
Natriumacetat (f)	14,67	5,33	bonat neutralisiert, verdünnt		
Kupferacetat (g)	17,33	6,00	mit 4 Vol. Wasser. g) Be-		
Traubenzucker (d)	18,67	_	reitet nach Stolba 1).		

¹⁾ W. v. Schröder, Zeitschr. anal. Chem. 22, 135. — 2) R. A. Berry, Chem. News 44, 190; JB. 1881, S. 206. — 3) A. H. Pearson, Zeitschr. Chem. 1869, S. 662. — 4) Stolba, Zeitschr. anal. Chem. 2, 390.

Das Salz wird zur Darstellung reinen Baryts benutzt; nach einer Angabe von Rammelsberg 1) soll es indessen beim Glühen nicht diesen, sondern die sauerstoffreichere Verbindung Ba₃O₄, vielleicht ein Gemenge von Baryt und Baryumsuperoxyd liefern. In der Feuerwerkerei dient es zur Herstellung eines grün brennenden Feuersatzes. Auch als Ersatz des Salpeters in Sprengstoffen ist es empfohlen worden; so besteht das von Esselens und Wynants in Belgien eingeführte "Saxifragin" aus 76 Tln. Baryumnitrat, 22 Tln. Holzkohle und 2 Tln. Kalisalpeter. Bolley 2) empfahl, das Salz, das sich ja aus Chilisalpeter leicht gewinnen lässt, mittelst Kaliumsulfat in Kalisalpeter überzuführen.

Mit Ameisensäure und Essigsäure bildet das Salz krystallisierbare gemischte Salze, Baryumformonitrat $(NO_3)Ba(CHO_2)$. $2H_2O$ und Baryumacetonitrat $(NO_3)Ba(C_2H_3O_2)$. $4H_2O^3$.

Berylliumsalse. Das neutrale Salz ist leicht löslich in Wasser, sogar zerfließlich und daher schwierig krystallisiert zu erhalten; auch in Weingeist ist es leicht löslich. Ordway 4), der eine Lösung durch Wechselzersetzung des Baryumsalzes mit Berylliumsulfat herstellte, erhielt beim Verdampfen derselben zerfließliche Krystalle, welche ungefähr der Formel (NO₃)₂ Be. 3 aq. oder (NO₃)₆ Be₂ + 9 aq. entsprachen; dieselben entließen bei anhaltendem Erhitzen im Dampf bade die Hälfte der Salpetersäure. Das zurückbleibende basische Salz, eine dicke, durchsichtige Masse, war in Wasser löslich. Durch unvollständige Zersetzung des neutralen Salzes mittels Ammoniakflüssigkeit soll ein lösliches drittelsaures Salz entstehen. Ferner wird basisches Salz gebildet, wenn eine Lösung des neutralen mit Beryllerde digeriert wird.

Bei 200 bis 250° entlassen die Salze sämmtliche Salpetersäure unter Hinterlassung von Beryllerde 5).

Bleisalse. Neutrales Salz $(NO_3)_2$ Pb wird dargestellt durch Auflösen von Bleioxyd oder Bleiweiß in siedender, sehr verdünnter Salpetersäure. Beim Erkalten oder Eindampfen der Lösung krystallisiert es in Oktaedern mit sekundären Würfelflächen, die, wenn die Lösung sauer war, durchsichtig, sonst weiß und undurchsichtig sind. Die beobachteten Formen sind $\frac{O}{2}$, $\frac{mOm}{2}$, $\left[\frac{\infty On}{2}\right]$, $\frac{mOn}{2}$; obwohl das Tetartoeder stets rechtsseitig ist, sind die Krystalle optisch inaktiv 6). Das spezifische Brechungsvermögen für Natriumlicht ist nach Forster 7) = 0,1566. Die Brechungsindices für die Fraunhoferschen Linien C, D

¹⁾ Rammelsberg, Ber. 7, 542. — 2) Bolley, Chem. Centralbl. 1860, S. 330. — 3) Ingenhoes, Ber. 12, 1678. — 4) Ordway, J. pr. Chem. 76, 22. — 5) Joy, Sill. Am. J. [2] 36, 83; J. pr. Chem. 92, 229. — 5) L. Wulff, Zeitschr. Kryst. 4, 122. — 7) E. Forster, Ann. Phys. Beibl. 5, 656.

und F sind 1,7780 (C), 1,7820 (D) und 1,8065 (F) 1). Das spezifische Gewicht ist nach Karsten = 4,4, nach Joule und Playfair = 4,4722, nach Schröder 2) = 4,509 bei 3,9°. Das Salz löst sich bei gewöhnlicher Temperatur in etwa 2 Tln. Wasser. Nach Kremers 3) löst sich 1 Tl.

Thermische Ausdehnung der Lösungen: De Lannoy, Zeitschr. physikal. Chem. 18, 443.

Weit weniger löslich ist es in salpetersäurehaltigem Wasser und starke Salpetersäure löst es gar nicht, wirkt daher auch nicht merkbar auf metallisches Blei ein. In Weingeist ist es etwas löslich, und zwar lösen nach Gerardin⁴) 100 Tle. Weingeist vom spezif. Gew. 0,9282

Es löst sich ferner in Pyridin und zeigt in dieser Lösung annähernd das berechnete Molekelgewicht, nämlich 352,07 5).

Das Salz wird bei beginnender Rotglut zersetzt; es schmilzt und entlässt Sauerstoff und Untersalpetersäure, während gelbes Bleioxyd zurückbleibt.

Die Lösung liefert im Kapillarapparat mit Kaliumbichromatlösung erst nach einigen Tagen Spuren eines Stromes mit minimalem Absatz auf Seite der Bleilösung; mit Kaliumsulfatlösung liefert sie zwar ebenfalls einen sehr schwachen Strom, aber keinen Niederschlag 6).

Durch Alkalihydrat wird die Lösung nur unvollständig zersetzt; es bilden sich zuerst basische Nitrate verschiedener Zusammensetzung?) (s. u.).

Blei wirkt schon bei gewöhnlicher Temperatur unter Bildung von Dibleinitrosonitrat ein, aber sehr langsam und beschränkt ⁸). Bei höherer Temperatur entstehen basische Salze und Nitratnitrite. Ähnlich wirkt Kaliumnitrit.

Mit Ferricyanblei entsteht ein Doppelsalz, Ferricyanblei-Bleinitrat Fe₂C₁₂N₁₂Pb₃, N₂O₆Pb + 12 H₂O. Dasselbe krystallisiert aus der Mischung heiß gesättigter Lösungen von 1 Mol. Ferricyankalium und 3 Mol. Bleinitrat in granatbraunen bis glänzendschwarzen Krystallen, zersetzt sich aber teilweise schon beim Eindampfen der wässerigen Lösung. Die Bildung erfolgt nach der Gleichung:

¹⁾ Haldor Topsoë u. C. Christiansen, K. Danske Vidensk. Selskabs Skr. [5] 9; Ann. Phys. Ergzgsbd. 6, 499. — 2) W. v. Schröder, Zeitschr. anal. Chem. 22, 135. — 3) Kremers, Ann. Phys. 92, 497. — 4) Gerardin, Ann. ch. phys. [4] 5, 129; JB. 1865, S. 64. — 5) Werner, Zeitschr. anorg. Chem. 15, 1. — 6) Becquerel, Compt. rend. 76, 245; JB. 1873, S. 120. — 7) A. Ditte, Compt. rend. 94, 1180; JB. 1882, S. 337. — 8) J. B. Senderens, Compt. rend. 104, 504; JB. 1887, S. 376.

 $2 \operatorname{Fe_2C_{12}N_{12}K_6} + 6 (\operatorname{NO_3})_2 \operatorname{Pb} = \operatorname{Fe_2C_{12}N_{12}Pb_3}, \operatorname{N_2O_6Pb} + \operatorname{Fe_2C_{12}N_{12}Pb_2K_2} + 10 \operatorname{NO_3K^{-1}}).$

Das Doppelsalz löst sich bei 16° in 13,31 Tln. Wasser. Durch Schwefel wird es zersetzt²).

Basische Salze. Es sind deren mehrere bekannt, deren Existenz allerdings zum Teil nicht ganz zweifellos feststeht. Kocht man eine Auflösung des neutralen Salzes mit Bleioxyd, Bleiweiss oder Zinkoxyd und filtriert die Lösung kochend, so scheidet sich beim Erkalten halbsaures Salz in feinen Schuppen oder Körnern aus. Dasselbe ist nach Berzelius 3) wasserfrei, N2O5.2 PbO; nach Pelouze 4) und Persoz 5), denen sich die neueren Untersucher anschließen, enthält es hingegen noch 1 Mol. Wasser und lässt sich demnach durch die einfachere Formel Pb<03 ausdrücken. Nach Ditte 6) kann es leicht . krystallisiert, in Form schöner, glänzender Oktaeder vom spezif. Gew. 5,930 bei 0° erhalten werden, wenn man den Niederschlag, welchen schwacher Überschuss von Ammoniak in der Lösung des neutralen Salzes hervorbringt, bei Gegenwart von viel Wasser einige Monate sich selbst überläst. Nach Klinger?) entsteht das Salz auch neben unlöslichen Salzen durch Eintragen von Cadmiumoxyd in Bleinitrat- oder von Bleioxyd in Cadmiumnitratlösung. Athanasesco⁸) erhielt es in Form kleiner prismatischer Nadeln durch Erhitzen einer konzentrierten Bleinitratlösung im geschlossenen Rohre auf 310 bis 320°, ferner bei Behandlung einer Lösung des neutralen Salzes mit größerem oder geringerem Uberschuss von Ammoniak, v. Lorenz⁹) durch Einwirkung von 1 Atom Blei auf die Lösung des neutralen Salzes in 20 Tln. Wasser während 40 bis 90 Minuten bei 60 bis 70°, während bei längerer Digestion schon Nitratonitrite (s. diese) entstehen. Vgl. a. Peters, Zeitschr. anorg. Chem. 11, 116.

Das Salz ist in Wasser fast unlöslich und wird durch längere Einwirkung desselben unter Bildung von Bleioxydhydrat zersetzt. Es kann mit wechselnden Mengen Krystallwasser krystallisiren. So hat das basische Salz, welches durch Einwirkung von Blei auf Bleinitratlösung hervorgeht, nach Senderens 10) die Zusammensetzung $N_2O_5.2 \text{PbO} + 1^1/2 \text{H}_2O = (NO_3.\text{Pb}.OH)_4.\text{H}_2O.$ Dasselbe bildet ein krystallinisches Pulver, untermischt mit schönen Krystallen; löst man dasselbe in gelinder Wärme, so erhält man beim Abkühlen spielsige,

¹⁾ J. Schuler, Wien. Akad. Ber. 77, 692. — 2) E. Filhol u. Senderens, Compt. rend. 93, 152; JB. 1881, S. 152. — 3) Berzelius, Ann. Phys. 19, 312. — 4) Pelouze, J. pr. Chem. 25, 486. — 5) Persoz, Ann. ch. ph. [3] 58, 191. — 4) A. Ditte, Compt. rend. 94, 1180; JB. 1882, S. 337. — 7) H. Klinger, Ber. 16, 997. — 8) Athanasesco, Bull. soc. chim. [3] 13, 175; Ber. 28, 904, Ref. — 9) N. v. Lorenz, Wien. Monatch. 2, 810. — 10) J. B. Senderens, Bull. soc. chim. [3] 11, 1165; Ber. 28, 533, Ref.

zu Bündeln vereinte Krystalle des monoklinen Systems. Aus diesem Hydrat entweicht nur ¹/₃ des Wassergehaltes bei 100°, der Rest erst bei 190°. An der Luft ist es beständig, löst sich in 15 Tln. kochendem Wasser. Mit 2 Mol. Wasser, wie schon Chevreuil und Pelouze auf anderem Wege, erhielt es André ¹) durch Auflösen von Bleiglätte in Ammoniumnitrat.

Nach Wakemann und Wells²) scheint das halbsaure Salz doppelte Krystallform zu besitzen, da aus identischen Lösungen bald flache, schuppige Krystalle, bald Prismen ausgeschieden werden. Erstere sind mono- oder triklin, zeigen starke Doppelbrechung, den Auslöschungswinkel 14° und glänzende Polarisationsfarben; letztere sind klein und schlecht ausgebildet.

Drittelsaures Salz soll aus einer Auflösung von neutralem Salz durch geringen Überschuss von Ammoniak als weises Pulver niedergeschlagen werden, das nach Berzelius die Zusammensetzung 2 N₂O₅, 6 PbO. 3 H₂O hat. Krystallinisch und nach derselben Formel zusammengesetzt erhält man es nach Vogel3), wenn man nicht zu konzentrierte Lösungen von basischem Bleiacetat und Kaliumnitrat mischt, während es aus konzentrierten Lösungen als zähe Masse niederfällt. Löwe4) fand den Wassergehalt wechselnd zu 1 oder 2 Mol., Smolka⁵) zu 1 Mol. Wird die Mutterlauge von der Darstellung des halbsauren Salzes nach Klinger 6) mit Wasser im zugeschmolzenen Rohre auf 225° erhitzt, so krystallisiert nach dem Erkalten das Salz N2O5, 3 PbO.4 H2O in aus perlmutterglänzenden Blättchen bestehenden Warzen, die sich an der Luft schnell trüben. Wakemann und Wells2) erhielten durch Kochen der mit einem kleinen Überschuss von Ammoniak versetzten Lösung unter Zusatz von etwas neutralem Salz bis zum Verschwinden des Ammoniakgeruches beim Abkühlen flache Tafeln von triklinem Habitus mit dem Auslöschungswinkel von etwa 350, aber su klein für genaue Messungen; die Analysen stimmten am besten für die Formel 3 N₂O₅, 10 PbO . 4 H₂O. Das Salz ist in Wasser weniger löslich als das halbsaure und wird durch kochendes Wasser nicht zersetzt, kann daher wiederholt umkrystallisiert werden. Auch bei größerem Überschuß von Ammoniak und längerer Digestion krystallisiert dasselbe Salz in kleinen triklinen Krystallen; es scheint also durch Ammoniak nur einerlei basisches Salz erhalten werden zu können, dem allerdings zuweilen etwas halbsaures Salz beigemengt ist [nach Athanasesco7) entsteht letzteres

¹⁾ G. André, Compt. rend. 100, 241; JB. 1885, S. 542. — 2) Wakemann u. Wells, Am. Chem. J. 9, 299; JB. 1887, S. 543. — 3) Vogel, Ann. Chem. 94, 96. — 4) Löwe, J. pr. Chem. 98, 387; Zeitschr. anal. Chem. 4, 358. — 5) Smolka, Monatsh. Chem. 6, 195. — 6) H. Klinger, Ber. 16, 997. — 7) Athanasesco, Bull. soc. chim. [3] 13, 175; Ber. 28, 904, Ref.

allein]. Auch das von Morawski 1) erhaltene Salz (angeblich $3N_2O_5$, $10PbO.5H_2O$) und das von Löwe erhaltene sollen untereinander und mit dem Wakemann-Wellsschen Salze identisch sein, während Smolka 2) sie als verschieden betrachtet.

Viertelsaures Salz N₂O₅, 4 PbO.2 H₂O wurde von Athanasesco³) an Stelle des erwarteten Sechstelsalzes erhalten, als gepulvertes neutrales Salz einige Wochen in verschlossener Flasche mit überschüssigem Ammoniak in Berührung gestanden hatte. Es bildet ein krystallinisches, in Wasser unlösliches und fast unveränderliches Pulver, das erst bei etwa 200° Wasser zu verlieren beginnt.

Sechstelsaures Salz wird durch Fällung einer Lösung des neutralen Salzes mit überschüssigem Ammoniak und Digerieren des entstandenen Niederschlages mit Ammoniakslüssigkeit oder durch Fällung mit schwachem Überschus nicht zu konzentrierter Kalilauge 1) erhalten. Nach Geuther 5) erhält man es am besten, wenn man die Lösung des neutralen Salzes in etwa doppelt so viel kaltes, wässeriges Ammoniak, als zur Umsetzung nötig ist, unter Umschütteln einssielsen läst. Athanasesco 6) gewann es durch sehr lauge Einwirkung von Ammoniak auf das halbsaure Salz oder durch Kochen des neutralen Salzes mit Bleiglätte.

Es enthält 1 Mol. Wasser, hat also die Formel N₂O₅. 6 PbO. H₂O; oder NO₆HPb₃. Dieselbe ist nach Meissner⁷) abzuleiten vom Orthohydrat der Salpetersäure N(OH)₃, also

$$N = Pb$$
 $O_2 = Pb$
 $O_3 = Pb$
 $O_4 = Pb$
 $O_2 = Pb$
 $O_2 = Pb$
 $O_3 = Pb$
 $O_4 = Pb$
 $O_2 = Pb$
 $O_2 = Pb$
 $O_3 = Pb$
 $O_4 = Pb$
 $O_2 = Pb$
 $O_2 = Pb$
 $O_3 = Pb$
 $O_4 = Pb$
 $O_2 = Pb$
 $O_2 = Pb$
 $O_3 = Pb$
 $O_4 = Pb$
 $O_4 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$
 $O_5 = Pb$

Mit Äthyljodid im zugeschmolzenen Rohre auf 170° erhitzt, wird das Salz unter Bildung von Äthyläther und Bleijodid in neutrales Salz neben wenig drittelsaurem übergeführt 7).

Sämtliche basischen Salze werden beim Erhitzen wie das neutrale Salz zersetzt, nur schmelzen sie nicht dabei; die wasserhaltigen geben zunächst ihr Wasser ab.

¹⁾ Th. Morawski, J. pr. Chem. [2] 22, 401. — 2) Smolka, Monatsh. Chem. 6, 195. — 3) Athanasesco, Bull. soc. chim. [3] 13, 175; Ber. 28. 904, Ref. — 4) C. Marignac, N. Arch. phys. nat. 50, 89; JB. 1874, 8. 37. — 3) Geuther, Ann. Chem. 219, 56. — 6) Athanasesco, Bull. soc. chim. [8] 15, 1078; Ber. 29, 1097, Ref. — 7) Meissner, Jen. Zeitschr. f. Med. u. Naturw. [2] 3, 2. Suppl., 8. 26.

Verbindung mit Glycerin. Plumbonitratoglycerid $C_2H_5O_3 \stackrel{Pb}{\sim}_{Pb(NO_3)}$ entsteht beim Vermischen einer erhitzten wässerigen Lösung von 1 Mol. Bleinitrat, 4 Mol. Glycerin mit 2 Mol. Ammoniak oder beim Kochen einer glycerinhaltigen Bleinitratlösung mit Bleioxyd in krystallinischen Krusten. Durch kochendes Wasser wird es unter Abscheidung weniger Flocken gelöst, aus dieser Lösung scheiden sich beim Erkalten prismatische Krystalle des Pentaplumbotrinitrats $3N_2O_5$. 10 PbO. $5H_2O$ aus 1).

Bleidiphenylnitrat $(NO_3)_2 Pb(C_6H_5)_2 \cdot 2H_2O$ entsteht durch allmähliches Eintragen von Bleitetraphenyl in kochende Salpetersäure spezif. Gew. 1,4, wenn Abkühlung unter den Kochpunkt vermieden wird. Es bildet kleine, farblose, glänzende Blättchen, die sich vor dem Schmelzen zersetzen, ziemlich leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol.

Ein basisches Salz (NO₈)(OH)Pb(C₆H₅)₂ entsteht aus dem vorigen durch Fällung der Lösung mit Ammoniak, wahrscheinlich auch beim Kochen mit salpetersäurefreiem Wasser. Weißes Pulver, beim Erhitzen ohne merkliche Verpuffung sich zersetzend.

Cadmiumsalze. Das neutrale Salz entsteht durch Auflösen von metallischem Cadmium in verdünnter Salpetersäure. Aus der Lösung werden beim Verdampfen zerfließliche Säulen oder Nadeln von der Zusammensetzung (NO₃)₂Cd.4 H₂O erhalten, die auch in Weingeist löslich sind ²). Dieselben haben das spezif. Gew. 2,450 bei 14°, 2,460 bei 20° ³) und schmelzen nach v. Hauer ²) bei 100°, nach Ordway ⁴) und Funk ⁵) schon bei 59,5°, während sie bei 132° sieden. Dazwischen existiert ein in kleinen Nadeln krystallisierendes Hydrat (NO₃)₂Cd.2 H₂O ⁵), das bis 130° beständig sein soll. Unterhalb + 1° ist das Hydrat (NO₃)₂Cd.9 H₂O beständig.

Die bei 180 gesättigte Lösung enthält 55,9 Proz. wasserfreies Salz 5).

Das spezifische Gewicht der Lösungen ist nach Franz 6) bei einem Prozentgehalt an wasserfreiem Salz von

5 10 15 20 25 30 35 40 45 50 1,0528 1,0978 1,1516 1,2134 1,2842 1,3566 1,4372 1,5372 1,6474 1,7608

Die Gefrierpunktserniedrigung für (NO_3) , Cd. 12 H_2O ist = 0,095 S⁷).

Das elektrische Leitungsvermögen der wässerigen Lösungen geht aus den Versuchen von Grotrian 8) hervor:

¹⁾ Th. Morawski, J. pr. Chem. [2] 22, 401. — *) Stromeyer, Schweigg. J. 22, 362; v. Hauer, Wien. Akad. Ber. 15, 23 u. 17, 331. — *) Clarke u. Laws, Sill. Am. J. [3] 14, 281. — *) Ordway, Sill. Am. J. [2] 27, 14. — *) Rob. Funk, Ber. 32, 96; Zeitschr. anorg. Chem. 20, 393. — *) B. Franz, J. pr. Chem. [2] 5, 274. — *) Rüdorff, Ann. Phys. 145, 529. — *) O. Grotrian, Compt. rend. 96, 996; JB. 1883, S. 216.

Prozentgehalt der Lösungen P	Spezif. Gew. bei 18º s ₁₈	k_{18} . 10^{8}	$\frac{Ak}{k_{18}}$
1	1,0069	64,4	0,0226
5	1,0415	269	0,0221
10	1,0869	477	0,0215
15	1,1360	639	0,0213
20	1,1903	769	0,0212
25	1,2500	855	0,0213
30	1,3125	891	0,0214
35	1,3802	883	0,0220
40	1,4590	841	0,0228
45	1,5430	766	0,0242
48	1,5978	703	0,0252

Basische Salze. Ein Salz von der Zusammensetzung NO₃-Cd -OH + H₂O entsteht durch vorsichtiges Erhitzen des neutralen Salzes oder durch Auflösen von Cadmiumhydroxyd in einer heißen Lösung desselben. Es krystallisiert in irisierenden, scheinbar rhombischen Blättchen 1), welche nach dem Waschen mit Alkohol und Trocknen im Exsikkator eine atlasglänzende Krystallmasse bilden. Bei 130° verliert es sein Krystallwasser. Dasselbe Salz krystallisiert auch, wenn Bleioxydhydrat in die heiße Lösung des neutralen Salzes eingetragen war, beim Erkalten nach dem zuerst ausgeschiedenen basischen Bleisalz aus 2).

N₂O₃.5CdO.8H₂O entsteht nach Rousseau und Tite³) beim , Erhitzen des neutralen Salzes mit 6 Mol. Wasser unter Zusatz von Marmorstückchen im Rohr auf 100 bis 350°. Es krystallisiert in Blättern.

Ein anderes basisches Salz von der Zusammensetzung $N_2 O_5$, 12 CdO. 11 H₂O wird nach Habermann 4) durch Fällen des neutralen Salzes mit Ammoniak erhalten. Es bildet weiße, in Wasser wenig lösliche Flocken.

Verbindung mit Ammoniak. Durch Auflösen von Cadmiumnitrat in 20 proz. Ammoniakflüssigkeit erhält man nach André⁵) die Verbindung (NO₃)₂Cd.6NH₃.H₂O; durch Einleiten von Ammoniakgas in jene Lösung fällt dann die wasserfreie Verbindung (NO₃)₂Cd.6NH₃ aus.

Cäsiumsalze NO₃Cs wird aus dem Karbonat durch Salpetersäure erhalten. Je nachdem man es langsam oder rasch aus der Lösung

¹⁾ H. Klinger, Ber. 16, 997; H. L. Wells, Am. Chem. J. 9, 304; JB. 1887, S. 534. — 2) H. Klinger, Ber. 16, 997. — 3) Rousseau u. Tite, Compt. rend. 114, 1184; Ber. 25, 560, Ref. — 4) J. Habermann, Monatsh. Chem. 5, 432. — 3) G. André, Compt. rend. 104, 987; Ber. 20, 279, Ref.

sich ausscheiden läst, besitzen die Krystalle verschiedenen Habitus. Durch langsame Verdunstung des Lösungsmittels bei 14°C entstanden, gehören sie dem hexagonalen Systeme an und bestehen aus kleinen glasglänzenden Prismen, isomorph denen des Rubidiumnitrats. Bei schneller Krystallisation hingegen entstehen lange, spielsige, gestreiste Prismen, welche longitudinale Höhlen einschließen. Das Salz ist wasserfrei, schmilzt unterhalb Rotglühhitze und entlässt bei stärkerem Erhitzen Sauerstoff, indem Nitrit entsteht, dem sich später, unter Aufnahme von Wasser aus der Luft, Cäsiumoxydhydrat beigesellt. Es ist in Wasser weniger löslich als Kalisalpeter, 10,58 Tle. in 100 Tln. Wasser von 3,2°, und schmeckt wie dieser salzig, bitterlich und kühlend. Von Alkohol wird es nur in geringer Menge aufgenommen.

Saure Salze. NO₃Cs.NO₃H wird durch Sättigen von Salpetersäure 1,42 spezif. Gewicht mit neutralem Salze und gelindes Erhitzen erhalten, bildet kleine, farblose, parallel verwachsene Oktaeder und schmilzt bei 100°.

Das zweifach saure Salz, NO₃Cs. 2NO₃H entsteht durch Sättigen von Salpetersäure 1,50 spezif. Gewicht mit neutralem Salz und Abkühlen unter 0° in dünnen Platten vom Schmelzpunkte 32—36° 1).

Calciumsalze. Das neutrale Salz (NO₃)₂Ca findet sich in kalkhaltigem Boden oder in anderen kalkhaltigen Massen, wo die Umstände der Bildung von Salpetersäure günstig sind, z. B. in der Ackerkrume, an den Wänden der Ställe (als sogenannter Mauersalpeter, Kalksalpeter) und gelangt aus dem Boden häufig in das Brunnenwasser. In der Salpeterrohlauge ist es in reichlicher Menge vorhanden. Eine Lösung des Salzes erhält man durch Neutralisieren von Salpetersäure mit Calciumkarbonat; dieselbe hinterläßt beim Verdampfen wasserfreies Salz als weiße Masse vom spezif. Gew. 2,472 nach Kremers ²), 2,504 bei 17,9° nach Favre und Valson ³), von scharfem, bitterem Geschmack, in Wasser wie in Weingeist leicht löslich. 100 Tle. Wasser lösen nach Poggiale bei 0° 84,2 Tle., nach Mulder 93,1 Tle., bei 100° nach Legrand 351,2 Tle. des Salzes. Die gesättigte Lösung siedet bei 150°. Die Lösungen haben bei 17,5° und dem beigemerkten Prozentgehalt folgende spezifische Gewichte ⁴):

Proz.	1	5	10	20	25	30	35	40
Spezif. Gew. 1	,009	1,045	1,086	1,174	1,222	1,272	1,328	1,385
Proz.	4	4 5	50	55	60	ha: 10	54,	8
Spezif. Ge	w. 1,	447	1,515	1.587	60 1,666	per 19	1.54	18 •

Beim freiwilligen Verdunsten der wässerigen Lösung erhält man

¹⁾ H. L. Wells u. F. J. Metzger, Am. Chem. J. 26, 271; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 907. — 2) Kremers, Ann. Phys. 92, 497. — 3) Favre u. Valson, Compt. rend. 77, 577; JB. 1873, S. 87. — 4) B. Franz, J. pr. Chem. [2] 5, 274. — 5) Mylius u. Funk, Ber. 30, 1716.

monokline Krystalle von prismatischem Habitus, deren Zusammensetzung der Formel (NO₃)₂Ca.4H₂O entspricht. Sie zersließen an der Lust, haben das spezis. Gew. 1,90 bei 15,5° (Ordway), 1,878 bei 18° (Favre und Valson), schmelzen bei 44° und verlieren im Vakuum oder bei stärkerem Erhitzen ihr Krystallwasser. Bei 97 bis 98° wird das Wasser ziemlich schnell abgegeben bis auf eine Molekel, die auch allmählich, aber nicht vollständig, abgegeben wird ¹).

Ein anderes, Krystallwasser enthaltendes Salz von der Zusammensetzung (NO₃)₂Ca. 3 H₂O scheidet sich aus der wässerigen Lösung neben Schwefelsäure in verdünnter Luft aus. Dasselbe bildet eine weiße, krystallinische Salzmasse und hält 2 Mol. Wasser in festerer Bindung ²).

Die Kontraktion bei Auflösung des wasserfreien Salzes beträgt 9,7 ccm, bei der Krystallbildung 5,8 ccm, bei Auflösung des wasserhaltigen Salzes 3,9 ccm, die Wärmewerte dabei 73487 bezw. 43941 und 29546 cal. 3). Die mittlere Wärmeentwickelung bei Aufnahme einer Wassermolekel beträgt 2800 cal. 4).

Die Kurve der Gefrierpunktserniedrigung zeigt Knicke bei Lösungen von 1,4 und 3,8 Proz. 5).

Die Zehntelnormallösung in Äthylalkohol ist zu 15 Proz., die in Methylalkohol zu 5 Proz. dissoziiert 6).

Basische Salze. Ein unlösliches Salz entsteht, wenn die Lösung des neutralen Salzes mit Kalkhydrat gekocht wird. Durch Erhitzen des neutralen Salzes mit 6 Mol. Wasser unter Zusatz von Kalk im Rohr auf 100 bis 350° resultieren Nadeln von der Zusammensetzung N₂O₅. 2 CaO. 2 H₂O⁷). Aber auch in der Kälte erfolgt Einwirkung, wenn man kalt gesättigte Lösung des neutralen Salzes mit so viel in wenig Wasser verteiltem gelöschten Kalk versetzt, bis nichts mehr davon gelöst wird. Schüttelt man dann die Lösung in verschlossener Flasche, so verwandelt sich der Inhalt nach einigen Minuten in eine halbfeste Masse langer Nadeln, die auf poröser Unterlage in kohlensäurefreier Luft getrocknet werden müssen. Dieselben haben dann die Zusammensetzung (NO₃)₂Ca₂(OH)₂. 2¹/₂ II₂O; das Krystallwasser entweicht erst bei 160°. Durch größere Mengen Wasser wird das Salz zerlegt ').

Durch Eintragen von Quecksilber- oder Bleioxyd in die Lösung des neutralen Salzes entstehen basische Doppelnitrate 9).

¹⁾ Dunnington u. Smither, Am. Chem. Journ. 10, 227; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 786. — 2) W. Müller-Erzbach, Ber. 19, 2874. — 3) Favre u. Valson, Compt. rend. 77, 577; JB. 1873, S. 87. — 4) J. Thomsen, J. pr. Chem. [2] 18, 1. — 5) Pickering, Ber. 25, 1594. — 6) Jones, Zeitschr. physikal. Chem. 31, 114. — 7) Rousseau u. Tite, Compt. rend. 114, 1184; Ber. 25, 560, Ref. — 8) A. Werner, Ann. ch. phys. [6] 27, 570; Ber. 26, 269. Ref. — 9) H. Klinger, Ber. 16, 997.

Ceriumsalze. Cersesquioxydsalz, Ceronitrat. Das Salz kann aus Cersesquioxyd und Salpetersäure erhalten werden, bildet sich aber auch beim Auflösen des Dioxyds in Salpetersäure bei Gegenwart reduzierender Substanzen. Die farblose Lösung erstarrt bei genügender Konzentration zu einer schwach rosaroten, krystallinischen Masse, die nach dem Trocknen über Schwefelsäure und Chlorcalcium 12 Mol. Krystallwasser enthält, also die Zusammensetzung (NO₃)₆Ce₂.12 H₂O besitzt und an der Luft leicht wieder Feuchtigkeit anzieht ¹). Das Salz zersetzt sich zwischen 300 und 350° unter Bildung eines gelblichen Pulvers von Ceroxyd ²).

Mit den meisten Nitraten der nach der Formel R20 und RO zusammengesetzten Basen bildet das Ceronitrat gut krystallisierende, isomorphe Doppelsalze, die meistens nach der allgemeinen Formel 3 (NO₃)₂ R, (NO₃)₆ Ce₂. 24 H₂O zusammengesetzt sind. Dieselben sind von Lange¹), Holzmann³) und Zschiesche⁴) untersucht worden. Man erhält sie teils durch Vermischen der Lösung von Ceronitrat mit der des anderen Salzes und Eindampfen, teils aber auch aus der letzteren Lösung und der des Cerdioxyds in Salpetersäure unter Zusatz von Alkohol. Dieser reduziert alsdann das salpetersaure Cerdioxyd zu Ceronitrat. Falls das andere Salz ein höherer Oxydation fähiges Metalloxyd enthält, so entstehen auf diese Weise Doppelsalze auch ohne Zusatz von Alkohol. So bildet sich z. B. beim Vermischen einer Lösung von Cerinitrat mit einer solchen von Manganonitrat, indem ein Teil des Manganoxyduls auf Kosten des Sauerstoffs vom Cerdioxyd zu Mangansuperoxyd oxydiert wird, das Doppelsalz von salpetersaurem Manganoxydul und Cersesquioxyd. Ist ein solches höherer Oxydation fähiges Metalloxyd nicht vorhanden, so resultieren beim Vermischen der Lösungen ohne Zusatz von Alkohol Doppelsalze des Cerinitrats (Zschiesche). Auch durch Auflösen des Metalles in einer stark sauren Lösung des Cerinitrats kann man die Doppelsalze erhalten. Es wirkt dann der beim Auflösen des Metalles frei werdende Wasserstoff reduzierend auf das Dioxyd ein.

Diese Salze krystallysieren meist in gut ausgebildeten, sechsseitigen Tafeln, doch auch in hemiedrischen Formen, und zeichnen sich besonders dadurch aus, dass ihre heiß gesättigten Lösungen weit über den Krystallisationspunkt hinaus erkalten können und dann die Erscheinungen der Übersättigung in ganz ausgezeichneter Weise zeigen, indem beim Einwerfen eines kleinen Krystalles die Krystallisation momentan unter beträchtlicher Wärmeentwickelung erfolgt. Zur Erzielung schöner Krystalle müssen die Lösungen behuß Entfernung

¹⁾ Lange, J. pr. Chem. 82, 129. — 2) H. Debray, Compt. rend. 96, 828; JB. 1883, S. 354. — 3) Holzmann, J. pr. Chem. 84, 76. — 4) Zschiesche, ebend. 107, 65.

des Säureüberschusses wiederholt eingedampft und der Rückstand in heilsem Wasser wieder gelöst werden.

Ammonium doppelsalz 3NO₃NH₄, (NO₃)₆Ce₂.12H₂O, aus gemischten Lösungen der Komponenten erhalten, ist farblos, leicht löslich in Wasser und Alkohol, an der Luft zerfließlich ¹).

Eisenoxyduldoppelsalz. Wird eine Lösung von Eisenoxydulnitrat mit einer solchen von Cerinitrat vermischt, so findet Bildung von Eisenoxydsalz und Cerosalz statt; ein reines Doppelsalz konnte indessen nicht erhalten werden. Da Ferronitrat weder Eindampfen noch längeres Stehen an der Luft verträgt, ohne sich höher zu oxydieren, so entstanden nur undeutliche, von Eisenoxyd braun gefärbte Krystallmassen²).

Kaliumdoppelsalz. Aus gemischten Lösungen der Komponenten krystallisieren bei hinlänglicher Konzentration Krystalle aus, die bei verschiedenen Bereitungen verschiedene Zusammensetzung besitzen. Solche, die sich bei längerem Stehen einer bis zur Sirupkonsistenz eingedampften Mischung ausgeschieden hatten, besaßen die Zusammensetzung 4 NO₃ K, (NO₃)₆ Ce₂. 4 H₂O.

Kobaltoxyduldoppelsalz $3(NO_3)_2Co$, $(NO_8)_6Ce_2$. 24 H₂O ist ein sehr leicht lösliches, in sechseckigen Tafeln krystallisierendes ³) Salz, welches in größeren Krystallen braun, in kleineren rubinrot erscheint, an der Luft zerfließt und über Schwefelsäure verwittert. Nach Zschiesche ²) bildet es schöne granatrote Tafeln.

Magnesium doppelsalz 3 (NO₃)₂ Mg, (NO₈)₆ Ce₂. 24 H₂ O krystallisiert bei langsamem Verdunsten der Lösung über Ätzkalk in schön ausgebildeten rhomboedrischen Tafeln von der Farbe des Kaliumbichromats²), die an der Luft zerfließen. Sie verlieren bei 100° C 9 Mol. Wasser, den Rest unter Schmelzen bei 200° 3). Nach Holzmann enthält das Salz nur 18 Mol. Wasser und ist schwach rosarot.

Manganoxyduldoppelsalz 3 (NO₃)₂ Mn, (NO₃)₆ Ce₂. 24 H₂O bildet prächtig rosenrote, oft zollgroße Krystalle von der Form des Magnesiumdoppelsalzes. Es entsteht beim Vermischen einer Lösung von Manganonitrat mit einer Lösung von Cerinitrat unter gleichzeitiger Abscheidung von Mangansuperoxyd.

Nickeldoppelsalz $3(NO_3)_2Ni$, $(NO_3)_6Ce_2.24H_2O$ bildet zollgroße, smaragdgrüne, rhombische Krystalle. Nach Zschiesche erhält man gewöhnlich gleichzeitig nebeneinander in derselben Krystallisation zwei verschieden gefärbte Salze derselben Zusammensetzung, von denen eins mehr gelbgrün, das andere mehr blaugrün ist.

Zinkdoppelsalz $3 (NO_3)_2 Zn, (NO_3)_6 Ce_2$. 24 H₂O bildet farblose, rhombische Krystalle.

¹⁾ Holzmann, J. pr. Chem. 84, 76. — 2) Zschiesche, ebend. 107, 65. — 5) Lange, ebend. 82, 129.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

Ceroxydsalz, Cerinitrat (NO₃)₄ Ce wird nach Berzelius durch Verdunsten einer Auflösung von Cerhydroxyd in Salpetersäure erhalten. Es bildet eine rotgelbe, honigartige Masse, welche durch den Einfluß heißen Wassers in ein basisches Salz übergeht. Ob das Salz wirklich die angegebene Zusammensetzung hat, erscheint zweifelhaft, denn nach Meyer und Jacoby¹) krystallisiert aus der nach Berzelius' Vorschrift erhaltenen Masse unter geeigneten Umständen lediglich basisches Salz. Außer diesem sind eine Anzahl meist gut krystallisierender, aber hygroskopischer Doppelsalze von leuchtend roter Farbe bekannt, welche dem Typus (NO₃)₆CeR₂ angehören. Das Verhalten dieser Salze in Wasser, in dem sie sich sämtlich leicht lösen, stimmt völlig mit dem des basischen Salzes überein¹).

Basisches Salz (NO₃)₃CeOH.3H₂O. Die nach Berzelius durch Eindampfen einer salpetersauren Lösung von Ceroxydhydrat über Schwefelsäure erhaltene sirupartige Masse erstarrt beim Stehen an der Luft unter Wasseraufnahme allmählich zu einem Krystallbrei. schönen, bis 5 mm langen, roten Krystallen wurde das Salz erhalten (an Stelle des erwarteten Calciumdoppelsalzes), wenn eine Lösung von 20 Gewtln. Cerihydroxyd in konzentrierter Salpetersäure mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnt, 1 Tl. Calciumkarbonat darin gelöst, und die Lösung über Schwefelsäure und Kali verdunstet wurde. Die Verbindung ist sehr leicht reduzierbar, so dass die letzten Anschüsse bei unverändertem Aussehen geringeren Gehalt an aktivem Sauerstoff aufweisen. In Wasser löst sich das Salz mit saurer Reaktion und gelber, allmählich infolge der Hydrolyse immer heller werdender Farbe. Durch Zusatz von Salpetersäure wird die Dissoziation wieder aufgehoben und die Lösung allmählich wieder rot. Die hydrolysierte Lösung wird, wie schon von Knorre²) fand, durch Wasserstoffsuperoxyd nicht gleich der frisch bereiteten sofort unter Sauerstoffentwickelung und Entfärbung reduziert, sondern zunächst unter Bildung höherer Oxydationsstufen tief dunkelrot gefärbt. Meyer und Jacoby sind daher geneigt, die Verbindung nicht als basisches Salz, sondern als Säure aufzufassen.

Ammonium doppelsalz (NO₃)₆Ce(NH₄)₂, zuerst von Holzmann³) dargestellt, später von Schottlaender⁴), Auer v. Welsbach⁵), Muthmann⁶), zuletzt von Meyer und Jacoby¹) untersucht, entsteht durch Krystallisation gemischter Lösungen beider Komponenten und beim vorsichtigen Zusatz von Ammoniak zu der Lösung des oben beschriebenen basischen Cerinitrats¹). Holzmann schrieb ihm 1¹/₂ Mol., Muthmann 1 Mol. Krystallwasser zu, doch ist es in der That, wie schon Schottlaender angab, wasserfrei¹). Es krystallisiert

¹⁾ R. J. Meyer u. Rich. Jacoby, Zeitschr. anorg. Chem. 27, 364 ff. —
2) v. Knorre, Zeitschr. angew. Chem. 1897, S. 685, 717; Ber. 33, 1924. —

⁸⁾ Holzmann, J. pr. Chem. 84, 76. - 4) Schottlaender, Ber. 25, 381. -

⁵) Auer v. Welsbach, Monatsh. Chem. 5, 508. — ⁶) Muthmann, Zeitschr. anorg. Chem. 16, 457.

in kleinen, orangeroten, zu Warzen vereinigten sechsseitigen Säulen. Nach Sachs 1) ist das Krystallsystem monosymmetrisch, beobachtete Formen: $b = \{010\}$, $c = \{001\}$, $m = \{110\}$, $n = \{120\}$, $d = \{101\}$. Die Krystalle sind gestreckt nach der Vertikalen, tafelig nach der Symmetrieebene ausgebildet, meist verzwillingt nach der Basis, sehr spröde, unvollkommen nach der Basis spaltbar.

Das Salz ist in Salpetersäure schwer löslich und dient auf Grund dieser Eigenschaften zur Abscheidung des Cers aus Gemischen seltener Erden²).

Cäsium doppelsalz (NO₃)₆ Ce Cs₂ fällt aus salpetersaurer Cerinitratlösung schon bei ziemlicher Verdünnung durch Cäsiumnitrat als gelber krystallinischer Niederschlag aus, der in reinem Wasser sehr leicht, in Salpetersäure schwer löslich ist ³).

Kaliumdoppelsalz (NO₃), CeK₂, dem Holzmann⁴) ebenfalls, vielleicht weil sein Präparat durch wasserhaltiges Cerosalz oder durch basische Salze verunreinigt war, 1½ Mol. Wasser zuschreibt, wird am besten erhalten, wenn man berechnete Mengen Cerihydroxyd und Kaliumnitrat in Salpetersäure von 1,25 spezif. Gew. löst und die Lösung über Schwefelsäure und Ätzkali verdunsten läßt. Es bildet dann schöne dunkelrote Krystalle, die an der Luft Wasser anziehen, aber im Exsikkator sich unverändert halten. Aus reinem Wasser läßt es sich nicht ohne Zersetzung umkrystallisieren i).

Kobaltdoppelsalz (NO₃)₆CeCo.8 H₂O scheidet sich aus einer Mischung von Lösungen der berechneten Mengen von Cerihydroxyd in konzentrierter Salpetersäure und von Kobaltnitrat in wenig Wasser beim Eindunsten über Schwefelsäure und Ätzkali in wohlausgebildeten dunkelrotvioletten Krystallen ab ³).

Magnesiumdoppelsalz (NO₃)₆ CeMg.8 Il₂O ist bereits von Bunsen und Jegel⁵) dargestellt und von Holzmann eingehender untersucht worden, schien aber durch die Untersuchungen von Zschiesche⁶) und Rammelsberg als nicht existierend erwiesen. Die Resultate dieser Untersucher sind nach Meyer und Jacoby auf mangelnden Anschlußs reduzierender Einflüsse zurückzuführen. Unter Verwendung starker Salpetersäure, die durch Erhitzen von niederen Oxyden befreit wurde, Eindunsten der Lösung über Schwefelsäure und Ätzkali, Fernhaltung von Staub und Umkrystallisieren aus verdünnter Salpetersäure gelang es ihnen, das Salz in dunkelroten Krystallen rein zu erhalten. Dieselben geben im Exsikkator über Schwefelsäure lange Zeit kein Wasser ab, schließlich tritt oberflächlicher Zerfall ein. An der Luft ist das Salz leichter zerfließlich, in Wasser und Salpetersäure

¹⁾ A. Sachs, Zeitschr. Krystallogr. 34, Heft 2. — 2) Auer v. Welsbach, Monatsh. Chem. 5, 508; Schottlaender, Ber. 25, 381. — 3) R. J. Meyer u. Rich. Jacoby, Zeitschr. anorg. Chem. 27, 364 ff. — 4) Holzmann, J. pr. Chem. 75, 324. — 5) Bunsen u. Jegel, ebend. 73, 200 u. Ann. Chem. 105, 40. — 6) Zschiesche, J. pr. Chem. 107, 65.

leichter löslich als die Alkalisalze. Beim Erhitzen verliert es das Krystallwasser nur unter gleichzeitiger völliger Zersetzung 1).

Mangandoppelsalz (NO₃)₆CeMn.8 H₂O wurde ähnlich dem Magnesiumsalz, aber nicht in völlig reinem Zustande erhalten ¹).

Nickeldoppelsalz (NO₃)₆ CeNi. 8 H₂O liegt in den braungelben Krystallen vor, welche Holzmann nur als Nebenprodukt neben dem von Zschiesche als Cerodoppelsalz erwiesenen erhielt. Unter den beim Kobaltsalz angegebenen Kautelen erhält man es in überwiegender Menge, und zwar in wohlausgebildeten tafelförmigen Krystallen, die braun mit einem Stich ins Olivengrüne sind 1).

Rubidium doppelsalz (NO₃)₆ CeRb₂ fällt durch Rubidiumnitratlösung aus salpetersaurer Cerinitratlösung noch bei ziemlicher Verdünnung als schwerer, rotgelber, krystallinischer Niederschlag, ist in Wasser sehr leicht, in Salpetersäure schwer löslich ¹).

Zinkdoppelsalz (NO₃)₆CeZn.8 H₂O. Für dieses Salz gilt das beim Magnesiumsalz Gesagte bezüglich Geschichte und Darstellung. In der dort beschriebenen Weise erhält man es in sehr schönen dunkelroten Krystallen ¹).

Chromsalze. Neutrales Salz. Chromoxydhydrat löst sich leicht in Salpetersäure; ist die Säure ziemlich konzentriert und im Überschusse vorhanden, so nimmt die in der Hitze grüne Lösung beim Erkalten sehr schnell violette Farbe an und enthält dann nach Löwel²) das neutrale Salz (NO₃)₆ Cr₂. Dasselbe wird aus dieser Lösung durch Weingeist nicht gefällt. Ordway³) erhielt durch Zusatz eines großen Überschusses von Salpetersäure zu der konzentrierten Lösung, wenn auch schwierig, schiefrhombische, purpurfarbene Prismen von der Zusammensetzung (NO₃)₆ Cr₂.18 H₂O. Dieselben schmelzen bei 36,5° zur grünen Flüssigkeit, welche bei 24° wieder krystallinisch erstarrt.

Basisches Salz. Digeriert und kocht man überschüssiges Chromoxydhydrat mit Salpetersäure, so entsteht eine grüne Lösung, nach Löwel²) von dem Salze des Tetrachromhydroxyds (NO₃)₄Cr₂O, die beim Erkalten nicht violett wird. Auch durch Zusatz von Säuren in der Kälte nimmt die Lösung nicht die violette Färbung an, wohl aber, wenn man sie nach dem Erhitzen mit Säuren erkalten läßst. Erhitzt man das neutrale krystallisierte Salz auf dem Wasserbade, bis es 39 Proz. an Gewicht verloren hat, so hinterbleibt eine dunkelgrüne Masse von der Zusammensetzung (NO₃)₄Cr₂O.12 H₂O³). — Durch Behandeln von Chromoxydhydrat mit verdünnter Salpetersäure werden nach Löwel ebenfalls grüne Lösungen des basischen Salzes erhalten. Beim Eindampfen derselben hinterbleibt ein grüner Rückstand, welcher

¹⁾ R. J. Meyer u. Rich. Jacoby, Zeitschr. anorg. Chem. 27, 364 ff. — 2) Löwel, Ann. ch. phys. 14, 239; Pharm. Centralbl. 1845, S. 580. — 3) Ordway, Pharm. Centralbl. 1850, S. 282.

beim Erhitzen erst eine braune, in Wasser lösliche Masse liesert, dann braunes Chromoxydhydrat ausscheidet und in höherer Temperatur Chromoxyd zurückläst 1).

Decipiumsalz ist nur in Lösung beschrieben, die nach Delafontaine²) charakteristische Absorptionsstreifen aufweist.

Didymsals (NO₃)₆Di₂.12 H₂O krystallisiert aus der zum Sirup eingedampften schwarzroten Lösung des Didymoxyds in Salpetersäure in großen violetten Prismen des triklinen Systems, mit denen des Lanthansalzes anscheinend nicht isomorph, die nach einigen Angaben wenig, nach Zschiesche³) hingegen sehr zerfliefslich sind. Ihr spezif. Gew. ist bei $19.3^{\circ} = 2.249$, das Molekularvolumen = 193.9°). Die Lösung ist in verdünntem Zustande rein rosenrot, in konzentriertem amethystfarbig. Das Salz wird bei 1700 wasserfrei und schmilzt bei 300° ohne Zersetzung. Erst bei weiterem Erhitzen zersetzt es sich unter Entwickelung von Untersalpetersäure, indem das basische Salz 3 N₂O₅, 4 Di₂O₅. 15 H₂O als weifse porose Masse hinterbleibt. wasserfreie neutrale Salz löst sich auch in Weingeist von 96 Proz. sowie in alkoholhaltigem, nicht aber in reinem Äther. Das Absorptionsspektrum der Lösung ist fast identisch mit dem der Chloridlösung, wird aber durch erheblichen Überschuss von Salpetersäure beträchtlich verändert 5). Das Salz giebt mit anderen Nitraten gut krystallisierende Doppelsalze 6). Vgl. auch Praseodymsalz.

Ammonium doppelsalze: 4 NO₃ NH₄, (NO₃)₆ Di₂. 48 H₂O, bildet dunkelrote, äußerst zerfließliche Krystalle. Nach Auer v. Welsbach⁷) läßt es sich in zwei Doppelsalze, Neodym-Ammoniumnitrat und Praseodym-Ammoniumnitrat, zerlegen.

Bei langsamem Verdunsten der konzentrierten Lösung an der Lust resultiert das wasserärmere Salz (NO₃), Di₂. 4 NO₃ (NH₄). 8 H₂O in sehr dünnen, durchsichtigen, rötlichen Taseln vom spezis. Gew. 2,106 bei 16,33°. Das Salz ist dimorph, indem es entweder die oben erwähnten monoklinen oder tetragonale Krystalle bildet. Die ersteren zeigen gute basale Spaltbarkeit und starke negative Doppelbrechung. Die tetragonale Modifikation, ähnlich wie die monokline erhalten, bildet schöne rosenrote, vollkommen durchsichtige, dicke Taseln vom spezis. Gew. 2,257 bei 16,5°, gut spaltbar, optisch einachsig, von ziemlich starker negativer Doppelbrechung s).

Nickeldoppelsalz $3 (NO_3)_2 Ni$, $(NO_3)_6 Di_2$. $36 H_2 O$ krystallisiert in großen, hellgrünen, zerfließlichen Tafeln.

¹⁾ Löwel, Ann. ch. phys. 14, 239; Pharm. Centralbl. 1845, S. 580. —
5) Delafontaine, Compt. rend. 87, 632; JB. 1878, S. 259. —
6) Zschiesche, J. pr. Chem. 107, 65. —
7) P. T. Clève, Bull. soc. chim. [2] 43, 359; JB. 1885, S. 481. —
6) Lawrence Smith u. Lecocq de Boisbaudran, Compt. rend. 88, 1167; JB. 1879, S. 164. —
6) Frerichs u. Smith, Ann. Chem. 191, 381. —
7) Auer v. Welsbach, Monatsh. Chem. 6, 477. —
7) E. H. Kraus, Zeitschr. Krystallogr. 34, 397.

Zinkdoppelsalz 3 (NO₃)₂ Zn, (NO₃)₆ Di₂.69 H₂O bildet sehr rasch an der Luft zerflielsende Tafeln.

Eisensalze. Eisenoxydulsalz, Ferronitrat (NO₃)₂ Fe erhält man in Lösung durch Auflösen von Schwefeleisen in kalter und verdünnter Salpetersäure (1,12 spezif. Gew.) unter guter Abkühlung. Die neutrale grüne Lösung giebt, wenn sie erst bei 60°, dann bei gewöhnlicher Temperatur im Vakuum verdampft wird, bei Winterkälte grüne, in Wasser leicht lösliche Krystalle, die wahrscheinlich 6 Mol. Wasser enthalten. Wenn die Auflösung völlig neutral ist, kann sie auch ohne Bedenken bis zum Sieden erhitzt werden; enthält sie aber freie Salpetersäure, auch nur in geringer Menge, so wird sie dabei unter Entwickelung von Stickoxyd zersetzt, indem je nach der Menge der freien Säure entweder ein Niederschlag von basischem Oxydsalz oder eine Auflösung des neutralen Oxydsalzes resultiert. — Eine neutrale, beim Abdampfen Krystalle liefernde Lösung des Salzes erhält man auch durch Umsetzung einer Eisenvitriollösung mit einer Lösung von Baryumnitrat.

Das Salz entsteht auch neben Ammoniumsalz in der von Färbern als Beize benutzten Lösung, welche durch Übergießen von Eisenfeilspänen mit kalter verdünnter Salpetersäure erhalten wird; hierbei löst sich das Eisen ohne Gasentwickelung, da der aus dem Wasser durch Zersetzung gebildete Wasserstoff mit dem Stickstoffoxyd aus der zersetzten Salpetersäure Ammoniak bildet.

100 Tle. des krystallisierten Salzes lösen sich bei 0° in 50 Tln. Wasser, bei 15° in 40,8 Tln. (spezif. Gew. der Lösung = 1,48), bei 25° in 33,3 Tln. [spezif. Gew. der Lösung = 1,50°)]. Die bei 18° gesättigte Lösung enthält 45,14 Proz. wasserfreies Salz°).

Es bildet ein Hexahydrat $(NO_3)_2$ Fe . $6H_2O_3$, das bei 60.5° schmilzt und dessen gesättigte Lösung sich zwischen — 9 und $+24^\circ$ annähernd durch die Formel $(NO_3)_2$ Fe $+(14.198 - 0.11242 t)H_2O$ ausdrücken läst, und ein erst unterhalb — 12° beständiges Enneahydrat $(NO_3)_2$ Fe . $9H_2O^2$).

Eisenoxydsalze, Ferrinitrate. Beim Auflösen von metallischem Eisen in Salpetersäure von 1,073 spezif. Gew. entsteht bereits neben dem Ammonium- und dem Eisenoxydulsalz etwas Oxydsalz. Wendet man Säure von 1,115 spezif. Gew. an, so erhält man nur letzteres 3) und bei Verwendung von noch stärkerer Säure enthält die Lösung auch basische Oxydsalze in um so größerer Menge, je konzentrierter die Säure war.

Das normale Salz (NO₃)₆ Fe₂ krystallisiert in zwei verschiedenen Formen, nämlich in würfelförmigen und in monoklinen Krystallen.

¹⁾ Ordway, Sill. Am. J. [2] 40, 325. — 2) Rob. Funk, Ber. 32, 96; Zeitschr. anorg. Chem. 20, 393. — 3) Scheurer-Kestner, JB. 1858, S. 192.

Erstere, welche 12 Mol. Krystallwasser enthalten, erhält man nach Ordway1), wenn man die Lösung so herstellt, dass sie aus dem erwähnten Salze und einer Säure von der Zusammensetzung N2O5, 3 H2O bestehend gedacht werden kann, da das Salz in solcher Säure bei niederer Temperatur nur sehr wenig löslich ist. Enthält die Lösung weniger Wasser, so bilden sich keine Krystalle; ist sie hingegen wasserreicher, so erhält man neben den würfelförmigen auch Krystalle des monoklinen Salzes, welches 18 Mol. Wasser enthält. Letztere erhält man ausschließlich, sobald sich die Zusammensetzung der Lösung durch die Formel $(NO_3)_6$ Fe₂. 18 H₂O + n $(2NO_3H, 3H_2O)$ ausdrücken läst. Erhitzt man das monokline Salz, bis es 14 Proz. seines Gewichtes, entsprechend 6 Mol. Wasser, verloren hat, und fügt dann ein gleiches Volumen Salpetersäuretrihydrat hinzu, oder mischt man die monoklinen Krystalle nach dem Schmelzen mit etwas mehr als 2 Mol. Salpetersäuremonohydrat, so erhält man wieder das würfelförmige Salz. Während der Krystallisation ist die atmosphärische Feuchtigkeit fernzuhalten.

Beide Salze sind fast farblos oder schwach lavendelblau, zerfließlich, von ätzender Wirkung und geben mit Wasser gelblichbraune
Lösungen. In kalter Salpetersäure sind sie sehr schwer löslich; das
monokline Salz schmilzt nach Ordway²) bei 47,2° und siedet bei
125°. Es besitzt bei 21° das spezif. Gew. 1,6835. Das würfelförmige Salz schmilzt auffallenderweise schon bei niedrigerer Temperatur, nämlich bei 35°C. 3).

Scheurer-Kestner⁴) will aus einer bei mäßiger Wärme konzentrierten Lösung in der Kälte farblose Krystalle mit 2 Mol. Wasser erhalten haben, deren Darstellung aber ()rd way nicht gelang. Ditte⁵) erhielt durch völliges Entwässern und nachfolgendes Auflösen in Salpetersäuremonohydrat gelblichweiße Nadeln.

Das spezifische Gewicht der Lösungen ist bei einem Gehalte an wasserfreiem Salze von

5	10	15	20	25	30	35 Proz.
1,0398	1,0770	1,1182	1,1612	1,2010	1,2622	1,3164
40	45	50	5 5	60	65 P	roz.
1,3746	1,4338	1,4972	1,5722	1,6572	1,7532	

Schon bei ziemlicher Konzentration der Lösung erscheint das Salz dissoziiert⁶).

Bei zunehmender Verdünnung wird die Dissoziation allmählich eine vollständige. Antony und Gigli⁷) nehmen hierbei zunächst, da

¹⁾ Ordway, JB. 1865, S. 264. — 2) Ders., Zeitschr. Chem. 1866, S. 22. — 3) Hausmann, Ann. Chem. 89, 109; JB. 1853, S. 361. — 4) Scheurer-Kestner, JB. 1862, S. 193. — 5) Ditte, Ann. ch. phys. [5] 18, 320; JB. 1879, S. 221. — 6) G. Wiedemann, Ann. Phys. [2] 5, 45. — 7) Antony u. Gigli, Gazz. chim. 26, I, 293; Ber. 29, 579, Ref.

die Lösung farblos bleibt, die Bildung des Orthonitrats NO_5 Fe H_2 an, welches erst weiterhin in NO_5H_5 und FeO₃ H_3 zerfällt.

Basische Salze. Bringt man eine Auflösung des neutralen Salzes in den Dialysator, so diffundiert ein Gemisch desselben und freier Salpetersäure, während ein basisches Salz zurückbleibt.

Durch Auflösen von Eisenoxydhydrat in Salpetersäure resultiert eine farblose Lösung von Ferrinitrat, die sich beim Erwärmen gelb färbt; wird eine Auflösung des Ferrosalzes durch Erhitzen mit Salpetersäure oxydiert, so ist die Oxydsalzlösung dunkelgelb, wird aber auf Zusatz von viel freier Säure farblos; behandelt man Eisen in der Wärme mit Salpetersäure, so entsteht, falls letztere in hinreichender Menge zugegen, eine braunrote Lösung, welche beim Verdampfen sirupartig wird und schließlich eine braune Masse hinterläßt. Diese Farbenveränderung, welche auch die farblose Lösung des neutralen Salzes beim Erwärmen erleidet, ist in der Bildung verschiedener basischer Salze begründet²). Das Wasser entzieht dem Salze beim Erwärmen Säure, und wenn die Lösung verdünnt und frei von freier Säure ist, erfolgt sogar Ausscheidung unlöslicher basischer Salze. Basische Salze entstehen ferner, wenn man in der Lösung des neutralen frisch gefälltes Eisenoxydhydrat auflöst. Die so erhaltenen roten Lösungen hinterlassen beim Verdunsten ein dunkelrotes, in Wasser vollkommen lösliches Pulver.

Scheurer-Kestner¹) erhielt beim Auflösen von Eisen in Salpetersäure die Salze 2 N₂O₅, Fe₂O₈ und N₂O₅, Fe₂O₃. Ersteres ist in Lösung braungelb, wird durch Erhitzen rothbraun, durch Abkühlung hingegen gelber²). Beim Kochen mit Wasser werden beide zerlegt; dabei liefert das erste Salz die Verbindung N₂O₅, 3 Fe₂O₃, 2 H₂O, das zweite N₂O₅, 4 Fe₂O₃, 3 H₂O, während aus dem neutralen Salz unter denselben Umständen das Salz N₂O₅, 2 Fe₂O₃, H₂O hervorgeht. Ein Salz von der Zusammensetzung N₂O₅, 2 Fe₂O₃ entsteht auch als ockerartiges Pulver bei der Einwirkung von Nitriten auf die zur Zersetzung gerade nötige Menge eines Ferrosalzes. Das hypothetische Ferronitrit zersetzt sich dabei offenbar nach der Gleichung:

$$6 (NO_2)_2 Fe = 10 NO + Fe_2O_3 + Fe_4 N_2O_{11}^3$$
.

Durch Vermischen der sehr konzentrierten Lösung des neutralen Salzes mit Wasser bis zur rotgelben Färbung, Erhitzen zum Kochen und Versetzen der erkalteten blutroten Lösung mit konzentrierter Salpetersäure erhielt Hausmann⁴) einen ockerfarbigen, in Wasser mit tiefroter Farbe leicht löslichen Niederschlag, welcher nach dem Trocknen bei 100° die Zusammensetzung 2 N₂O₅, 8 Fe₂O₃, 3 H₂O besals; die von

¹⁾ Scheurer-Kestner, JB. 1862, S. 193. — 2) E. J. Houston, Chem. News 24, 188; JB. 1871, S. 146. — 3) A. Piccini u. F. Marino-Zuco, Atti d. R. Acc. dei Linc. Rendic. 1885, p. 15; Ber. 18, 175, Ref. — 4) Hausmann, Ann. Chem. 89, 109; JB. 1853, S. 361.

diesem Salze ablaufende, sehr wenig überschüssige Säure enthaltende Lösung ließ nach dem Verdünnen mit Wasser beim Sieden oft noch einen ockerfarbigen Niederscslag von sehr komplizierter Zusammensetzung fallen. Beim Behandeln von überschüssigem Eisen mit Salpetersäure erhielt Hausmann ein rostfarbiges, in Wasser nur wenig lösliches Salz von der Zusammensetzung N₂O₅, 8 Fe₂O₈, 12 H₂O.

Wird eine Lösung von Ferrinitrat mit Kaliumkarbonat vermischt, so löst sich der anfangs entstehende Niederschlag allmählich in dem Überschusse des Fällungsmittels wieder auf und man erhält eine rote Flüssigkeit, welche früher unter dem Namen "Stahls Eisentinktur" offizinell war.

Die basischen Nitrate des Eisenoxyds werden durch Wasser in der Siedehitze allmählich zu neutralem Salz und Eisenoxyd zerlegt. Diese Zerlegung erfolgt am schnellsten beim Erhitzen in zugeschmolzenen Röhren; nach einigen Stunden wird die anfangs rotbraune Flüssigkeit ziegelrot und giebt nun auf Zusatz eines Tropfens von Salzsäure oder Salpetersäure oder einer Lösung eines neutralen Alkalimetallsalzes einen Niederschlag, welcher in allen Eigenschaften mit der von St. Gilles entdeckten Modifikation des Eisenoxydhydrats übereinstimmt¹); er ist in Wasser zu einer im durchfallenden Lichte durchsichtig, im reflektierten Lichte trübe erscheinenden Flüssigkeit löslich, in den verdünnten Mineralsäuren und den meisten Alkalisalzen unlöslich. Die Lösung des basischen Ferrinitrats verhält sich also beim Erhitzen wie die des Eisenchlorids.

Taucht man in die Lösungen der basischen Salze Baumwollenoder Seidenzeug, so wird das Eisenoxyd dauernd auf denselben befestigt. Diese Lösungen werden daher in der Färberei als Beize verwendet. Die im Handel vorkommenden Beizen enthalten jedoch meist
größstenteils basisches schwefelsaures Eisenoxyd, Eisenchlorid und nur
2 bis 3 Proz. Nitrat²). Sie sind um so wirksamer, je mehr basisches
Salz sie enthalten. Ein geeignetes Salz erhält man z. B. durch Einwirkung von 3,5 bis 4 kg Salpetersäure von 35°B., 3 kg Schwefelsäure
von 66°B. und 9 kg Wasser auf 19 kg Eisenvitriol 3).

Cāsiumdoppelsalz $NO_3Cs.(NO_3)_3$ Fe. $7H_2O$ bildet hellgelbe, zerfliessliche, prismatische Krystalle, die bei 33 bis 36° schmelzen 4).

Erbiumsalze. Das neutrale Salz (NO₃)₆ Er₂. 12 H₂O wird durch Verdunsten einer Lösung von Erbinerde in Salpetersäure erhalten und bildet nach Höglund bildet nach Höglund har große, luftbeständige Krystalle, die in Wasser, Weingeist und Äther leicht löslich sind. Nach Clève benthalten sie nur 10 Mol. Wasser.

¹⁾ Scheurer-Kestner, JB. 1859, S. 211. — 2) Müller, Dingl. pol. J. 138, 301. — 2) Lenssen, Zeitschr. anal. Chem. 8, 321. — 4) H. L. Wells und H. P. Beardsley, Am. Chem. J. 26, 275; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 907. — 3) Höglund, Om Erbinjorden, Dissert., Stockholm 1872. — 3) Clève, Compt. rend. 91, 381; JB. 1880, S. 304.

Basisches Salz 3 N₂O₅, 2 Er₂O₃, 9 H₂O entsteht beim Erhitzen des neutralen Salzes bis zur Entwickelung roter Dämpfe und Umkrystallisieren des Rückstandes aus kochendem Wasser. Es bildet kleine, undeutliche, hellrosenrote, nadelförmige Krystalle, die luftbeständig sind, beim Erwärmen ihr Krystallwasser verlieren und beim Glühen, ohne Veränderung der Form, in Erbinerde übergehen. Es ist ziemlich schwer in Salpetersäure löslich und wird durch viel Wasser in freie Säure und ein gelatinöses, noch höher basisches Salz zerlegt. Das Salz fällt auch sofort beim Erkalten aus, wenn man aufgeschlämmtes Erbiumoxyd zur kochenden Lösung des neutralen Salzes hinzufügt 1).

Gadoliniumsalz²) (NO₃)₆Gd₂ krystallisiert aus neutraler Lösung mit 13 Mol. Wasser in großen, leicht löslichen, asymmetrischen Krystallen vom spezif. Gew. 2,332, aus konzentrierter Salpetersäure mit 10 Mol. Wasser in sehr schön ausgebildeten, an der Luft allmählich matt werdenden Prismen von monosymmetrischem Aussehen, spezif. Gew. 2,406.

Gadoliniumammoniumsalz (NO₃)₆Gd₂. 4 NO₃ (NH₄)? Aus einer über Schwefelsäure bis beinahe zum Erstarren verdunsteten Lösung der im angegebenen Verhältnis gemischten Nitrate krystallisierten lange, haarfeine, äußerst zerfließliche Nadeln²).

Galliumsalz (NO₃)₆ Ga₂. Eine Lösung von Gallium in Salpetersäure giebt beim Verdampfen auf dem Wasserbade einen Sirup, der im Exsikkator zur zerfließlichen, weißen Masse erstarrt. Nach dem Trocknen im Luftstrome bei 40° stellt dieselbe das wasserfreie Salz dar. Dasselbe schmilzt beim Erhitzen, zersetzt sich schon bei 110° und hinterläßt bei 200° unter Aufblähen reines Galliumoxyd.

Goldsalze. Goldoxydsalz, Aurylnitrat 5 (NO₃.AuO) + H₂O oder (N₂O₅, Au₂O₃). 2 H₂O. Eine Verbindung von dieser allerdings nicht ganz sicher festgestellten Zusammensetzung erhielt Schottländer ³) durch Lösen von über Schwefelsäure getrocknetem Goldtrioxydhydrat in Salpetersäure von 1,4 spezif. Gew. durch längeres Digerieren auf dem Wasserbade, Filtrieren durch Asbest und Verdunsten im luftleeren Raume über Ätzkalk und Ätznatron. Es entsteht nach einigen Wochen eine dunkelrotbraune, gummiartige Masse, die nach weiteren zwei bis drei Wochen zu einem Haufwerk schwarzer, glänzender Partikel zerfällt. Ein anderes Präparat, aus nach Thomsens ⁴) Vorschrift dargestelltem Goldtrioxydhydrat erhalten, das übrigens nicht ganz rein war, zeigte die Zusammensetzung 4 N₂O₅, 5 Au₂O₃. 2 H₂O.

Saures Salz, Salpetersäure-Goldtrioxydnitrat NO₃H, (NO₃)₃Au. 3H₂O. Dieses dem Wasserstoffgoldchlorid entsprechende Salz wird erhalten, indem man im Vakuum getrocknetes Goldtrioxyd-

¹⁾ Auer v. Welsbach, Monatsh. Chem. 4, 630. — 2) C. Benedicks, Zeitschr. anorg. Chem. 22, 393. — 3) Schottlaender, Ann. Chem. 217, 312. — 4) Thomsen, J. pr. Chem. [2] 13, 347.

bydrat beliebiger Herkunft, in amorpher Modifikation, möglichst fein gepulvert¹), in einem Kolben mit 13,6 Tln. reiner Salpetersäure von 1,492 spezif. Gew. bei 20° übergießt und unter Bedeckung so lange digeriert, bis eine klare, gelbe Lösung entstanden ist. Diese wird von etwas reduziertem Gold abgegossen und mit einer Kältemischung aus Eis und Kochsalz abgekühlt oder bei 60 bis 80° eingedampst und einige Stunden über Ätzkalk und Natronhydrat gestellt. Es scheidet sich dann das Salz in großen Krystallen ab, welche man durch Umkrystallisieren aus konzentrierter Salpetersäure (von 1,40 spezif. Gew.) leicht von 1 bis 2 cm Kantenlänge erhält. Sie besitzen goldgelbe Farbe, bilden anscheinend trikline Oktaeder, abgestumpst durch die Basissäche¹), schmelzen bei 72 bis 73° und lassen sich in gut verschlossenen Gesäsen unverändert aufbewahren. Das spezif. Gew. ist = 2,84. Durch Wasser wird das Salz zuerst in eine rotbraune, klebrige Masse, dann in flockiges Hydroxyd übergeführt.

Basisches Salz (NO₃)₂ Au₄O₅ + 2 H₂O = N₂O₅, 2 Au₂O₃ + 2 H₂O entsteht, wenn man das Salpetersäuregoldtrioxydnitrat auf dem Wasserbade unter Umrühren so lange erhitzt, bis eine glänzendschwarze, völlig trockene, leicht zerreibliche Masse entstanden ist, diese aufs feinste verreibt und im offenen Schälchen im Trockenschrank bis zum Verschwinden des Salpetersäuregeruchs erhitzt. Es ist ein amorphes, rotbraunes Pulver, das in Salpetersäure erst nach stundenlanger Digestion bei 100° sich löst.

Doppelsalze. Das Salpetersäuregoldnitrat bildet mit vielen leicht löslichen Nitraten einwertiger Metalle zwei Reihen von Doppelsalzen²), nämlich

 $(NO_3)_4 AuR$ und $(NO_8)_6 AuR_2 H = (NO_3)_4 AuH, 2NO_3 R.$

Ammoniumdoppelsalze. Das normale Salz (NO₃)₄ AuNH₄ zeigt sehr schöne, vollkommen durchsichtige Prismen von sattgelber Farbe, ist äußerst zerfließlich, aber sonst verhältnismäßig beständig.

Das saure Salz $(NO_3)_6$ Au $(NH_4)_2$ H bildet ziemlich große, rhombische Tafeln oder perlmutterglänzende, rhombische Blättchen von blaßgelber Farbe.

Durch Erhitzen dieser Salze mit Salpetersäure erhält man einen gelben, explosiven Körper von der Zusammensetzung 2 NO₃H, Au₂N₂H₂O. Derselbe soll nach Schottlaen der das Nitrat einer Imidbase, des Diaurodiamins, 2 NO₃H, O Au₂(NH)₂, oder einer Nitrilbase 2 (NO₃H, NAu) + H₂O sein. Michaelis 3) hält ihn dagegen für das Analogon des von Raschig 4) dargestellten Auroimidchlorids ClAuNH, also für 2 (NO₃AuNH) + H₂O. Durch Behandeln der gelben Substanz mit heißem Wasser entsteht unter Verlust von Salpetersäure ein gelb-

¹⁾ Thomsen, J. pr. Chem. [2] 13, 347. — 2) Schottlaender, Inaug.-Dissert., Würzburg 1884; JB. 1884, S. 433. — 3) Michaelis, Graham-Ottos Handb., 5 Aufl. II, 4, 1100. — 4) F. Raschig, Ann. Chem. 235, 341.

brauner, noch leichter explodierender Körper, vielleicht das Auriimidnitrat selbst. Durch Zusatz von Salzsäure zu der Mutterlauge, aus welcher sich der erste explosive Körper abgeschieden hatte, wurde ein kanariengelber, chlorhaltiger Körper erhalten.

Kaliumdoppelsalze. Das normale Salz (NO₃)₄ AuK bildet sich stets, wenn gleiche Molekeln Salpetersäuregoldnitrat und Kaliumnitrat in möglichst wenig starker Salpetersäure (1,5 spezif. Gew.) in der Wärme gelöst werden. Es schießt beim Erkalten oder beim Verdunsten über Ätzkalk in goldgelben, stark glänzenden, rhomboedrischen Krystallen an.

Das saure Salz (NO₃)₆ AuK₂H wird auf analoge Weise bei Anwendung von 2 Mol. Kaliumnitrat und weniger starker Salpetersäure (1,4 spezif. Gew.) erhalten. Es bildet schöne, tafelförmige, wahrscheinlich monokline Krystalle oder kurze, durch die Basisfläche begrenzte Prismen von blaugelber Farbe, die auf unglasiertem Porzellan über Ätzkalk und Natriumhydrat getrocknet werden müssen. Von Wasser wird es augenblicklich zersetzt.

Salze, die zwischen den beiden vorgenannten stehen, lassen sich erhalten, wenn man Krystalle des sauren Salzes in stärkerer Salpetersäure auflöst. Auf diese Weise entsteht z. B. die Verbindung $2[(NO_3)_4 AuK], (NO_3)_6 AuK_2H$, die in vierseitigen, mikroskopischen Prismen krystallisiert.

Rubidium doppelsalze. Das normale Salz (NO₃)₄ Au Rb wird wie das entsprechende Kaliumsalz erhalten und bildet durchsichtige, gelbe, flächenreine Krystalle. — Das saure Salz (NO₃)₆ Au Rb₂ H bildet hellgelbe, dünne, rhombische oder hexagonale Blättchen.

Thallium doppelsalze. Das normale Salz bildet kleine, gelbe, sechsseitige Prismen oder grünlichgelbe, kurze, säulenförmige Krystalle. — Ein saures Salz ist nicht zu erhalten, da überschüssiges Thalliumnitrat Gold reduziert; aus der Thalliumoxyd enthaltenden Lösung schied sich durch Wasser das basische Salz 3 N₂O₅, 6 Au₂O₃, 2 Tl₂O₃ + 15 H₂O ab.

Hydrazinsalze 1). Das Mononitrat, NO₃ N₂ H₅, sogenanntes neutrales Salz, wird durch Neutralisieren von Hydrazinnitrat mit Lackmus als Indikator erhalten, soll aber gegen diesen schwach sauer reagieren. Sehr leicht löslich in Wasser, scheidet sich das Salz daraus manchmal in langen prismatischen Krystallen aus, aus absolutem Alkohol, in dem es sich auch in Siedehitze nur wenig löst, krystallisiert es in Nadeln. Es schmilzt bei etwa 69°, fängt bei 140° an sich ohne Zersetzung zu verflüchtigen und scheint sich selbst bei 300° noch nicht zu zersetzen. Beim Erhitzen über freier Flamme verpufft es. Konzentrierte Schwefelsäure bewirkt stürmische Entwickelung von

¹⁾ Sabanejeff u. Dengin, Zeitschr. anorgan. Chem. 20, 21.

Stickstoffoxyden, verdünnte (1:1) zersetzt das Salz unter Bildung von Azoimid. Phosphorpentachlorid verwandelt es in Diammoniumchlorid.

Das Dinitrat, Diammoniumnitrat, $(NO_3)_2 N_2 H_6$ erhält man durch Umsetzung des Sulfats mit Baryumnitrat oder durch Halbneutralisation von Salpetersäure mit Hydrazinhydrat. Es bildet zu Büscheln vereinigte Nadeln oder Platten, die sich sehr leicht in Wasser lösen. Die wässerige Lösung kann auf dem Wasserbade nicht über einen Salzgehalt von 30 Proz. konzentriert werden, ohne Zersetzung zu erleiden. Absoluter Alkohol verwandelt das Salz in Mononitrat. Das Dinitrat schmilzt bei raschem Erhitzen bei 103 bis 104°, zersetzt sich aber, langsam erhitzt, schon bei 80 bis 85°, ohne zu schmelzen, in Azoimid, Salpetersäure, Stickstoff, Wasser, Hydrazinmononitrat und Ammoniumnitrat. Auch beim Aufbewahren über Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur tritt schon langsame Zersetzung unter Entwickelung von Azoimid ein.

Indiumsals (NO₃)₆ In₂ entsteht durch Lösen von Indium in Salpetersäure. Die neutrale Lösung liefert beim Eindampfen im Exsikkator sehr zerfliefsliche, auch in absolutem Alkohol leicht lösliche Lamellen. Aus saurer Lösung erhält man jedoch leicht büschelförmig oder konzentrisch gruppierte lange Säulen oder Nadeln, die nach dem Trocknen über Schwefelsäure 9 Mol. Wasser, nach Trocknen bei 100° noch 3 Mol. enthalten. Beim Glühen entsteht anfangs ein basisches Salz, dann Indiumoxyd 1).

Kaliumsalz, NO₃K, Salpeter findet sich vielfach in der porösen lockeren Erdoberfläche und entsteht in dieser wie in ähnlichen Materialien, z. B. Bauschutt, verwitterten Mauern, ständig infolge der schon früher besprochenen meteorologischen und Fäulnisvorgänge, besonders in warmem und feuchtem Klima. So ist besonders in Bengalen die Erde vielfach in großer Ausdehnung, wenn auch nur in geringer Tiefe mit Salpetersäuresalzen durchsetzt, die an der Oberfläche auswittern.

Besondere Erwähnung erheischt der Höhlensalpeter, dessen Vorkommen ursprünglich so gedeutet wurde, dass durch die Gegenwart lockeren Gesteins die Vereinigung von Stickstoff und Sauerstoff zu Salpetersäure bewirkt werde. Wahrscheinlich ist die auf Ceylon, in Amerika, Italien, Frankreich, Algier beobachtete Bildung solcher Salpeterlager aber dadurch zu erklären, dass die Exkremente von die Höhlen bewohnenden Tieren sich zersetzten und dabei das Gestein in Mitleidenschaft zogen oder dass weiter oberhalb in gewöhnlicher Weise aus Humus gebildete Nitrate gelöst durch Gesteinsspalten in die Höhlen einsickerten und hier zur Ablagerung kamen.

In den sogenannten Salpeterplantagen werden die Bedingungen für die Bildung der Nitrate künstlich durch Vermischen geeigneten Bodens

¹⁾ Cl. Winkler, J. pr. Chem. 102, 273.

mit stickstoffhaltigen Flüssigkeiten wie Harn, Jauche u. s. w. hervorgerufen.

In dem natürlichen oder in den Plantagen gewonnenen Salpeter ist stets nur ein Teil der Salpetersäure als Kaliumsalz vorhanden, meistens die Hauptmenge in Form von Erdalkalisalzen. Die durch Behandlung der Erde mit Wasser gewonnene Rohlauge wird deshalb zunächst mit Kaliumkarbonat oder dergl., hauptsächlich mit roher Pottasche, behandelt, wodurch die alkalischen Erden ausfallen und die Salpetersäure sich an Kalium bindet. Die so erhaltene "gebrochene Lauge" scheidet beim Eindampfen zunächst in der Hitze andere Salze, besonders Kalium- und Natriumchlorid, aus, während aus der hier abgezogenen Lösung nach genügender Konzentration der "Rohsalpeter", ein noch recht unreines, dunkel gefärbtes Produkt, auskrystallisiert. Dasselbe wird einer Raffination unterworfen, die wesentlich in Umkrystallisieren aus heißem Wasser besteht. Die färbenden organischen Substanzen werden dabei aus der Lösung durch Ausfällen mit Leim beseitigt. Lässt man die gereinigte Lösung langsam krystallisieren, so erhält man große Krystalle, die aber im Innern zwischen den einzelnen Krystalllamellen mit Mutterlauge erfüllte Höhlungen besitzen und daher unrein sind. Um ein reineres Produkt zu gewinnen, lässt man die Krystallisation unter Umrühren vor sich gehen, wobei das Salz in kleinen Krystallen, Salpetermehl, zur Abscheidung gelangt.

Neben dem aus natürlichem Rohsalpeter gewonnenen Salze spielt besonders in Deutschland der "Konversionssalpeter" eine wesentliche Rolle, der aus Chilisalpeter durch Umsetzung mit Kaliumsalzen gewonnen wird. Zur Anwendung gelangt hierbei jetzt meist ausschließlich Kaliumchlorid, das sich in Siedehitze mit Natriumnitrat ziemlich vollständig umsetzt, indem das hierbei sehr viel schwerer lösliche Natriumchlorid sich abscheidet. Älter ist die Umsetzung mit Pottasche, wobei Natriumkarbonat ebenfalls während des Siedens zur Ausscheidung gelangt. An Stelle von Pottasche findet gelegentlich Schlempekohle der Zuckerfabriken Verwendung. Der Konversionssalpeter besitzt von dem Ausgangsmaterial her häufig einen Gehalt an Perchlorat.

In dem Osmosewasser der Zuckerfabriken ist reichlich Salpeter vorhanden, so dass er daraus gewonnen werden kann.

Der Salpeter gehört zu den Salzen, deren Löslichkeit in Wasser mit der Erhöhung der Temperatur sehr schnell steigt, er kann daher leicht und in großen Mengen aus heiß gesättigten Lösungen krystallisiert erhalten werden. Eine solche Lösung, aus welcher das Salz mit Leichtigkeit in Krystallen anschießt, erhält man beispielsweise durch Neutralisieren von verdünnter Salpetersäure mit festem Kalihydrat oder Kaliumkarbonat. Meist jedoch wird das reine Salz durch Umkrystallisieren aus dem Salpeter des Handels dargestellt, wobei man zweckmäßig durch Umrühren die Bildung größerer Krystalle verhindert.

Zur Entfernung der oft hartnäckig anhaftenden Chloride erwärmt man das gepulverte Salz zweckmäßig, nach Grotes Vorschlag, mit ein wenig Salpetersäure; man erhält dann beim Umkrystallisieren leicht das reine Salz.

Dasselbe krystallisiert unter gewöhnlichen Umständen in langen, gestreiften, sechsseitigen Säulen, welche in einer sechsseitigen Pyramide enden. Die Krystalle sind wasserfrei, geben aber beim Zerreiben meist ein etwas feuchtes Pulver, weil sie Mutterlauge einschließen. Während diese gewöhnliche Form des Salpeters der selteneren des Calciumkarbonats, der Arragonitform, entspricht, können sich, wie zuerst Frankenheim 1) beobachtete, beim Krystallisieren aus Tropfen der Lösung mikroskopische Krystalle bilden, die der gewöhnlichen Form des Calciumkarbonats entsprechen, nämlich Rhomboeder darstellen. Dieselben sind aber schon bei gewöhnlicher Temperatur wenig beständig und werden bei Berührung mit prismatischem Salpeter sowie beim Ritzen mit einem harten Körper in ein Aggregat von Krystallen der gewöhnlichen Form übergeführt. Die gleiche Umwandlung findet beim Erwärmen auf 122 bis 1290 statt. Die spezifische Wärme beträgt unterhalb der Umwandlungstemperatur 0.2030 + 0.000271 (T + t), oberhalb derselben 0,285, die Umwandlungswärme ist = 11,89 Kal.²).

Das spezifische Gewicht des Salzes sinkt mit steigender Temperatur der Lösung, aus welcher es sich abscheidet; war letztere 20°, so ist es = 2,10355; war sie 110°, so ist es = 2,09916°).

Das Salz schmeckt kühlend und ein wenig bitter; in größeren Dosen wirkt es giftig. Schon unter Glühhitze [bei 3390 nach Persoz, 3520 nach Carnelley 1)] schmilzt es zu einer farblosen Flüssigkeit. Beim Erkalten erstarrt das geschmolzene Salz zu einer grobstrahlig krystallinischen Masse, deren spezifisches Gewicht ungefähr = 2,1 ist. Ein selbst geringer Gehalt an Kochsalz und anderen fremden Salzen bewirkt, daß der erstarrende Kuchen, und zwar zuerst in der Mitte, die krystallinische Beschaffenheit nicht zeigt. In stärkerer Hitze wird der Salpeter zerlegt; er giebt anfangs Sauerstoff, dann auch Stickstoff aus, und es bleibt Kaliumnitrit oder Kali zurück.

Das feine Pulver wird durch Druck von etwa 20000 Atmosphären zum gleichartigen, durchscheinenden, harten Block 5).

Der Salpeter bildet Mischkrystalle mit Kaliumchlorid und Baryumnitrat 6). Er bildet ein Kryohydrat in 11,25 proz. Lösung bei 30 7). Besonders befähigt ist er zur Bildung eutektischer Gemische 8).

¹⁾ Frankenheim, Ann. Phys. 92, 351. — *) M. Bellati u. R. Romanese, Atti R. Ist. Ven. [6] 3, 17; Ann. Phys. [2] Beibl. 9, 723. — *) W. W. J. Nicol, Ber. 16, 2160. — *) Carnelley, Chem. Soc. J. 1876, I, p. 489; JB. 1876, S. 30. — *) W. Spring, Bull. de l'Acad. Roy. de Belg. [2] 45, Nr. 6; JB. 1878, S. 63. — *) C. Brügelmann, Ber. 17, 2359. — *) F. Guthrie, Phil. Mag. [5] 18, 105; JB. 1884, S. 134. — *) Ders., ebend. 17, 462; JB. 1884, S. 135.

Es geben

Proz. Kalium- nitrat	Anderes Salz	Proz.	Gemische vom Schmelzpunkt
94,24	Kaliumchromat	5,76	295°
74,64	Calciumnitrat	25,36	251°
74,19	Strontiumnitrat	25,81	285°
70,47	Baryumnitrat	29,53	278,5°
53,14	Bleinitrat	46,86	207°
67,1	Natriumnitrat	32,9	215°
38,02	Natriumnitrat Bleinitrat	18,64 43,34	186°

Mit Thalliumnitrat bildet er eine diskontinuierliche Mischungsreihe mit eutektischem Punkte bei 1820. Die Mischungen erstarren rhomboedrisch, erleiden aber bei Abkühlung die Umwandlung in die rhombische Modifikation. Die Umwandlungsprodukte sind gegenüber denen der reinen Salze erniedrigt 1).

Das Salz bewirkt bei der Auflösung eine beträchtliche Erniedrigung der Temperatur, nach Rüdorff²) beim Mischen von 16 Tln. mit 100 Tln. Wasser um etwa 10°. Die Lösungswärme ist nach Winkelmann³)

```
bei 0^{\circ} \lambda_{0} = 95.9 - 2.123 \ pg \ \text{für} \ pg = 3.05 \ \text{bis} \ 5.06

= 85.64 - 0.161 \ pg - 0.0246 \ pg^{2} \ \text{für} \ pg = 5.62 \ \text{bis} \ 19.8

bei 50^{\circ} \lambda_{50} = 73.66 - 0.42 \ pg \ \text{für} \ pg = 3.0 \ \text{bis} \ 19.8
```

gegen 200° ist die Wärmebindung für die Auflösung von 1 Mol. Salz in 200 Mol. Wasser = 04).

Das Salz zersliesst, wenn der Partialdruck des Wasserdampses 15,5 bis 16,5 mm Quecksilber erreicht 5).

Die Löslichkeit wächst, wie schon erwähnt, sehr rasch mit der Temperatur. Nach Andreae 6) lösen sich in 100 Tln. Wasser bei 40 16,00 Tle., bei 16,30 27,2 Tle., bei 68,30 123,1 Tle. Mulder hat nach Versuchen von Gay-Lussac, Karsten, Longchamp, Gerlach sowie nach eigenen die folgende Tabelle berechnet. Es lösen 100 Tle. Wasser bei

00	13,3	Tle.	35°	54	Tle.	70°	139	Tle.	105°	272	Tle.
5°	17,1	n	40°	64	n	75°	155	n	110°	301	77
10°	21,1	*	45°	74	n	80°	172	n	114°	326	· m
	26,0		50°	86	77	85°	189	77	114,10	327,4	1 ,
20°	31,2	מ	55°	98	מ	90°	206	77			
25°	37,3	n	60°	111	10	95°	226	79			
30°	44,5	n	65°	124	19	100°	247	n			

¹⁾ van Eyk, Zeitschr. physikal. Chem. 30, 430. — 2) Rüdorff, Ann. Phys. 145, 529. — 3) A. Winckelmann, ebend. 149, 1. — 4) Berthelot, Compt. rend. 78, 1722; JB. 1874, S. 77. — 5) Kortright, J. physical. chem. 3, 328; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 414. — 6) Andreae, J. pr. Chem. [2] 29, 456.

Page und Keightley 1) fanden für gesättigte Lösung bei 15,60:

<u> </u>	Salzg	ehalt	Wasser-	Spezifisches	
	in 100 Tln. der gesättig- ten Lösung	auf 100 Tle Wasser	gehalt auf 1 Tl. Salz	Gewicht der gesättigten Lösung	
bei 15,6° bereitet bei 100° bereitet, auf	20,66	26,04	3,84	1,14123	
15,6° erkaltet	20,82	26,30	3,80	1,14 225	

Die spezifischen Gewichte der wässerigen Lösungen bei 15° sind nach Gerlach 2):

Proz. NO _s K	Spezif. Gew.	Proz. NO ₈ K	Spezif. Gew.	Proz. NO _a K	Spezif. Gew.
1	1,00641	8	1,051 97	15	1,09977
2	1,01283	9	1,05861	16	1,10701
3	1,01924	10	1,065 64	17	1,114 26
4	1,02566	11	1,07215	18	1,12150
5	1,03207	12	1,07905	19	1,12875
6	1,03870	13	1,08596	20	1,135 99
7	1,04534	14	1,09286	21	1,14361

Der Siedepunkt der gesättigten Lösung ist nach Mulder 114,1°, nach Griffith 114,5°, nach Magnus 118°. 20 proz. Lösung siedet nach Guthrie 3) bei 101,5°, 75 proz. bei 114,2°.

Für die Formel der Dampfspannungsverminderung $d = a \varphi + b \varphi^2$, worin φ die Maximalspannung des Wasserdampfes bei der nämlichen Temperatur bedeutet, ist nach Pauchon⁴) bei

Prozentgehalt der Lösung	14,19	9,71	4,83
а	0,001 65	0,001 52	0,00148
b	0,000 0398	0,000 031 4	0,000 027 5

Nach Nicol⁵) ist der Dampfdruck der Lösungen $\left(1 - \frac{P_1}{P}\right) \cdot 10000$, worin P_1 den Druck des Wasserdampfes in der Salzlösung, P den Druck von Wasserdampf bei der Temperatur bedeutet, bei $75^\circ = 2402$, bei $85^\circ = 2775$, bei $95^\circ = 3302$. Wenn außerdem n die Anzahl der Molekeln NO_8 K in 100 Mol. Wasser bedeutet, so ist⁶) für

¹⁾ Page u. Keightley, Chem. Soc. J. [2] 10, 566; JB. 1872, S. 25. —
2) Gerlach, Zeitschr. anal. Chem. 8, 286. —
3) Guthrie, Phil. Mag. [5] 18, 22; JB. 1884, S. 132. —
4) E. Pauchon, Compt. rend. 89, 752; JB. 1879, S. 67. —
5) Nicol, Phil. Mag. [5] 18, 364; JB. 1884, S. 125. —
6) Ders., ebend. 22, 202.

n	$\frac{p-p_1}{n}$ bei						p — p, n. p	· 1000 pei	00			
	70°	75°	80°	85°	800	95°	70°	75°	80°	85°	90°	95°
1	3,90	5,20	6,80	7,80	9,40	11,10	171	184	195	182	180	181
2	3,75	4,85	6,10	7,50	9,10	10,60	164	171	175	173	175	172
3	3,33	4,20	5,23	6,57	8,00	9,77	146	148	150	153	153	155
4	3,35	4,18	5,20	6,50	7,93	9,75	147	147	149	152	152	155
5	3,16	4,04	5,00	6,16	7,58	9,30	138	143	143	144	145	147
10	2,73	3,46	4 30	5,37	6,62	8,13	120	122	123	125	127	129
15	2,43	3,08	3,86	4,79	5,91	7,25	107	109	111	112	113	115
20	2,25	2,84	3,57	4,42	5,47	6,71	99	100	102	103	105	106
25	2,05	2,63	3,30	4,08	5,01	6,16	90	93	95	95	96	98

Die Lösungswärme für Lösung von 1 Mol. in 100 Mol. Wasser ist bei 15° — 7967 kal., bei 34° — 7814 kal., bei 53° — 7541 kal. 1). Die spezifische Wärme der Lösungen ist nach Winkelmann 2) $k = 0.9979 - 0.01039 pg + 0.0001086 pg^2$ für pg von 3.04 bis 29.4, nach Schüller 3) für 30 Proz. = 0.8090, für 20 Proz. = 0.8589, für 10 Proz. = 0.9182.

Die Lösungen von 1, 3 und 5 Mol. des Salzes in 100 Mol. Wasser erfahren für ein Temperaturintervall von je 10° nach Nicol⁴) die folgende Ausdehnung:

Temperaturintervall	Wenn in 100 Mol. Wasser enthalter sind					
$t-t_1$	NO ₈ K	3 NO ₃ K	5 NO ₈ K			
20 bis 30°	6,0	7,7	8,9			
$30 , 40^{\circ}$	7,1	8,6	9,7			
40 , 50°	8,2	9,5	10,4			
50 , 60°	9,4	10,5	11,2			
60 , 70°	10,5	11,4	12,0			
70 " 80°	11,6	12,3	12,8			
80 , 90°	12,7	13,2	13,5			
90 , 100°	13,9	14,1	14,3			

Die innere Reibung für Normallösung ist nach Kreichgauer 0,97, nach Arrhenius 5) 0,959, die Kapillaritätskonstante d = 7,11 6), das Refraktionsäquivalent = 21,80 7). Die molekulare Gefrierpunkts-

¹⁾ W. A. Tilden, Lond. R. Soc. Proc. 38, 401; JB. 1885, S. 164. —
2) A. Winkelmann, Ann. Phys. 149, 1. —
3) J. H. Schüller, ebend. 136, 70 u. 235. —
4) Nicol, Phil. Mag. [5] 23, 385; JB. 1887, S. 140. —
5) Sv. Arrhenius, Zeitschr. phys. Chem. 1, 285. —
6) G. Quincke, Ann. Phys. 138, 141. —
7) Gladstone, Phil. Mag. [4] 36, 311; JB. 1868, 8 118.

erniedrigung der Lösungen ist = 27,0 1). Der Leitungswiderstand für 1 Äq. ist nach Lenz 2) für

$$L_{1/4}$$
 $L_{1/6}$ $L_{1/16}$ $L_{1/32}$ $L_{1/64}$ 26,4 29,0 30,8 32,1 33,0

Allgemein ist nach Kramers 3) die Leitfähigkeit bei der Temperatur t und Konzentration C,

$$\lambda_c^t = C (0.1477 + 0.0056817t - 0.000007833t^2).(0.037793 - 0.00035707C).$$

Der Diffusionskoeffizient ist für $\tau^0 k_{\tau} = 2,65 (1 - 0.0127 \tau)^4$).

Die Molekularvolumina der Lösungen sind nach Nicol⁵) bei einem Gehalte der Lösung auf 100 Mol. Wasser von

Die durch Temperaturerhöhung erfolgende Vergrößerung derselben ist umgekehrt proportional der Stärke der Lösung. Daher vermindert sich auch die zu erwartende Kontraktion der Lösung beim Verdünnen mit steigender Temperatur⁶).

Werden Teile der Lösung verschieden erwärmt, so strebt dieselbe im kälteren Teil auf Kosten des wärmeren sich zu konzentrieren; diese Wirkung nimmt mit steigender Konzentration rasch zu und scheint derselben im Gleichgewichtszustande nahezu proportional zu sein⁷).

Außer in Wasser löst sich Salpeter in 1,4 Tln. Salpetersäuremonohydrat, in 3,8 Tln. Salpetersäure von 1,423 spezif. Gew. bei 20° und 1 Tl. derselben bei 123°. In absolutem Alkohol löst er sich nicht, in wässerigem dem Wassergehalt entsprechend; so lösen nach Schiff *) 100 Tle. Weingeist von

1 Tl. des Salzes löst sich ferner in 10 Tln. Glycerin von 1,225 spezif. Gew. bei gewöhnlicher Temperatur 9).

Der Salpeter ist ein äußerst krästiges Oxydationsmittel. Auf glühende Kohlen geworsen, schmilzt er und bewirkt lebhaste Verbrennung derselben. Ein Gemenge von gepulvertem Salpeter und Kohlenpulver verbrennt, angezündet, lebhast. Es verwandelt hierbei der Sauerstoff der Salpetersäure den Kohlenstoff in Kohlensäure, welche teils an das Kali des Salpeters gebunden wird, teils mit dem Stickstoff desselben entweicht: $4 NO_3 K + 5 C = 2 CO_3 K_2 + 3 CO_2 + 2 N_2$.

¹⁾ De Coppet, Ann. ch. phys. [4] 23, 366; JB. 1871, S. 26.—
2) Lenz s. Salpetersäure, S. 205.—
3) Kramers, Arch. néerland. sc. exact. et nst. [2] 1, 455; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 5.—
4) P. de Heen, Belg. Acad. Bull. [3] 8, 219; JB. 1884, S. 146.—
5) Nicol, Phil. Mag. [5] 16, 121; JB. 1883, S. 56.—
6) W. W. J. Nicol, Ber. 16, 2160.—
7) Ch. Soret, Arch. phys. nst. [3] 2, 48; JB. 1879, S. 78.—
8) H. Schiff, Ann. Chem. 118, 365.—
9) A. Vogel, Zeitschr. Chem. 1867, S. 731.

Bei Überschuß von Kohle entsteht auch unter weniger lebhafter Verbrennung Kohlenoxydgas.

Wird ein Gemenge von Salpeter und Schwefel in einen glühenden Tiegel eingetragen, so verbrennt der Schwefel mit glänzendweißem Licht und es entsteht Kaliumsulfat; ein Gemenge der gepulverten Substanzen verbrennt, angezündet, ebenfalls mit starker Lichtentwickelung, doch entsteht hierbei, wenn der Schwefel im Überschuß, auch schweflige Säure: $2 \, \text{NO}_3 \, \text{K} + 2 \, \text{S} = \, \text{SO}_4 \, \text{K}_2 + \, \text{SO}_2 + \, \text{N}_2$. Auf Natriumsulfid wirkt das Salz erst oberhalb 138° langsam ein, zunächst unter Bildung von Sulfit und Nitrit, erst gegen 170° beginnt die Bildung von Sulfat, die bei 190° vollständig ist. Ist gleichzeitig Eisen zugegen, so treten die Reaktionen bei niedrigerer Temperatur ein und es werden größere Mengen Stickstoff und Ammoniak gebildet ¹). Natriumsulfit wird schon bei relativ niedriger Temperatur zu Sulfat oxydiert, wenn Überschuß von Salpeter vorhanden; auch hier wird der Prozeß durch Gegenwart von Eisen beschleunigt ¹).

Metalle werden beim Glühen mit Salpeter mit wenigen Ausnahmen oxydiert; ist das hierbei entstehende Oxyd eine Säure, so bildet sich deren Kalisalz (Arsen, Antimon, Mangan, Chrom, Eisen). Organische Stoffe werden ebenfalls beim Erhitzen mit Salpeter verbrannt.

Mit Chloriden anderer Metalle setzt sich Salpeter mehr oder weniger vollständig um. So folgert Enklaar²) aus der Änderung der Diffusionsgeschwindigkeit vollständige Umsetzung mit Chlornatrium und Chlorcalcium, unvollkommene mit Chlormagnesium. Die Umsetzung mit Chlorammonium ist nach Nicol³) vollständiger in verdünnten wie in konzentrierteren Lösungen.

Für die Rolle, welche das Salz bei den Vorgängen in der Pflanze spielt, ist die Beobachtung wichtig, dass dasselbe auch in sehr verdünnten Lösungen durch Oxalsäure unter Bildung von freier Salpetersäure zerlegt wird 4).

Das Salz findet vielfache Anwendung. Neben dem Natriumsalz giebt es das Material für die Darstellung der Salpetersäure, sowie es im allgemeinen den Ausgangspunkt für die Gewinnung aller Oxydationsstufen des Stickstoffs und der übrigen Nitrate bildet. Die Temperaturerniedrigung, welche durch seine Auflösung in Wasser bewirkt wird, wird zu Kühlungszwecken benutzt; als geeignete Mischung hierfür wird eine solche von 50 Tln. desselben mit 57 Tln. Chlorkalium und 32 Tln. Salmiak angegeben.

Salpeter besitzt stark antiseptische Eigenschaften und wird deshalb zum Konservieren von Fleisch viel verwendet. Als eigentliches Bakteriengift ist er indessen nicht zu bezeichnen, denn z. B. gegen

¹⁾ G. Lunge, Ber. 16, 2914. — 2) J. E. Enklaar, Arch. néerland. 17, 232; JB. 1882, S. 92. — 3) W. W. J. Nicol, Ber. 16, 2160. — 4) A. Emmerling, Landw. Vers.-Stat. 30, 109.

Tabaksinfus-Bakterien erwiesen sich selbst Lösungen von 1 zu 50 Tln. als unwirksam 1).

Auch als Medikament findet das Salz mehrfache Anwendung.

Am meisten aber wird es zur Anfertigung von Schießpulver und ähnlichen explosiven Gemischen bezw. Feuerwerkssätzen benutzt. Von vorzüglicher Wirkung ist ein Gemisch mit Natriumacetat. Dasselbe explodiert bei 350° heftig, aber auch schon bei niederer Temperatur, wenn man irgend eine brennbare Substanz in das geschmolzene Gemisch einträgt. Die heftigste Wirkung zeigt das Gemisch gleicher Teile vorher geschmolzenen Salpeters und durch Schmelzen entwässerten Acetats. Ein Gemisch von 75 Tln. Salpeter, 12,5 Tln. Schwefel und 25 Tln. Natriumacetat soll das gewöhnliche Schießpulver an Wirkung übertreffen und sich wie dieses körnen lassen 2). Bei Pulver mit feiner Rotkohle kann ein dem natürlichen Salpeter entstammender Gehalt an Perchlorat zu Explosionen Anlaß geben 3).

Eine Verbindung mit Schwefelsäure N₂O₅, 2 K₂O, 2 SO₃, H₂O entsteht, wenn man 1 Mol. Schwefelsäure auf 2 Mol. Salpeter in verdünnter Lösung einwirken lässt und die Lösung langsam verdunstet. Sie bildet säulenförmige Krystalle, die durch Wasser zerfallen und bei 180° ohne Abgabe von Salpetersäure alles Wasser verlieren. Die

Konstitution ist wahrscheinlich ON OH.

Saures Salz NO₃K, 2 NO₃H entsteht nach Ditte ⁵) durch Auflösen von geschmolzenem neutralen Salz in Salpetersäuremonohydrat. Es ist eine Flüssigkeit, welche erst unterhalb 0° in kleinen, glänzenden, bei — 3° schmelzenden Blättchen krystallisiert erhalten werden kann.

Kobaltoxydulsalze. Das neutrale Salz (NO₃)₂Co entsteht durch Behandlung von metallischem Kobalt oder dessen Oxydul oder von Kobaltokarbonat mit verdünnter Salpetersäure. Es krystallisiert nur schwer in roten, monoklinen Säulen, welche nach Millon und Marignac 6) 6 Mol., nach Frémy 7) im Vakuum getrocknet nur 5 Mol. Wasser enthalten, in feuchter Luft zersließen, schon unterhalb 100° schmelzen und in hoher Temperatur erst Wasser, dann rote salpetrige Dämpfe ausgeben, während schwarzes Kobaltoxydul zurückbleibt.

Nach Funk 8) schmilzt das Hexahydrat $(NO_3)_2$ Co.6 H_2 O bei 56°. Oberhalb dieser Temperatur ist ein Trihydrat $(NO_3)_2$ Co.3 H_2 O in großen, rhombischen Tafeln erhältlich, die bei 91° schmelzen. Unterhalb — 22° ist das Enneahydrat $(NO_3)_2$ Co.9 H_2 O beständig.

¹⁾ N. Schwartz, Russ. Zeitschr. Pharm. 1880, S. 610. — 2) H. Violette, Ann. ch. phys. [4] 23, 306; JB. 1871, S. 1028. — 3) Kelbetz, Chem.-Ztg. 21, 587. — 4) C. Friedheim, Zeitschr. anorgan. Chem. 6, 273. — 5) Ditte, Ann. ch. phys. [5] 18, 320; JB. 1879, S. 221. — 6) Marignac, Arch. ph. nst. [2] 1, 373; Ann. Chem. 97, 295. — 7) Frémy, Ann. Chem. 83, 229. — 7) Rob. Funk, Ber. 32, 96; Zeitschr. anorg. Chem. 20, 393.

Das spezifische Gewicht ist = 1,83, das der wässerigen Lösungen 1) bei 17,5° und bei einem Gehalt an wasserfreiem Salz von

10 15 20 25 30 5 35 40 45 Proz. 1,3190 1,3896 1,5382. 1,0462 1,0906 1,1378 1,1936 1,2538 1,4662

Die bei 18° gesättigte Lösung enthält 45,14 Proz. wasserfreies Salz, allgemein läßt sich die Zusammensetzung der Lösungen zwischen —21 und $+41^{\circ}$ annähernd durch die Formel $(NO_3)_2$ Co +(12.183-0.10177t) H₂O ausdrücken²).

Mit einer Lösung von Schwefelcyankalium erhitzt, giebt es Stickoxyd³).

Mit Ammoniak verbindet es sich zu der Verbindung (NO₃)₂Co, 6 NH₃. Dieselbe scheidet sich aus einer unter Luftabschluß mit Ammoniak versetzten konzentrierten Lösung des Salzes in Form rosenroter Krystalle aus, nachdem das anfangs gefällte grüne oder blaue basische Salz wieder in Lösung gegangen ist. Die Krystalle müssen mit Ammoniakflüssigkeit gewaschen und schnell zwischen Fließpapier, dann im Vakuum getrocknet werden, da sie sich an der Luft schnell unter Bräunung zersetzen 4).

Basische Salze. Sechstelsaures Salz N_2O_5 , $6 \, \text{Co} \, 0.5 \, \text{H}_2\, O$ entsteht als ein blauer Niederschlag durch Ammoniak in der völlig luftfreien Lösung des neutralen Salzes. An der Luft wird es durch Oxydation grün, zuletzt gelb.

Viertelsaures Salz N₂O₅, 4 CoO. 6 H₂O entsteht in ähnlicher Weise bei Anwendung heißer Lösungen ⁵) als blauer, an der Luft oberflächlich grün werdender Niederschlag.

Kobaltoxydul-Cersesquioxydsalz s. S. 289.

Kobaltoxydul-Didymsalz 3(NO₃)₂Co, 2(NO₃)₃Di.48H₂O bildet dunkelrote, sehr zerfliessliche Krystalle 6).

Kupfersalze. Neutrales Salz (NO₃)₂Cu. Kupfer wird von mäßig verdünnter Salpetersäure mit größter Leichtigkeit zum Nitrat gelöst. In England wird das Salz nach Lunge im großen dadurch hergestellt, daß man Kupferblech oder Kupferdrahtschnitzel in einem Flammofen oxydiert, das Oxyd in Salpetersäure löst und die Flüssigkeit in kupfernen Kesseln konzentriert. Beim Verdampfen giebt die Lösung entweder dunkelblaue, prismatische Krystalle vom Schmelzpunkt 114°2), welche 3 Mol. Wasser enthalten [nach Gerhardt⁷) 4 Mol.], oder, bei niederer Temperatur, hellblaue tafelförmige Krystalle von der Zusammensetzung (NO₃)₂Cu.6 H₂O, bei 26,4° schmelzend²). Unterhalb — 20° besteht ein Enneahydrat (NO₃)₂Cu.9 H₂O²).

¹⁾ B. Franz, J. pr. Chem. [2] 5, 274. — 2) Rob. Funk, Ber. 32, 96; Zeitschr. anorg. Chem. 20, 393. — 3) D. E. Johnstone, Chem. News 45, 159; JB. 1882, S. 239. — 4) Frémy, Ann. Chem. 83, 229. — 5) J. Habermann, Monatsh. Chem. 5, 432. — 6) Frerichs u. Smith, Ann. Chem. 191, 331. — 7) Gerhardt, JB. Berz. 27, 179.

Die Krystalle sind hygroskopisch, in Wasser sehr leicht löslich, lösen sich auch in Alkohol. Das spezifische Gewicht der wässerigen Lösungen 1) ist bei 17,5° und bei einem Gehalt an wasserfreiem Salz von

5 10 15 20 25 30 35 40 45 Proz. 1,0452 1,0942 1,1442 1,2036 1,2644 1,3298 1,3974 1,4724 1,5576

Das Wärmeleitungsvermögen der Lösungen ist nach Beetz?):

Zwischen	8 u. 14°	Zwischen	36 u. 28°	
spezif. Gew.	Leitungs- vermögen	spezif. Gew.	Leitungs- vermögen	
1,197	423	1,197	662	
1,455	404	1,455	563	

Durch Krystallisation aus heißer konzentrierter Salpetersäure wurde das Salz von Ditte³) entweder in blauen Krystallen mit 3 Mol. Wasser oder wasserfrei als weißes, einen Stich ins Grüne zeigendes Krystallmehl erhalten.

Beim Erhitzen des krystallisierten Salzes entweicht zuerst Wasser, dann schon bei ziemlich niedriger Temperatur ein Teil der Säure, indem basisches Salz entsteht⁴). Beim Glühen bleibt schließlich Kupferoxyd zurück, dessen Herstellung meist auf diese Art erfolgt.

Die Lösung des Salzes löst Zinnfeilspäne fast mit derselben Heftigkeit wie Salpetersäurehydrat; selbst beim Einwickeln des festen Salzes in Stanniol erfolgt die Reaktion nicht selten unter heftigem Erglühen.

Schwefel und Selen wirken auf die Lösung nicht ein, Tellur in beschränktem Maße reduzierend. Phosphor bildet Kupferphosphür Cu₅ P₄ ⁵) unter Entwickelung von Untersalpetersäuredämpfen bei der Temperatur des siedenden Wasserbades ⁶), Arsen das entsprechende Arsenür ⁷). Mit Thioharnstoff giebt es eine leicht zersetzliche Verbindung ⁸).

Leitet man in eine heiße, gesättigte Lösung des Salzes Ammoniakgas ein, bis sich der erst entstandene Niederschlag wieder aufgelöst hat, so erhält man ein Kupfernitrat-Ammoniak in blauen rhombischen Krystallen⁹), welche beim Erhitzen unter lebhastem Zischen zersetzt werden. Ihre Zusammensetzung entspricht der Formel (NO₈)₂ Cu, 4NH₃.

Basisches Salz bleibt schon bei gelindem Erhitzen des neutralen Salzes zwischen 66 und 300°C. zurück, entsteht ferner durch Kochen einer Lösung des neutralen Salzes mit Kupfer oder Kupferoxydhydrat

¹⁾ B. Franz, J. pr. Chem. [2] 5, 274. — 2) W. Beetz, Ann. Phys. [2] 7, 435. — 3) Ditte, Ann. ch. phys. [5] 18, 320; JB. 1879, S. 221. — 4) Graham, Ann. Chem. 29, 13. — 5) J. B. Senderens, Compt. rend. 104, 175; JB. 1887, S. 1375. — 6) J. Corne, Chem. Centralbl. 1882, S. 611. — 7) Athanasesco, Bull. soc. chim. [3] 11, 1112; Ber. 28, 449, Ref. — 6) B. Bathke, Ber. 17, 297. — 9) Marignac, Ann. min. [5] 12, 23.

oder durch Zusatz von wenig Kali oder Ammoniak oder Silberoxyd 1) Es bildet ein grünes, nach Habermann²) hellblau zu derselben. ausfallendes und erst beim Kochen mit Wasser missfarbig, grau, zuletzt schwarz werdendes Pulver. Seine Zusammensetzung, von Graham als N₂O₅, 3CuO. H₂O angegeben, ist nach späteren Autoren ³) N₂O₅, 4 CuO.3 H₂O. Dasselbe Salz entsteht merkwürdigerweise auch, wenn man Kupferoxyd mit stärkster Salpetersäure befeuchtet, auch wenn letztere in großem Übermaße vorhanden ist. In hübschen durchsichtigen Krystallen von einer Länge bis zu 3 mm erhielt Athanasesco 4) ein Salz von gleicher Zusammensetzung auf folgende Weise: Eine konzentrierte Lösung des neutralen Salzes wird zwei bis drei Stunden unter Ersatz des verdampfenden Wassers mit frisch gefälltem Kupferkarbonat gekocht, heiß filtriert, das Filtrat in zugeschmolzenen Röhren einige Stunden auf 3000 und etwas höher erhitzt. Die Krystalle verlieren bei 160 bis 165° Wasser, bei 175° bereits Salpetersäure. Bei der Bildung aus normalem Salz und festem Oxyd findet beträchtliche Wärmeentwickelung statt 1).

Ammoniumdoppelsalz 2NO₃NH₄, (NO₈)₂Cu ist ein leicht lösliches, krystallisierendes Salz. Dampft man die Lösung desselben zu weit ein, so erfolgt Zersetzung unter heftiger Explosion (Berzelius).

Lanthansalz (NO₃)₆ La₂ + 12 H₂O krystallisiert beim Verdunsten der wässerigen Lösung neben Schwefelsäure in großen, wasserhellen, triklinen Säulen. Beim Verdampfen der Lösung auf dem Wasserbade hinterbleibt das Salz als weiße, undurchsichtige Masse, die beim stärkeren Erhitzen schmilzt und alsdann zu einem farblosen Glase erstarrt. Es bildet eine Anzahl wohl charakterisierter Doppelsalze:

Lanthan - Ammoniumsalz (NO₃)₆ La₂, 4 NO₈ NH₄ + 8 H₂O. Große, farblose, monokline Krystalle, bald sich trübend. Kurze Säulen und dicke Tafeln vom spezif. Gew. 2,135 bei 16,5°, mit ziemlich starker negativer Doppelbrechung ⁵).

Lanthan-Magnesiumsalz $(NO_3)_6$ La₂, $3(NO_3)_2$ Mg + 24 H₂O. Weiße, glänzende Oktaeder.

Lanthan-Mangansalz $(NO_3)_6$ La₂, $3(NO_3)_2$ Mn + 24 H₂O ist dem Magnesiumsalz isomorph ⁶).

Lanthan-Nickelsalz $(NO_3)_6$ La₂, $(3NO_3)_2$ Ni + 36 H₂O. Große, hellgrüne, zerfließliche Tafeln⁷).

Lanthan-Zinksalz $(NO_3)_6$ La₂, $3(NO_3)_2$ Zn + 69 H₂O [nach Damom und Deville 6) 28 H₂O]. Sehr leicht lösliche Krystalle.

¹⁾ Sabatier, Compt. rend. 125, 175, 301; Chem. Centralbl. 1897, II, 8. 516, 567. — 2) J. Habermann, Monatsh. Chem. 5, 432. — 3) Gerhardt, JB. Berz. 27, 179; Kühn, Pharm. Centralbl. 1847, 8. 594; s. auch 2); F. Reindel, J. pr. Chem. 100, 1. — 4) Athanasesco, Bull. soc. chim. [3] 11, 1112; Ber. 28, 449, Ref. — 5) E. H. Kraus, Zeitschr. Krystallogr. 34, 397. — 6) Damom u. Deville, JB. 1858, 8. 135. — 7) Frerichs u. Smith, Ann. Chem. 191, 331.

Lithiumsals NO₃ Li wird durch Neutralisation von Salpetersäure mit Lithiumkarbonat erhalten. Es krystallisiert oberhalb 10 bis 15° in rhombischen Säulen, welche nach Kremers 1) das spezif. Gew. 2,334, nach Troost 2) 2,442 haben, unterhalb 10° in Rhomboedern mit 21/2 Mol. Krystallwasser, welche an der Luft rasch zerfließen, bei 18° in langen Prismen mit 3 Mol. Krystallwasser 3). 100 Tle. Wasser lösen bei

wasserfreies Salz.

Magnesiumsalze. Neutrales Salz. Wird Salpetersäure mit Magnesia alba neutralisiert und die Lösung verdampft, so erhält man bei bedeutender Konzentration derselben monokline Krystalle⁴) vom Schmelspunkt 90° 5), welche der Formel (NO₃)₂Mg + 6 H₂() entsprechen. Sie sind so leicht löslich, daß sie in feuchter Luft zerfließen; auch in Alkohol sind sie leicht löslich. Das spezifische Gewicht der wässerigen Lösungen ist nach Oudemans 6) bei 14°:

Prozent (NO ₃), Mg + 6 H, O	Spezifisches Gewicht	Prozent (NO ₃), Mg + 6 H, O	Spezifisches Gewicht
0	0,9993	25	i 1,1103
1	1,0034	30	1,1347
5	1,0202	35	1,1649
10	1,0418	40	1,1909
15	i,0639	45	1,2176
20	1,0869	49	1,2397

Die bei 18° gesättigte Lösung enthält 42.33 Proz. wasserfreies Salz, nach Mylius und Funk 7) 43,1 Proz., und hat das spezif. Gew. 1,3847).

Allgemein lässt sich die Zusammensetzung der gesättigten Lösung zwischen — 18° und $+80^{\circ}$ durch die Formel $(NO_3)_2Mg + (12,269 - 0,06449t)H_2O$ ausdrücken 5). Bei höherer Temperatur ist mehr Nitrat in der Lösung als im Bodenkörper enthalten 5). Unterhalb — 17° ist das Enneanitrat $(NO_3)_2Mg \cdot 9H_2O$ beständig.

Nach Dunnington und Smither 8) erleidet das Salz in Wasser hydrolytische Spaltung unter Verlust von Säure.

Das Salz entläßt nach Graham bei der Schmelzhitze des Bleies 5 Mol. Wasser; das zurückbleibende Salz mit 1 Mol. Konstitutions-

¹⁾ Kremers, Ann. Phys. 92, 497. — 2) L. Troost, Compt. rend. 94, 789; JB. 1882, S. 236. — 3) D. B. Bott, Pharm. J. Trans. 53, 215; Chem. Centralbl. 1894, II, S. 794. — 4) Marignac, JB. 1854, S. 336. — 5) Rob. Funk, Ber. 32, 96; Zeitschr. anorgan. Chem. 20, 393. — 6) Oudemans, Zeitschr. anal. Chem. 7, 419. — 7) Mylius u. Funk, Ber. 30, 1716. — 7) Dunnington u. Smither, Am. Chem. Journ. 19, 227; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 786.

wasser kann geschmolzen werden, ohne Zersetzung zu erleiden. Diese erfolgt erst bei Glühhitze unter Hinterlassung von Magnesia. Einbrodt¹) fand hingegen, dass das krystallisierte Salz schon vor dem Verluste des 5. Mol. Wasser Salpetersäure abgiebt, und hält infolge dessen die Existenz des Salzes mit 1 Mol. Wasser für sehr zweifelhaft. Aus der Lösung des Salzes in Alkohol soll nach Graham ein Alkoholat krystallisieren, Einbrodt erhielt aber hierbei auch nur das wasserhaltige Salz.

Mit 2 Mol. Krystallwasser wird das Salz als weiße, strahlig krystallinische Masse beim Abkühlen des Sirups, den man durch Eindampfen von Magnesiumnitrat mit überschüssiger Salpetersäure erhält, gewonnen, mit 1 Mol. Wasser in Form schöner, durchsichtiger Krystalle durch stärkeres Erhitzen des gewöhnlichen Salzes bis zum Auftreten rötlicher Dämpfe, Lösen in Salpetersäure-Monohydrat in der Hitze und Abkühlen²).

Ein basisches Salz erhält man nach Chodnew 3) durch Erhitzen des neutralen Salzes, bis die anfangs geschmolzene Masse fest und wasserfrei geworden ist. Beim Behandeln der Schmelze mit Wasser hinterbleibt es als weißes, unlösliches Pulver von der Zusammensetzung N₂O₅, 3 MgO. Mit 5 Mol. Wasser krystallisiert dieses Salz aus dem Filtrate einer mit Magnesia erhitzten konzentrierten Lösung des neutralen Salzes in mikroskopischen Nädelchen, die durch viel Wasser in normales Salz und Magnesiumhydroxyd zerlegt werden 4).

Manganoxydulsalze. Neutrales Salz N₂O₆Mn. Die durch Auflösen des Karbonats in Salpetersäure erhaltene Lösung giebt beim Verdunsten, obwohl schwierig, das Salz in Krystallen, welche nach Millon 6 Mol. Wasser enthalten. Nach Hannay⁵) krystallisiert es aus Salpetersäure in schönen, farblosen, monoklinen Krystallen; Schultz-Sellac⁶) erhielt dagegen aus der Lösung in konzentrierter Salpetersäure beim Eindunsten bis zum Sirup ein Salz mit nur 3 Mol. Wasser in undeutlichen Krystallschuppen, und Ditte erhielt es aus der Lösung des entwässerten Salzes in heißer konzentrierter Salpetersäure in Krystallen mit 2¹/₂, 2 und 1 Mol. Wasser.

Das Hexahydrat schmilzt bei 25,8°, oberhalb dieser Temperatur entsteht das Trihydrat (NO₃)₂ Mn. 3 H₂O in schwach rötlichen Nadeln vom Schmelzpunkt 35,5 °).

Das Salz entsteht auch bei Einwirkung von Salpetersäure auf Mangansuperoxyd im Sonnenlichte oder bei Gegenwart reduzierender Substanzen. Es ist sehr zerfließlich und auch in Weingeist löslich.

¹⁾ Einbrodt, Ann. Chem. 65, 115. — 2) Ditte, Ann. ch. phys. [5] 18, 320; JB. 1879, S. 221. — 3) Chodnew, Ann. Chem. 71, 241. — 4) G. Didier, Compt. rend. 122, 935; Ber. 29, 485, Ref. — 5) Hannay, Chem. Soc. J. 1878, p. 273; JB. 1878, S. 1061. — 6) Schultz-Sellac, Zeitschr. Chem. 1870, S. 646. — 7) Rob. Funk, Ber. 32, 96; Zeitschr. anorg. Chem. 20, 393.

Versucht man die Lösung zur Trockne zu verdampfen, so färbt sie sich schwarz, indem sich Superoxyd ausscheidet; der Rückstand bläht sich unter Entwickelung roter Dämpfe stark auf; und endlich hinterbleibt, je nach der angewendeten Temperatur, Superoxyd oder Oxyd oder Oxyduloxyd.

Das s	pezifische	Gewicht	der Lösu	ngen bei 8	3º ist	nach Oud	lemans1):
-------	------------	---------	----------	------------	--------	----------	-----------

Prozente an $(NO_s)_2 Mn + 6 H_2 O$	Spezifisches Gewicht	Prozente an (NO ₃) ₂ Mn + 6H ₂ O	! Spezifisches Gewicht	
0	0,9999	40	1,2352	
1	1,0049	45	1.2705	
5	1,0253	50	1,3074	
10	1,0517	55	1 3459	
15	1,0792	60	1,3861	
20	1,1078	65	1,4281	
25	1,1377	70	1,4721	
30	1,1688	71	1,4811	
35	1,2012			

Die bei 18° gesättigte Lösung enthält 57,33 Proz. wasserfreies Salz. Allgemein wird die Zusammensetzung der gesättigten Lösung zwischen — 29 und $+18^{\circ}$ annähernd durch die Formel $(NO_3)_2$ Mn +(9,763-0,13128t) H₂O ausgedrückt²).

Aus der Lösung wird durch Ozon sofort Mangansuperoxydhydrat gefällt; ist die Lösung aber sehr verdünnt und enthält sie zwischen 5 und 48 Proz. Salpetersäure, so wird ohne Entstehung eines Niederschlages Übermangansäure gebildet; bei der zuletzt angegebenen Säuremenge deutet die vorübergehend auftretende gelbe Färbung die Bildung eines unbeständigen Manganoxydsalzes an 3).

Basisches Salz N₂O₅, 2 MnO, 3 H₂O wird beim Eingießen von konzentrierter Natronlauge in eine kochende, 60 proz. Lösung des neutralen Salzes in feinen, glänzenden, verfilzten Krystallnadeln erhalten, die aus rhombischen Prismen bestehen⁴). Im Dunkeln unverändert, bräunen sie sich am Licht und an der Luft nach einiger Zeit. Wasser zersetzt sie rasch in unlösliches Manganoxydulhydrat und neutrales Nitrat. Beim Erhitzen werden sie schon unterhalb 100° unter Entwickelung von Wasser und Untersalpetersäure zersetzt.

Molybdänsalz. Ein Salz des Molybdändioxyds entsteht nach Montemartini⁵) in braun gefärbter Lösung bei der Einwirkung von Salpetersäure mit weniger als 70 Proz. Monohydrat auf Molybdän bei

¹⁾ Oudemans, Zeitschr. anal. Chem. 7, 419. — 2) Rob. Funk, Ber. 32, 96; Zeitschr. anorg. Chem. 20, 393. — 3) Maquenne, Compt. rend. 94, 795; JB. 1882, S. 303. — 4) Gorgeu, Compt. rend. 94, 1425 u. 95, 82; JB. 1882, S. 305. — 5) Montemartini, Gazz. chim. 22, I, 384; Ber. 25, 899, Ref.

gewöhnlicher Temperatur. Durch überschüssige Salpetersäure wird diese Lösung nur schwierig zu Molybdänsäure oxydiert.

Natriumsalz, Natronsalpeter NO₃Na, auch Chilisalpeter, kubischer Salpeter genannt, findet sich in der Natur vielfach mit Kalisalpeter zusammen, kommt aber im Gegensatz zu diesem auch in ausgedehnten Lagern von erheblicher Mächtigkeit vor. Das bedeutendste bilden die großen Salpeterebenen der früher zu Peru, seit 1883 zu Chile gehörigen Provinz Tarapaca, deren Produkt auch früher in Chile raffiniert wurde und daher den Namen Chilisalpeter seit langem führt, ein sehr reiches findet sich ferner bei Scher Kala in Transkaspien. Die Bildung dieser Lager wird teils auf Guanoablagerungen¹), teils auf Seetange ehemaliger Meere²) zurückgeführt. In Chile wird die eigentliche Salpeterschicht Kaliche, die unmittelbar darüber lagernde, auch noch stark salpeterhaltige Kostra genannt. Unter der Kaliche lagert reines Kochsalz. Über die Zusammensetzung dieser Schichten finden sich folgende Angaben:

		Kaliche					
	weifs *)	weifs 4)	braun*)	von Toco 4)	von Toco 1)	von Toco ⁴)	
Natriumnitrat	70,92	64,98	60,97	51,50	49,05	18,60	
Natriumjodat	1,90	1 000	0,73		<u> </u>	_	
Natriumjodid	 -	0,63	<u></u>	Spur	Spur	-	
Natriumchlorid	22,39	28,69	16,85	22,08	29,95	33,80	
Natriumsulfat	1,80	3,00	4,56	8,99	9,02	16,64	
Kaliumchlorid			-	8,55	4,57	2,44	
Magnesiumchlorid	<u> </u>		<u> </u>	0,43	1,27	1,62	
Magnesiumsulfat	0,51		5,88			_	
Calciumsulfat	0,87	<u> </u>	1,31	<u> </u>		_	
Calciumkarbonat		_	_	0,12	0,15	0,09	
Kieselsäure + Eisenoxyd	_) 0.00	—	0,90	2,80	3,00	
Unlöslich	0,92	2,60	4,06	6,00	3,18	20,10	
Wasser	0,99	—	5,64			_	

In diesen Analysen ist der nach Noellner niemals fehlende Gehalt an Kalisalpeter nicht berücksichtigt.

Die Kaliche wird bergmännisch gewonnen, in Kesseln mit direkter Feuerung oder mit Dampfheizung ausgelaugt, die durch Zusatz immer weiterer Mengen von Rohsalpeter auf die erforderliche Konzentration gebrachte Lösung wird zur Krystallisation gebracht, wobei der Natronsalpeter auskrystallisiert. Es verbleiben etwa 60 Proz. Mutterlauge, die von neuem zur Auslaugung des Rohmaterials Verwendung findet.

Das erhaltene Produkt enthält beim Arbeiten mit direkter Feuerung etwa 5 Proz., mit Dampfheizung etwa 1 Proz. Verunreinigungen,

¹⁾ Vgl. Kuntze, Zeitschr. Krystall. 29, 169. — 2) Noellner, J. pr. Chem. 102, 459. — 3) Machattie, Chem. News 31, 263. — 4) Nahe u. Olivier, Ann. ch. phys. [5] 7, 280.

wesentlich Kochsalz. Durch Umkrystallisieren ist eine weitere Reinigung bei der großen Löslichkeit des Nitrats schwer zu erzielen, besser gelingt dies durch Behandlung mit Salpetersäure oder durch Auswaschen mit gesättigter Lösung von reinem Natronsalpeter.

Als normale Verunreinigung findet sich u. a. das für die Verwendung als Düngemittel und zu Sprengstoffen unter Umständen bedenkliche Perchlorat 1).

Unter der Bezeichnung Klipzweet oder Boomester ist ein Mineral bekannt, das sich in Südwestafrika, namentlich im Nomalande im Kharasgebirge und am Orangefluß als Ausblühung am Gestein an der Unterseite überhängender Klippen findet. Dasselbe hat nach Thoms 2) folgende Zusammensetzung:

$$K_2O$$
 Na₂O CaO Fe₂O₃ Cl SO₃ N₂O₅ SiO₂ H₂O 10,39 27,86 1,10 0,46 10,54 2,88 38,56 7,12 2,74 Proz.

Der Natronsalpeter findet vielfache Verwendung. Zu den meisten Zwecken, für welche auch der eigentliche Salpeter dient, ist er gleichfalls zu brauchen und bietet dabei durch geringeren Preis und größere Löslichkeit vielfach Vorteile. So dient er vor allem als Düngemittel, Oxydations- und Flußmittel bei Metallarbeiten, ferner zur Darstellung von Salpetersäure und Kalisalpeter, von Natriumarseniat, Mennige und Chlor (Dunlop). Auch zum Einpökeln des Fleisches und als Medikament ist er in Anwendung gezogen worden.

Künstlich wird das Salz erhalten durch Neutralisieren von Salpetersäure mit Natriumkarbonat und Verdampfen der Lösung. Die Bildungswärme für Entstehung aus den Elementen $(N + O_3 + Na = NO_3 Na$ [fest]) beträgt 85,6 Kal. 3).

Das Salz krystallisiert in stumpfen, würfelähnlichen Rhomboedern vom Winkel 106° 30′ 4), wird deshalb auch kubischer Salpeter genannt. Es ist isomorph mit Kalkspat, dessen Rhomboeder in seiner Lösung weiter wachsen 5). Es zeigt Neigung, an der Luft feucht zu werden, und zerfließt, sobald der Partialdruck des Wasserdampfes 12,3 bis 13,5 mm Quecksilber erreicht. In Wasser ist es sehr leicht und unter starker Erniedrigung der Temperatur löslich, bei gewöhnlicher Temperatur in etwas mehr als dem gleichen Volumen. Nach Mulder lösen 100 Tle. Wasser bei

^{&#}x27;) Vgl. u. a. Wagner, Landw. Pr. 1897, Nr. 18/19; Zacharia, Chem. Centralbl. 1898, II, S. 1106; Pasqualini, Staz. speriment. agr. ital. 30, 669; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 522; Märcker, Landw. Vers.-Stat. 51, 39; Krüger u. Berju, Centralbl. Bakteriol. [2] 4, 674. — 2) H. Thoms, Journ. Landw. 45, 263. — 3) Berthelot, Compt. rend. 78, 862; JB. 1874, S. 113. — 4) Brooke, Ann. Phil. 21, 542; Rammelsberg, Handb. d. krystallogr. Chem., S. 115. — 3) Senarmont, Compt. rend. 38, 105; L. Meyer, Ber. 4, 53.

Die gesättigte Lösung siedet bei 119,7° (Nordenskjöld) und enthält nach Mulder hierbei auf 100 Tle. Wasser 216,4 Tle. Salz.

Etwas abweichende Zahlen fand Ditte¹), nämlich in 100 Tln. Wasser bei

Derselbe fand von 0 bis — 15,7° die Löslichkeit konstant; bei letzterer Temperatur erstarrt das Ganze zu einer einheitlichen Masse von der Zusammensetzung NO₃ Na + 7 H₂O, deren Form wesentlich von der des gewöhnlichen Salzes verschieden ist. Ditte nimmt daher an, dass hier nicht eine Lösung im eigentlichen Sinne, sondern eine chemische Verbindung vom Schmelzpunkt — 15,7° vorliege.

Das spezifische Gewicht der gesättigten Lösung ist nach Page und Keightley²) bei 15,6° 1,13781 bezw. 1,137843 bei einem Gehalt von 84,21 bezw. 84,69 Tln. Salz auf 100 Tle. Wasser, je nachdem die Lösung bei 15,6° gesättigt oder bei 100° gesättigt und auf jene Temperatur erkaltet war. Nach Schiff³) ist das spezifische Gewicht der Lösungen bei 20,2° und einem Gehalt von

75 Tle. Salz erniedrigen beim Vermischen mit 100 Tln. Wasser von 13,2° die Temperatur um 18,5°; 50 Tle., mit 100 Tln. Schnee von —1° vermischt, geben hingegen nur eine Abkühlung bis auf —15,7°, da dies der Gefrierpunkt der gesättigten Lösung ist 4). Nach Tilden 5) ist die Lösungswärme für 1 Mol. in 100 Mol. Wasser bei 16° —4786 Kal., bei 54° —4255 Kal.; gegen 130° muß sie nach Berthelot 6) = 0 werden und dann in Wärmeentbindung übergehen, also positiv werden. Nach Winkelmann 7) ist die Lösungswärme

```
bei 0^{\circ}: \lambda_{0} = 64.4 - 0.728 \, pg \dots für pg = 3.03 \, \text{bis } 23.6 = 58.1 - 0.5221 \, pg + 0.002644 \, pg^{2} \, \text{für } pg = 23.6 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bei } 50^{\circ}: \lambda_{50} = 51.1 - 0.3037 \, pg \dots für pg = 3.03 \, \text{bis } 31.3 = 45.1 - 0.123 \, pg \dots für pg = 31.3 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis } 70.0 \, \text{bis
```

Die spezifische Wärme k der Lösungen ist nach Winkelmann:

1,0015 — 0,01066
$$pg$$
 + 0,000161 pg^2 für pg = 3,03 bis 19,19 0,9410 — 0,004 pg für pg = 20,03 bis 40,06 0,8703 — 0,002233 pg für pg = 40,06 bis 70,09,

¹⁾ Ditte, Compt. rend. 80, 1164; JB. 1875, S. 191; s. auch Maumené, Compt. rend. 58, 81 u. 81, 107; JB. 1875, S. 192. — 2) Page u. Keightley, Chem. Soc. J. [2] 10, 566; JB. 1872, S. 25. — 3) H. Schiff, Ann. Chem. 110, 75. — 4) Rüdorff, Ber. 2, 68. — 5) W. A. Tilden, Lond. R. Soc. Proc. 38, 401; JB. 1885, S. 164. — 6) Berthelot, Compt. rend. 78, 1722; JB. 1874, S. 77. — 7) A. Winkelmann, Ann. Phys. 149, 1.

nach Schüller 1) ist sie bei

50°	40°	30°	20°	10°
0,7673	0,7998	0,8341	0,8768	0,9320

Die Ausdehnung der Lösung in 100 Mol. Wasser ist für je 10° Temperaturintervall für den Gehalt von 2 bis 12 Mol. Salz nach Nicol²):

$t-t_1$	2 NO, Na	4 NO ₃ Na	6 NO ₈ Na	8 NO, Na	10 N O ₃ Na	12 N O ₃ Na
20— 30°	7,1	8,1	9,9	· · 10,8	11,5	12,2
30-40°	8,1	9,2	10,6	11,4	12,1	12,6
40 — 50°	9,1	10,1	11,3	12,0	12,6	13,1
50 60°	10,1	11,1	11,9	12,7	13,1	13,5
60— 70°	11,1	12,1	12,6	13,3	13,7	14,1
70— 80°	12,1	13,1	13,3	13,9	14,1	14,5
80— 90°	13,0	14,0	14,0	14,5	14,6	15,0
90—100°	14,1	15,0	14,7	15,1	15,2	15,4

Das Molekularvolumen der Lösungen beträgt für 5 Mol. Salz in 100 Mol. Wasser 1954,96, für 2 Mol. 1858,85. Es wird durch Steigerung der Temperatur umgekehrt proportional dem Gehalt der Lösung erhöht³). Die Kontraktion beim Verdünnen der Lösung vermindert sich mit steigender Temperatur⁴).

Die innere molekulare Reibung ist für Normallösung nach Kreichgauer 1,06, nach Arrhenius 5) 1,051.

Der Dampfdruck der Lösungen ist nach Nicol⁶) für Lösungen von n Mol. NO₂ Na in 100 Mol. Wasser:

m	H	$p - p_1$ n				$p-p_1$ $n \cdot p$						
	70°	75°	80°	85°	90°	950	70°	75°	80°	850	80°	950
2	4,25	5,45	6,65	8,10	9,85	11,90	186	193	190	189	189	189
4	4,03	4,90	6,05	7,48	9,00	11,03	176	173	173	175	173	175
5	3,96	4,92	6,14	7,48	9,12	11,16	174	174	176	175	175	177
6	3,82	4,77	6,02	7,35	8,98	10,92	167	168	172	172	172	173
8	3,84	4,74	5,86	7,18	8,75	10,70	168	167	167	168	168	170
10	3,67	4,58	5,67	6,97	8,49	10,33	161	162	162	163	163	164
15	3,45	4,28	5,30	6,50	7.95	9,65	151	151	152	152	153	153
20	3,29	4,05	4,97	6,14	7,47	9,06	144	143	142	143	143	144
25	3,07	3,79	4,69	5,77	7,05	8,52	135	134	134	135	135	135

¹⁾ J. H. Schüller, Ann. Phys. 136, 70 u. 235. — 2) Nicol, Phil. Mag. [5] 23, 385; JB. 1887, S. 140. — 3) Ders., Phil. Mag. [5] 16, 121; JB. 1883, S. 56. — 4) Ders., Ber. 16, 2160. — 5) Sv. Arrhenius, Zeitschr. phys. Chem. 1, 285. — 6) Nicol, Phil. Mag. [5] 22, 502; JB. 1886, S. 93.

Für die Formel der Dampfspannungsverminderung $d = a \varphi + b \varphi^2$ (s. Kaliumsalz) ist nach Pauchon¹) bei einem Gehalt der Lösung von

69,71	55,02	31,22	14,68 Proz.
a = 0,00291	0,00332	0,00338	0,00341
b = 0,000012	0,000016	0,0000199	0,0000231

Für die Gefrierpunktserniedrigung der Lösungen ist nach de Coppet ²) im Durchschnitt der Erniedrigungskoeffizient $\frac{E}{m} = 0.310$, woraus sich die molekulare Erniedrigung zu 26,4 ergiebt.

Der Leitungswiderstand für 1 Äq. beträgt nach Lenz für

$$L_{1/4}$$
 $L_{1/8}$ $L_{1/16}$ $L_{1/32}$ $L_{1/6}$ $21,9$ $24,2$ $25,8$ $26,9$ $27,7$

Die Löslichkeit des Salzes in Weingeist von 61,4 Gew.-Proz. ist nach Pohl³) bei 26° 21,2:100. Nach Wittstein⁴) enthält die bei 15° gesättigte Lösung in Weingeist von

Das krystallisierte Salz hat das spezif. Gew. 2,26 bei 0° (Quincke) und schmilzt bei 310,5° nach Persoz, bei 313° nach Schaffgotsch, wobei das spezifische Gewicht nach Carnelley 5) bis auf 1,878 sinkt. Der isotonische Koeffizient ist = 3,0°), das spezifische Brechungsvermögen für Natriumlicht = 0,2208°), das Refraktionsäquivalent = 18,66 (Gladstone), die Kapillaritätskonstante $d_1 = 8,03$ °).

Das fein gepulverte Salz wird durch Druck von etwa 20000 Atm. ebenso wie das Kalisalz zum harten, durchscheinenden Block 9).

Das Salz bildet Mischkrystalle mit den labilen dimorphen Modifikationen von Kalium- und Natriumchlorat ¹⁰), sowie von Baryumnitrat und Natriumacetat ¹¹), ferner eutektische Verbindungen mit Kaliumnitrat (s. d.) und eine solche von 58,16 Proz. mit 42,80 Proz. des Bleisalzes, die bei 268° schmilzt ¹²). Bei Mischungen mit Silbernitrat wird der Schmelzpunkt des letzteren gesteigert. Eine Grenze liegt bei 217,5°, wobei Krystalle mit 26 Mol.-Proz. Natriumsalz neben solchem mit 38 Mol.-Proz. existieren. Die rhomboedrischen Krystalle werden bei niedrigerer Temperatur als die des reinen Silbersalzes in rhombische Krystalle umgewandelt ¹⁸).

¹⁾ E. Pauchon, Compt. rend. 89, 752; JB. 1879, 8.67. — 2) De Coppet, Ann. ch. phys. [4] 23, 366; JB. 1871, 8.26. — 3) Pohl, Wien. Akad. Ber. 6, 599. — 4) Wittstein, Vierteljahrsschr. Pharm. 12, 109. — 5) Carnelley, Chem. Soc. J. 1876, I, p. 489; JB. 1876, 8.30. — 6) M. de Vries, Rec. trav. chim. Pays. Bas 3, 20; JB. 1884, 8.116. — 7) E. Forster, Ann. Phys. Beibl. 5, 656. — 8) G. Quincke, Ann. Phys. 138, 141. — 9) W. Spring, Bull. de l'Acad. Roy. de Belg. [2] 45, Nr. 6; JB. 1878, S. 63. — 16) Mallard, Compt. rend. 99, 209; JB. 1884, 8.3. — 11) C. Brügelmann, Ber. 17, 2359. — 12) F. Guthrie, Phil. Mag. [5] 17, 462; JB. 1884, S. 135. — 18) Hissink, Zeitschr. physikal. Chem. 32, 537.

Das geschmolzene Salz löst eine Anzahl anderer Salze, z. B. in Prozenten 1) von

	Sulfat	Chromat	Karbonat
Baryum	2,61	0,205	0,916
Strontium	1,845	2,133	0,69
Calcium	1,477	0,547	0,294
Blei	6,82	0,245	l

Durch elektrolytisches Knallgas wird es zu Nitrit und Ammoniak reduziert?). Im Gegensatz zu den übrigen Nitraten fällt es Eiweißstoffe?).

Die Diffusionskonstante ist für 10- bis 50 proz. Lösungen ungefähr 0,64).

Bei der Mischung der Lösung mit einer solchen von Chlorkalium findet starke Konzentration statt, wie folgende Zahlen zeigen:

Tempera- tur t	Salzmischung	Spezifisches Gewicht	Spezif. Gew. der Mischung	Mittleres spezif. Gew.	c
200 {	5 NO ₃ Na 5 ClK	1,13810 1,11454	1,12664	1,12632	29
40• {	5 NO ₃ Na 5 Cl K	1,13362 1,11268	1,12359	1,12315	38

Die Umsetzung mit Chlorammonium ist vollständiger in verdünnteren als in konzentrierteren Lösungen 5).

Verbindung mit Natriumsuperoxyd von der Zusammensetzung NO₈ Na. Na₂O₂ + 8 H₂O wird nach Tanatar⁶) aus alkalischer Natriumnitratlösung durch Wasserstoffsuperoxyd erhalten. Die Lösungswärme beträgt — 18720 Kal.

Verbindung mit Natriumsulfat. Eine Verbindung von der Zusammensetzung NO₃ Na. SO₄ Na₂ + H₂O ist der von Dietze in den chilenischen Pampas aufgefundene Darapskit. Man erhält denselben künstlich nach de Schulten⁷), wenn man 250 Tle. Natriumsulfat in 500 Tln. heißem Wasser löst, 400 Tle. Natriumnitrat hinzufügt und unter Umrühren bis zur Lösung erhitzt. Beim Erkalten scheidet sich das Salz in monoklinen Krystallen vom spezif. Gew. 2,197 bei 15° aus. Bei 100° verliert es das Krystallwasser. Identisch damit dürfte auch ein bereits von Marignac erhaltenes Salz mit angeblich 3 Mol. Wasser sein.

¹⁾ Guthrie, Chem. Soc. J. 47, 94; JB. 1885, S. 112. — 2) D. Tommasi, Ann. Phys. Beibl. 6, 354. — 3) A. Heinsius, Chem. Centralbl. 1884, S. 643. — 4) J. D. R. Scheffer, Ber. 16, 1903. — 5) Nicol, Phil. Mag. [5] 17, 150; JB. 1884, S. 112; vgl. auch Meyerhoffer, Wien. Monatsh. 17, 13. — 6) S. Tanatar, Zeitschr. anorg. Chem. 28, 255. — 7) A. de Schulten, Bull. soc. franç. minéral. 19; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 1219.

Nickelsalze. Das neutrale Salz (NO₃)₂Ni. 6 H₂O wird durch Auflösen von metallischem Nickel, Nickeloxydul oder Nickelkarbonat in Salpetersäure und Abdampfen der Lösung in smaragdgrünen, monoklinen Säulen vom Schmelzpunkt 56,7° 1) erhalten, die bereits an feuchter Luft zerfließen und auch in Weingeist löslich sind. Das spezifische Gewicht ist = 2,065 bei 14°, = 2,037 bei 22° 2). Beim Erhitzen entsteht zuerst gelbliches basisches Salz, dann Oxyd, zuletzt bleibt Oxydul zurück. Nach Ordway schmilzt das Salz bei 56,7°, siedet bei 136,7° und bleibt bei fortgesetztem Kochen klar, bis 3 Mol. Wasser entwichen sind.

Nach Funk findet schon beim Schmelzpunkt Übergang in das Trihydrat $(NO_3)_2$ Ni. 3 H₂O statt, das in großen rhombischen Tafeln vom Schmelzpunkt 95° auftritt. Unterhalb — 16° besteht das Enneahydrat $(NO_3)_2$ Ni. 9 H₂O ¹).

Die wässerige Lösung ist blassgrün, beim Erhitzen wird sie gelblicher³). Die Lösungen zeigen bei 17° und dem angegebenen Prozentgehalt an wasserfreiem Salz die folgenden spezifischen Gewichte⁴):

5 10 15 20 25 30 35 50 Proc. 1,0463 1,0903 1,1375 1,1935 1,2534 1,3193 1,3896 1,4667

Die bei 20° gesättigte Lösung enthält 49,06 Proz. wasserfreies Salz, allgemein lässt sich die Zusammensetzung der gesättigten Lösung zwischen -21 und +41° annähernd durch die Formel $(NO_3)_2$ Ni $+(12,886-0,11355t)H_2O$ ausdrücken¹).

Das Salz wurde als Absorptionspräparat für optische Zwecke empfohlen, da dem Spektrum die Endfarben roth und violett gänzlich fehlen 5).

Die warm bereitete konzentrierte Lösung des Salzes in Ammoniak-flüssigkeit liefert beim Erkalten große blaue Oktaeder einer Ammoniak-verbindung von der Formel $(NO_3)_2$ Ni, $4NH_3$. H_2O . Dieselben entlassen an der Luft Ammoniak, während sie von Wasser unzersetzt gelöst werden 6). Laurent 7) fand darin 2 Mol. Wasser. Schwarz 8) erhielt eine Verbindung dieses Salzes mit Nickelchlorür-Ammoniak, der Formel Cl_2Ni , $6NH_3 + 6[(NO_3)_2Ni$, $4NH_3$. $H_2O] + 10H_2O$ entsprechend, in azurblauen, ziemlich großen Oktaedern.

Basisches Salz $2 N_2 O_5$, $8 NiO, 5 H_2 O$ entsteht nach Habermann⁹) durch Eintröpfeln stark verdünnter Ammoniaklösung in die siedende Lösung des neutralen Salzes. Es bildet eine hellweißgrüne, bröcklige, in kaltem wie in heißem Wasser völlig unlösliche Masse, die sich beim Erhitzen leicht schwärzt.

¹⁾ Rob. Funk, Ber. 32, 96; Zeitschr. anorg. Chem. 20, 393. —
2) Clarke u. Laws, Sill. Am. J. [3] 14, 281. — 3) E. J. Houston, Chem. News 24, 188; JB. 1871, S. 146. — 4) B. Franz, J. pr. Chem. [2] 5, 274. — 5) H. Emsmann, Ann. Phys. Ergänzgsbd. 6, 334. — 6) Erdmann, J. pr. Ch. 7, 249. — 7) Laurent, JB. 1852, S. 412. — 8) Rob. Schwarz, Wien. Akad. Ber. 1850, S. 272. — 9) J. Habermann, Monatsh. Chem. 5, 432.

Das neutrale Palladiumoxydulsalz (NO₃)₂ Pd Palladiumsalze. bildet sich bei der Auflösung des Metalles in Salpetersäure, welche in der Kälte ohne Entwickelung von Stickoxydgas unter gleichzeitiger Bildung von salpetriger Säure, in der Wärme unter Bildung von Stickoxyd erfolgt. Die braune Lösung, zur Sirupskonsistenz [nach Fischer 1) bei gewöhnlicher Temperatur] verdampft, giebt an einem warmen Orte lange, schmale, rhombische Prismen von braungelber Farbe. Dieselben sind sehr zerfliefslich, ein etwa vorhandener Krystallwassergehalt daher nicht bestimmbar²). Die Lösung, besonders die verdünnte, lässt nach und nach alles Palladium in Form von basischem Salz ausfallen. Dieses entsteht auch, wenn die durch Auflösen des Palladiums erhaltene Lösung in der Wärme verdampft wurde, bei Behandeln des Rückstandes mit Wasser; dampft man bei 100 bis 120° ein, so wird fast alles in basisches Salz verwandelt¹), das bei 120 bis 130° fast vollständig in Oxydul übergeht. Das dunkelbraune basische Salz, welches durch Wasser oder eine zur völligen Zersetzung unzureichende Menge Kali aus der Lösung des neutralen Salzes gefällt wird, hat nach Kane?) die Zusammensetzung N_2O_5 , 4 PdO. 4 H_2O oder $(NO_3)_2$ Pd, 3 PdO + 4 H_2O . Mit Oson liefert es Palladiumdioxyd 3).

Platinsalz. Eine Lösung von salpetersaurem Platinoxyd entsteht durch Behandlung des Platinoxydhydrats mit Salpetersäure, besser durch Wechselzersetzung des entsprechenden Sulfats mit Baryumnitrat. Sie ist dunkelbraun gefärbt und hinterläßt beim Verdampfen eine braune, in Wasser nicht wieder vollständig lösliche Masse.

Praseodymsalz⁴) (NO₈)₆ Pr₂. 12 H₂O krystallisiert in langen, nadelförmigen Krystallen. Von Doppelsalzen sind beschrieben:

Praseodymammoniumsalz $(N O_3)_6 Pr_2 \cdot 4 N O_3 (N H_4) \cdot 8 H_2 O$, kleine Nadeln.

Prase odymnatrium salz (NO₃)₆ Pr₂.4 NO₃ Na.2 H₂O, große, schön ausgebildete Krystalle vom spezif. Gew. 2,151 bei 15°.

Quecksilbersalze. Die Quecksilberoxydulsalze, Merkuronitrate, sind hauptsächlich von Mitscherlich 5), Lefort 6), Marignac 7) und Gerhardt 8) untersucht worden. Bei der Einwirkung
von überschüssigem Quecksilber auf Salpetersäure entsteht im allgemeinen zuerst das neutrale Salz, aber bei fortgesetzter Einwirkung
bilden sich basische Salze, die auch bei Zersetzung des neutralen durch
Wasser entstehen.

¹⁾ Fischer, Ann. Phys. 71, 431. — 2) Kane, Phil. Trans. 1842, S. 275; JB. Berz. 24, 236. — 3) Abbé Mailfert, Compt. rend. 94, 860 u. 1186; JB. 1882, S. 224. — 4) C. v. Scheele, Zeitschr. anorg. Chem. 18, 352. — 3) Mitscherlich, Ann. Phys. 9, 387. — 6) Lefort, Ann. Chem. 56, 247. — 7) Marignac, Ann. ch. phys. [3] 27, 332. — 8) Gerhardt, Ann. Chem. 56, 25 u. 72, 74.

Neutrales Salz. Lässt man mässig starke Säure (1,2 spezis. Gew.) mit überschüssigem Quecksilber in der Kälte stehen, so scheidet sich allmählich das neutrale Salz in Krystallen aus, welche der Formel (NO₃)₂ Hg₂. 2 H₂O entsprechen. Es ist zweckmässig, sobald die Menge der Krystalle sich nicht mehr vermehrt, das Ganze zu erwärmen, bis sich die Krystalle eben wieder auslösen, dann abzusiltrieren und krystallisieren zu lassen. Dadurch wird jede Beimengung von basischem Salz vermieden, weil dieses sich beim Auslösen in der sauren Lösung in neutrales Salz verwandeln würde. Aus der Mutterlauge lässt sich durch Erwärmen mit Quecksilber noch eine weitere Menge des Salzes erhalten, dem aber dann leicht basisches Salz beigemengt ist.

Das Salz scheidet sich gleichfalls beim Erkalten oder Abdampfen der Lösung aus, wenn Quecksilber in der Wärme in verdünnter Salpetersäure gelöst wurde. Falls hierbei auch anfangs dünne, prismatische Krystalle von basischem Salz entstehen, so gehen sie doch in der Mutterlauge in die tafelförmigen des neutralen Salzes über 1); eine solche Umwandlung der basischen Salze erfolgt besonders, wenn dieselben in Salpetersäure gelöst werden.

Die Bildungswärme aus den Elementen $[N_2 \text{ (gasf.)} + O_6 \text{ (gasf.)} + Hg_2 \text{ (fl.)} + 2 H_2 O \text{ (fl.)} = (NO_8)_2 Hg_2 \cdot 2 H_2 O \text{ (fest)}] \text{ ist} = +69,4 \text{ Kal.}^2).$

Die erhaltenen Krystalle sind nach Gerhardt rhombische Tafeln, welche sich von einem schiefen Prisma mit rhombischer Basis ableiten lassen; nach Marignacs genauen Messungen sind sie monoklin. Sie sind farblos und verwittern an der Luft ein wenig. Die Formel N₂O₆Hg₂ hat Canzoneri³) durch Molekulargewichtsbestimmung auf kryoskopischem Wege bestätigen können; doch ist dieselbe, da sie in verdünnter Salpetersäure vorgenommen werden mußte, nicht einwandsfrei.

Die Krystalle haben das spezif. Gew. 4,3 und schmelzen bei 70° zu einer klaren, dünnflüssigen Masse 4).

Von wenig Wasser wird das Salz unverändert gelöst, von einer größeren Menge desselben aber unter Abscheidung von basischem Salz zersetzt, es können daher verdünnte Lösungen nur unter Zusatz von Salpetersäure erhalten werden.

Das Salz wird in den Apotheken zur Herstellung anderer Quecksilberpräparate gebraucht, wo es gewöhnlich den Namen Mercurius
nitrosus frigide paratus führt. Eine sehr verdünnte Lösung war als
Liquor Hydrargyri nitrici oxydulati offizinell. — Es ist auch als
scharfes. Reagens auf Ammoniak empfohlen worden 5). Ein mit der
Lösung befeuchteter Glasstab überzieht sich bei Anwesenheit von wenig
Ammoniak mit einer weißlichen oder buntschillernden Schicht, welche
durch viel Ammoniak sofort schwarz wird.

¹⁾ Gerhardt, Ann. Chem. 56, 25 u. 72, 74. — 2) R. Varet, Compt. rend. 120, 997; Ber. 18, 591, Ref. — 3) F. Canzoneri, Gazz. chim. 23, 2, p. 432; Ber. 27, 110, Ref. — 4) Retgers, Jahrb. Mineral. 1896, II, 8. 183. — 5) Hager, Pharm. Centralh. 1883, S. 299.

Das trockene pulverisierte Salz entwickelt beim Erhitzen mit Wasserstoff auf 100° Stickoxyd nach der Gleichung $(NO_3)_2Hg_2 + 4H$ = $2NO + 2HgO + 2H_2O$. Sauerstoff wird bei 100° allmählich unter Bildung des Merkurisalzes absorbiert¹).

Das Salz wird durch Kaliumsulfhydrat in konzentrierter Lösung zu Metall reduziert²). Eine Lösung von Kaliumchromat verwandelt es in eine solche von Bichromat, während es sich gleichzeitig mit einer Schicht von Quecksilberchromat überzieht²). Durch Ozon wird es vollständig reduziert³).

Merkurokarbidnitrat Hg_2C_2 . NO_3Hg . H_2O . Durch Einwirkung von Acetylen auf Merkurinitrat⁴) erhalten, ist nach Hofmann⁵) aber eine Merkuriverbindung.

Basische Salze. Läst man Quecksilber, mit nicht zu starker Salpetersäure übergossen, längere Zeit stehen, oder erwärmt man die Mutterlauge von der Darstellung des neutralen Salzes wiederholt mit Quecksilber, so bilden sich lange, dünne, prismatische Krystalle eines basischen Salzes, welche, wie schon erwähnt, auch häufig an Stelle des neutralen Salzes oder mit diesem gemeinsam entstehen. Sie sind farblos, glänzend, verwittern weder an der Luft noch über Schwefelsäure. Nach Gerhardt entspricht ihre Zusammensetzung der Formel 2 N₂O₅, 3 Hg₂O. H₂O oder (NO₃)₂Hg₂ + 2 (NO₃)Hg₂(OH), während Marignac ihnen die Formel

 $3 N_2 O_5, 4 Hg_2 O. H_2 O oder (NO_3)_2 Hg_2 + (NO_3) Hg_2 (OH)$

erteilt. Ob dieses oder das folgende Salz (vielleicht auch beide) mit dem Salze identisch ist, welches Mitscherlich als zweidrittelsaures Salz bezeichnet, und welches nach diesem Forscher dimorph ist, ist zweifelhaft.

Zuweilen an Stelle des vorher beschriebenen Salzes, besonders aber, wenn das neutrale Salz in wenig Wasser verteilt und damit zum Sieden erhitzt wird), oder wenn man die Lösung oder Mutterlauge eines der vorbeschriebenen Salze mehrere Stunden hindurch, unter Ersatz des verdampfenden Wassers, mit überschüssigem Quecksilber sieden läßt, schießen beim Erkalten der filtrierten Lösung große glänzende Prismen eines anderen basischen Salzes an. Auch wenn Krystalle des vorerwähnten basischen Salzes bei gewöhnlicher Temperatur in ihrer Mutterlauge verbleiben, verändern sie allmählich die Form und verwandeln sich in große, harte und glänzende Krystalle des neuen Salzes. Dieselben sind farblos und an der Luft unveränderlich. Gerhardt schreibt ihnen die Formel N₂O₅, 2 Hg₂O . H₂O oder (NO₈) Hg₂(O H) zu, wonach sie als halbsaures Salz zu bezeichnen wären, Marignac fand

¹⁾ Colson, Compt. rend. 128, 1104; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 1234. — 2) J. Myers, Ber. 6, 440. — 3) Abbé Mailfert, Compt. rend. 94, 860 u. 1186; JB. 1882, S. 224. — 4) Koethner, Ber. 31, 2475. — 5) K. A. Hofmann, ebend. 31, 2783. — 6) Gerhardt, Ann. Chem. 56, 25 u. 72, 74.

sie hingegen nach der Formel 3 N₂O₅, 5 Hg₂O . 2 H₂O oder (NO₃)₂ Hg₂ + 4 (NO₃) Hg₂(OH) zusammengesetzt. Wahrscheinlich identisch damit ist ein Salz, welchem Lefort die Formel N₂O₅, 2 Hg₂O . 2 H₂O zuschreibt. Er erhielt dasselbe 1. durch anhaltende Digestion von überschüssigem Quecksilber mit verdünnter Salpetersäure bei 40 bis 80°C.; 2. indem er das durch Einwirkung von konzentrierter Säure auf überschüssiges Quecksilber erhaltene Produkt zur Trockne verdampfte und den Rückstand mit siedendem Wasser behandelte, wonach es aus der Lösung in großen Prismen anschoß; 3. aus einer mit Kaliumbikarbonat bis zur Entstehung eines Niederschlages neutralisierten Lösung.

Gießt man zu der klaren Lösung des neutralen Salzes in wenig Wasser auf einmal eine größere Menge Wasser hinzu, so bildet sich ein leichter, rein schwefelgelber Niederschlag, für welchen Gerhardt sowohl als Marignac die schon von Kane gefundene Zusammen-

setzung
$$N_2O_5$$
, $2 Hg_2O$. H_2O oder $(NO_3)Hg_2(OH)$ oder auch $NO \stackrel{O}{\underbrace{O}} Hg_2$

bestätigen und das Gerhardt daher als amorphe Modifikation des oben beschriebenen Salzes auffaßt.

Diese basischen Salze lassen sich sämtlich als solche kondensierter Salpetersäuren auffassen. Danach sind $3 N_2 O_5$, $4 Hg_2 O . H_2 O = N_3 O_{10} (Hg_2)_2 H$ und $3 N_2 O_5$, $5 Hg_2 O . H_2 O = 2 N_3 O_{10} (Hg_2)_5 . H_2 O$ als Salze der kondensierten Säure $N_3 O_{10} H_5$ zu betrachten u. s. w.

Das neutrale Salz bildet eine Anzahl Doppelsalze:

Quecksilberoxydul-Ammoniumsalz 4 NO₃ NH₄, (NO₃)₂ Hg₂. 5 H₂O entsteht aus gemischten Lösungen der beiden Nitrate in zweigliedrigen Krystallen ¹).

Quecksilberoxydul - Baryumsalz 2 (NO₃)₂ Ba, 2 (NO₃)₂ Hg₂ scheidet sich als weißer, schwerer Niederschlag aus, welcher aus mikroskopischen Oktaedern besteht, wenn man mäßig konzentrierte Lösungen der Komponenten vermischt. Es löst sich in der sauren Flüssigkeit, aus welcher es sich abgeschieden hat, sowie in verdünnter Salpetersäure beim Kochen auf und krystallisiert aus dieser Lösung beim Erkalten; durch Wasser wird es schon in der Kälte in Baryumnitrat und gelbes basisches Quecksilberoxydulsalz zerlegt²). Es färbt sich im Lichte allmählich gelb und bräunlichgrün.

Quecksilberoxydul-Bleisalz ist dem vorigen ganz ähnlich.

Quecksilberoxydul-Strontiumsalz 2 (NO₈)₂Sr, 2 (NO₈)₂Hg₂ ist leichter löslich und kann daher nur aus sehr konzentrierten Lösungen der Komponenten erhalten werden. Es ist höchst empfindlich gegen Licht, schon im zerstreuten Tageslicht wird es augenblicklich fleischfarben und allmählich braun²).

¹⁾ Rammelsberg, Ann. Phys. 109, 397. — 2) Städeler, Ann. Chem. 87, 129.

Quecksilberoxyduloxydsals. Das neutrale Oxydulsalz färbt sich bei längerem Aufbewahren infolge von Sauerstoffaufnahme gelb, indem ein basisches Oxyduloxydsalz entsteht. Rein und von stets gleicher Zusammensetzung wird dieses Salz erhalten, wenn man 1 Tl. Quecksilber und 1½ Tle. Salpetersäure von 1,2 spezif. Gew. bis zur vollständigen Auflösung des Metalles kocht. Schon während des Kochens beginnt die Ausscheidung des gelben Salzes und sie fährt fort, wenn man die Flüssigkeit längere Zeit in einer dem Siedepunkte nahen Temperatur erhält; endlich aber fällt zugleich weißes, basisches Oxydulsalz nieder. Nach Gerhardt entsteht jenes auch beim Schmelzen des neutralen Oxydulsalzes unter Entweichen von Stickoxyd. Derselbe bestätigt die von Brooks 1) gefundene Formel N2O5, Hg2O, Hg2O2 — Hg2 O-NO(O2Hg), wonach die Verbindung ein Oxyduloxydsalz der Orthosalpetersäure NO(OH)3 ist.

Das Salz giebt, mit kalter Schweselsäure übergossen, keine salpetrigen Dämpse. Beim Zusammenreiben mit Chlornatrium entstehen braunrotes Oxychlorid und Chlorür; nach Zusatz von Wasser sindet sich in der Flüssigkeit Quecksilberchlorid²).

Quecksilberoxydsalze sind hauptsächlich von Millon³) untersucht worden.

Neutrales Salz. Löst man Quecksilberoxyd in überschüssiger Salpetersäure und verdampft man die Lösung bei gelinder Wärme, so resultiert eine sirupartige Flüssigkeit, welche über Schwefelsäure nach einiger Zeit voluminöse Krystalle absetzt. Nach mehrmonatlichem Stehen im Exsikkator zeigt diese Flüssigkeit die Zusammensetzung (NO₃)₂ Hg. 2 H₂O, sie ist also sirupöses neutrales Salz, das in der salpetersauren Lösung als solches auch durch thermochemische Messungen nachgewiesen wurde ⁴).

Auch die ausgeschiedenen Krystalle sind neutrales Salz, aber mit nur 1 Mol. Wasser. Sie zerfließen leicht, entlassen auch leicht etwas Salpetersäure, weshalb sie nur schwierig von konstanter Zusammensetzung erhalten werden können. Vermischt man die sirupöse Verbindung mit rauchender Salpetersäure, so scheidet sich das krystallisierte Salz als krystallinische, breiartige Masse aus, die auf Ziegelsteinen getrocknet werden kann. Die Lösung des Salzes fällt Asparagin 5).

Ditte 6) erhielt aus einer möglichst neutralen und konzentrierten Lösung des neutralen Salzes durch Abkühlen auf — 15°C. klare, rhombische Tafeln, welche schon bei Zimmertemperatur zu einer farblosen Flüssigkeit schmolzen; aus dieser lagerten sich bald kurze Nadeln ab.

¹⁾ Brooks, Ann. Phys. 66, 63. — 2) Gerhardt, Ann. Chem. 56, 25 u. 72, 74. — 3) Millon, Ann. ch. phys. [3] 18, 361; J. pr. Chem. 40, 211. — 4) B. Varet, Compt. rend. 123, 174; Ber. 29, 946, Ref. — 5) E. Schulze, Ber. 15, 2855. — 6) Ditte, JB. 1854, S. 366.

Die zuerst erhaltenen Krystalle hatten die Zusammensetzung (NO₃) Hg. 8 H₂O, die Nadeln waren halbsaures Salz N₂O₅, 2 HgO. 3 H₂O.

Durch Einleiten von Acetylen in die siedende Lösung des Merkurinitrats sollte nach Koethner¹) ein Merkurokarbidnitrat, Hg.C:C.Hg. Hg(NO₃) + H₂O, entstehen. Nach Hofmann³) hat die Verbindung indessen die Konstitution (NO₃)Hg.C< $\frac{\text{Hg}}{\text{Hg}}>0$, ist also vom Merkuri-OHĊ

nitrat abzuleiten.

Verbindungen entstehen ferner mit Acetaldehyd, Aceton und Acetessigester 3).

Basische Salze. Halbsaures Salz (s.o.) entsteht ferner, wenn überschüssiges Quecksilberoxyd in Salpetersäure von 1,21 spezif. Gew. in der Wärme aufgelöst wird; es scheidet sich aus der Lösung allmählich, meist in nadelförmigen, dem rhombischen System angehörigen Krystallen ab, deren Zusammensetzung der Formel N₂O₅, 2 HgO. 2 H₂O = 2 [(NO₃)Hg(OH).H₂O] entspricht⁴). Wendet man bei der Bereitung konzentriertere Säure an, so bildet sich zugleich neutrales Salz und die Krystalle werden zerfliefslich. Dasselbe basische Salz entsteht, wenn man das sirupförmige neutrale Salz mehrere Monate mit gelbem Quecksilberoxyd stehen läfst. — N₂O₅. 2 HgO. H₂O entsteht nach Mailhe⁵) beim Sättigen von Ferrinitratlösung mit Quecksilberoxyd als durch einen geringen Eisengehalt gelb gefärbtes Krystallpulver, aus irregulären hexagonälen Täfelchen bestehend.

Drittelsaures Salz. Alle bisher angeführten Quecksilberoxydsalze werden durch Wasser zersetzt. Es scheidet sich anfangs ein weißes pulveriges Salz aus, dies färbt sich dann rötlich und schließlich hinterbleibt nur Quecksilberoxyd. Das erst entstehende Salz ist das drittelsaure von der Zusammensetzung N₂O₅, 3 HgO. H₂O = (NO)₂ (O₂Hg)₃. H₂O. Dasselbe bleibt auch zurück, wenn man die anderen Oxydsalze so lange erhitzt, bis sie in eine weiße Masse verwandelt sind und diese nach dem Pulvern einige Male mit kaltem Wasser auswäscht. In höherer Temperatur, von 120° an, giebt das Salz zuerst das Wasser ab, bei 250° beginnt dann die Entwickelung salpetriger Dämpfe. Beim Zusammenreiben mit Alkalisulfat giebt es Mineralturpeth, dem es in der Zusammensetzung entspricht, mit Alkalichlorid purpurrotes Oxychlorid Cl₂Hg, 3 HgO.

Lösungen von Merkurinitrat pflegt man durch Behandeln von Quecksilber mit überschüssiger Salpetersäure von 1,2 spezif. Gew. in der Wärme herzustellen, bis ein Tropfen der Flüssigkeit in verdünnter Salzsäure keinen Niederschlag mehr giebt. Solche Lösung wird von

¹⁾ Koethner, Ber. 31, 2475. — 2) K. A. Hofmann, Ber. 31, 2783. — 3) Ders., ebenda 31, 2212. — 4) Marignac, JB. 1855, S. 415. — 5) A. Mailhe, Compt. rend. 132, 1560; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 266.

den Pharmazeuten als Liquor Hydrargyri nitrici oxydati bezeichnet und liefert beim Verdampfen und Erkalten das als Mercurius nitrosus calide paratus bezeichnete halbsaure Salz.

Basische Merkuridoppelnitrate entstehen durch Einwirkung von Quecksilberoxyd auf konzentrierte Lösungen normaler Metallnitrate¹):

Cadmiumverbindung (NO₃)₂ Hg.CdO.3 H₂O bildet einen weißen Niederschlag, der aus mikroskopischen Prismen oder klinorhombischen Platten besteht.

Kobaltverbindung (NO₃)₂ Hg.CoO.3 H₂O entsteht als roter, aus kleinen monoklinen Prismen bestehender Niederschlag.

Kupferverbindung (NO₅)₂ Hg.CuO.4 H₂O entsteht nur in sehr konzentrierter Lösung als blauer, aus quadratischen Prismen bestehender Niederschlag, der durch Wasser sehr leicht zersetzt wird.

Manganverbindung (NO₃)₂ Hg. MnO. 3 H₂O bildet weiße, mikroskopische hexagonale Prismen.

Nickelverbindung 2(NO₃)₂ Hg. 3 NiO. 8 H₂O entsteht in sehr konzentrierter Lösung in Form hexagonaler grüner Blättchen.

Zinkverbindung (NO₃)₂ Zn. ZnO. H₂O entsteht als mikrokrystallinischer Niederschlag nur in sehr konzentrierter Lösung, wird durch Wasser unter Abscheidung von Quecksilberoxyd zersetzt.

Quecksilberoxydsalz-Quecksilberjodidverbindungen.

Das Quecksilberoxydsalz verbindet sich in mehreren Verhältnissen mit Quecksilberjodid zu Merkurijodonitraten. Löst man das Jodid in einer kochenden Auflösung des Nitrats, so scheiden sich beim Erkalten weiße, perlmutterglänzende Schuppen aus, welche nach Riegel die Zusammensetzung (NO₃)₂Hg. J₂Hg = NO₃HgJ haben, während Preuss²), der die Verbindung zuerst auf diese Weise darstellte, eine abweichende Zusammensetzung fand. Dieselbe Verbindung scheidet sich beim Erkalten aus, wenn man Quecksilberjodür oder das Jodid in heißer Salpetersäure gelöst hatte ³).

Nach Kraut⁴) entsteht sie beim Kochen von 1 g Quecksilberjodid mit 75 ccm Salpetersäure von 1,3 spezif. Gew., bis sich alles gelöst hat. Derselbe ist der Ansicht, dass überhaupt nur diese eine Verbindung existiere, da er auch nach den für die Darstellung der folgenden Verbindungen gegebenen Vorschriften nur diese oder gar keine Verbindung erhalten konnte.

Vermischt man eine kochende Auflösung des Nitrats mit halb so viel Jodkalium, als zur vollständigen Ausscheidung von Quecksilberjodid erforderlich ist, so liefert die filtrierte Lösung kleine rote Kry-

¹⁾ A. Mailhe, Compt. rend. 132, 1273, 1560; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 90, 266. — 2) Preuss, Ann. Chem. 29, 326. — 3) Souville, J. Pharm. 26, 474. — 4) K. Kraut, Ber. 18, 3461.

stalle, welche nach Riegel der Formel $(NO_3)_2$ Hg. $2J_2$ Hg entsprechen. Aus der von diesen abfiltrierten, mit etwas Salpetersäure versetzten und in der Wärme mit Quecksilberjodid gesättigten Flüssigkeit erhielt Riegel nach mehrtägigem Stehen weiße, seidenglänzende Nadeln der Verbindung $2(NO_3)_2$ Hg. $3J_2$ Hg.

Sämtliche Merkurijodonitrate werden durch Wasser zersetzt, indem sich Jodid abscheidet und das Nitrat in Lösung geht. Beim Erhitzen geben sie salpetrige Dämpfe; dann sublimiert das Jodid, und Oxyd bleibt zurück.

Rhodiumsalz (NO₃)₆ Rh₂. 4 H₂O. Gelbes Rhodiumsesquioxydhydrat löst sich leicht in Salpetersäure. Wird die erhaltene gelbe Lösung im Wasserbade verdampft, bis sie nicht mehr nach Salpetersäure riecht, so bleibt ein gummöses, terpentinartiges Salz von dunkelgelber Farbe zurück, das sehr hygroskopisch ist und sich leicht in Wasser, aber nicht in Weingeist löst¹). Berzelius²) beschreibt die Verbindung als dunkelrotes, zerfließliches Salz und will ein krystallisiertes, dunkelrotes Doppelsalz mit Natriumnitrat erhalten haben, während Claus¹) auf direktem Wege keine krystallisierbaren Doppelsalze gewinnen konnte.

Rubidiumsalz NO₃Rb wird aus Rubidiumkarbonat und Salpetersäure bereitet. Beim raschen Abkühlen der heißen Lösung erhält man das Salz in langen, undeutlich ausgebildeten Nadeln, bei langsamer Krystallisation in glasglänzenden, sechsseitigen Prismen. Die an sich wasserfreien Krystalle schließen gleich denen des Kaliumsalzes in Höhlungen Wasser ein. Das Salz ist in Wasser leichter löslich als Salpeter; es lösen 100 Tle. Wasser bei 0° 20,1 Tle., bei 10° 43,5 Tle. desselben auf. Es schmilzt noch unter Glühhitze und läßet in höherer Temperatur Sauerstoff entweichen. Durch Auflösen des Salzes in Salpetersäuremonohydrat entsteht nach Ditte ³) ein saures Salz von der Zusammensetzung 2 NO₃ Rb, 5 NO₃ H als nicht erstarrende Flüssigkeit; dasselbe wird durch Wasser sowohl als durch Erwärmung zersetzt.

Nach Wells und Metzger⁴) hat das Salz nicht die von Ditte angegebene Zusammensetzung. Durch Sättigen von Salpetersäure von 1,42 spezif. Gew. mit normalem Nitrat und gelindes Erhitzen entsteht das einfach saure Salz NO₃ Rb. NO₃ H, das bei 62° schmilzt, durch Sättigen einer Säure von 1,50 spezif. Gew. und Abkühlen unter 0° das zweifach saure Salz NO₃ Rb. 2 NO₃ H in farblosen Nadeln vom Schmelzp. 39 bis 46°. Diese Salze geben an der Luft schon bei gewöhnlicher Temperatur Salpetersäure ab.

¹⁾ Claus, J. pr. Chem. 32, 479 u. 42, 351; Ann. Chem. 107, 29. —
2) Berzelius, Schweigg. J. 7, 55 u. 34, 81; JB. Berz. 9, 110. —
3) Ditte, Ann. ch. phys. [5] 18, 320; JB. 1879, S. 221. —
4) H. L. Wells und F. J. Metzger, Am. Chem. J. 26, 271; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 907.

Samariumsals (NO₃)₆ Sm₂. 12 H₂O bildet hellgelbe Prismen ¹), nach Demarçay ²) orangegelb, sehr hygroskopisch, bei 78 bis 79° achmelzend.

Samarium-Magnesiumsalz $(NO_3)_6 Sm_2 \cdot 6 (NO_3)_2 Mg \cdot 48 H_2O$ krystallisiert in blaugelben dicken Rhomboedern vom Schmelzpunkt 93,5 bis $94^{0.2}$).

Scandiumsalz krystallisiert aus der durch Abdampsen konzentrierten Lösung in kleinen seinen, radiär geordneten Säulen, welche beim Erhitzen unter Abgabe von Salpetersäure schmelzen. Setzt man das Erhitzen weiter sort, bis braungelbe Dämpse entweichen, so wird das vorher leichtslüssige Salz teigig und sogar sest. Das hierbei erzeugte basische Salz ist ohne Rückstand in kochendem Wasser löslich. Erst bei noch weiterem Erhitzen wird Scandiumoxyd gebildet 3).

Silbersalz, Silbersalpeter, Höllenstein NO₃Ag. Reines Silber löst sich bei niedriger Temperatur in Salpetersäure ohne Aufbrausen, wobei die Flüssigkeit, wahrscheinlich durch Bildung von salpetriger Säure, sich blau färbt. Erfolgt die Auflösung bei künstlicher oder auch nur spontaner Erwärmung, so tritt dabei stürmische Entwickelung von Stickoxydgas ein.

Zur Darstellung des Nitrats trägt man reines Silber, zerkleinert oder als Pulver, nach und nach in mäßig konzentrierte Säure ein, bis selbst beim Erwärmen keine Einwirkung mehr stattfindet, oder man löst Silberoxyd in verdünnter Säure. Beim Erkalten oder Eindampfen liefert die Lösung farblose Tafeln des wasserfreien Salzes. Zweckmäßig ist es, den etwaigen Überschuß von Salpetersäure durch Eindampfen der Lösung zur Trockne zu verjagen, den Rückstand wieder in Wasser aufzunehmen und dann erst das Salz zur Krystallisation zu bringen.

Um aus kupferhaltigem Silber das Salz rein zu gewinnen, kann man die leichtere Zersetzbarkeit des Kupfersalzes beim Erhitzen benutzen, indem man die Lösung des Metalles in Salpetersäure zur Trockne eindampft und den Rückstand vorsichtig schmilzt, bis das Kupfersalz eben zersetzt ist. Durch Wasser wird dann aus der Schmelze das noch unzersetzte Silbersalz ausgezogen, während Kupferoxyd zurückbleibt. Der richtige Zeitpunkt beim Schmelzen kann nur durch Auflösen von Proben der schmelzenden Masse und Prüfung ermittelt werden; dieser Umstand, sowie das Schäumen und Spritzen der schmelzenden Masse und die Notwendigkeit, die Operation in Porzellangefäßen auszuführen, machen die Methode unangenehm und unpraktisch. Besser ist die folgende, auch von H. Rose für gut befundene Methode: Man löst das kupferhaltige Silber in mäßig konzentrierter Salpetersäure bis zur vollkommenen Sättigung derselben auf, fällt aus einem Teile der

¹⁾ Oleve, Compt. rend. 97, 94; JB. 1883, S. 362. — 2) Eug. Demarçay, Chem.-Ztg. 24, 424. — 3) L. F. Nilson, Ber. 13, 1439.

Lösung mittels Kalilauge Silberoxyd, das natürlich kupferoxydhaltig ist, wäscht dasselbe aus und digeriert es dann mit dem Rest der Lösung, wodurch sämtliches Kupfer als Oxyd ausgefällt wird. Größere Mengen kupferhaltigen Salzes werden zweckmäßig erst durch wiederholte Krystallisation gereinigt, da das Silbersalz weit leichter krystallisiert als das Kupfersalz und die den Krystallen des ersteren anhastende kupferhaltige Mutterlauge durch Waschen mit starker Salpetersäure entfernt werden kann.

Nach Palm¹) soll die zur Sirupskonsistenz eingedampfte Lösung der beiden Salze, mit konzentrierter Salpetersäure versetzt, das Silbersalz als krystallinischen Niederschlag ausfallen lassen, während das Kupfersalz in Lösung bleibt. Bei Anwendung von 3 bis 4 Tln. Säure (spezif. Gew. = 1,25) auf 1 Tl. konzentrierter Lösung fällt die gesamte Menge des Silbersalzes aus und kann durch zwei- bis dreimaliges Auswaschen mit dieser Säure völlig kupferfrei erhalten werden.

Warden²) zieht den Trockenrückstand der Salpetersäurelösung von Rohsilber, aus welcher zuvor das Gold abgeschieden und ein Teil des Silbernitrats auskrystallisiert war, mit Salpetersäure von 1,42 spezif. Gew. aus, wobei alles Kupfersalz und nur wenig Silbersalz in Lösung geht. Auf diese Weise können auch die kupferhaltigen Mutterlaugen von der Krystallisation des Silbersalzes zweckmäßig verarbeitet werden.

Ferner ist vorgeschlagen worden 3), das Salz zur Befreiung von Kupfer zu schmelzen und so lange unter Umrühren reduziertes Silber zuzufügen, als ein Aufbrausen bemerkbar ist. Die erkaltete Schmelze wird in Wasser gelöst, wobei alles Kupfer mit etwas überschüssigem Silber zurückbleiben soll.

Das Salz krystallisiert wasserfrei in farblosen, klingenden Tafeln des rhombischen Systems. Nach H. Kopp⁴) ist es dimorph, da es mit Natriumnitrat rhomboedrische, in der Form mit denen des reinen Natriumsalzes übereinstimmende Mischkrystalle, in ziemlich weiten Grenzen nach stetig veränderlichem Verhältnis, zu bilden vermag. Es schmilzt bei 189°. Das spezifische Gewicht ist nach Karsten = 4,3554, nach Schröder = 4,328. Es erhält sich selbst am Licht unverändert, wenn es nicht mit organischen Substanzen in Berührung gekommen war. Es schmeckt herbe metallisch und wirkt ätzend und giftig.

In Wasser ist es sehr leicht löslich, auch in Alkohol und Äther löst es sich. Ferner in Piperidin und Benzonitril, in welchen es annähernd das für NO₃Ag berechnete Molekelgewicht zeigt ⁵).

¹⁾ Palm, Monit. scientif. [3] 3, 1102; JB. 1873, S. 946; s. auch Mierzinski, Arch. Pharm. [2] 141, 193. — 2) C. J. H. Warden, Pharm. Journ. Trans. [4] 4, 61; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 438 u. II, S. 254. — 3) Zeitschr. anal. Chem. 22, 76. — 4) H. Kopp, Ber. 12, 868; s. auch H. Rose, Ann. Phys. 102, 436 u. 106, 320. — 3) Werner, Zeitschr. anorg. Chem. 15, 1.

100 Tle. Wasser lösen nach Schnauss¹) bei 11⁰ 127,7 Tle., nach Kremers²) bei

Die gesättigte Lösung siedet erst oberhalb 125°. Von Weingeist sind zur Lösung 4 Tle. auf 1 Tl. Salz erforderlich. Konzentrierte Salpetersäure löst das Salz nicht oder doch nur sehr wenig, wirkt daher auch nicht merkbar auf metallisches Silber ein.

In der Glühhitze wird das Salz, unter Zurücklassung von metallischem Silber, zersetzt; auf Kohle vor dem Lötrohre erhitzt, verbrennt es dieselbe unter lebhafter Reaktion, und es hinterbleibt ein sehr schön weißer Überzug von mattem Silber, das unter dem Polierstahl Glanz annimmt.

Das spezifische Drehungsvermögen für Natriumlicht ist = 0,1582 3). Die Diffusionskonstante ist nach Scheffer 4) bei 5 proz. Lösung etwa 0,9, bei 36 proz. Lösung etwa 0,8, bei 68,5 proz. Lösung etwa 0,65.

Die Bildungswärme aus den Elementen $[N + O_3 + Ag = NO_3 Ag$ (fest)] ist = 11,5 Kal. 5).

Für die Gefrierpunktserniedrigung der Lösungen ist nach Rüdorff⁶), wenn M den Gehalt an Salz in 100 Tln. Wasser, E die Erniedrigung des Gefrierpunktes bedeuten:

M	E	E M	M	E	$\frac{E}{M}$	М	E	E M
4	0,700	0,175	20	2,95 0	0,147	44	5,10	0,116
8	1,400	0,175	28	3,750	0,134	48	5,30	0,110
10	1,600	0,160	32	4,100	0,128	52	5,6°	0,108
12	1,900	0,158	36	4,55°	0,126			
16	2,500	0,156	40	4,850	0,121			

Nach Raoult⁷) ist für 1 proz. Lösung die Gefrierpunktserniedrigung = 0,145, die Dampfspannungsverminderung = 0,160.7,6.

Nach Wislicenus⁸) wie nach Henry⁹) soll dem Salze die doppelte Molekularformel $(NO_3)_2 Ag_2 = NO_2 - O - Ag - Ag - O - NO_2$ zukommen, während Werners Versuche wenigstens in Piperidin- und Benzonitrillösung die einfache Formel erweisen.

Das Salz zeichnet sich durch seine leichte Reduzierbarkeit, insbesondere organischen Substanzen gegenüber, aus. Nach Russel 10)

¹⁾ Schnauss, Arch. Pharm. [2] 82, 260. — 2) Kremers, Ann. Phys. 92, 497. — 3) E. Forster, ebend. Beibl. 5, 656. — 4) J. D. R. Scheffer, Ber. 16, 1903. — 5) Berthelot, Compt. rend. 78, 862; JB. 1874, S. 113. — 5) Rüdorff, Ann. Phys. 145, 599. — 7) F. M. Raoult, Compt. rend. 87, 167; JB. 1878, S. 55. — 8) Wislicenus, Ber. 4, 63. — 9) L. Henry, Compt. rend. 96, 1062; JB. 1883, S. 586. — 10) Russel, Chem. Soc. J. [2] 12, 3; JB. 1874, S. 289.

sollte sogar das Durchleiten von reinem Wasserstoffgas, besonders durch sehr verdünnte Lösung, Reduktion zu metallischem Silber bewirken; dem wurde von Pellet 1) widersprochen, doch trifft es nach Senderens 2) zu, nur muß der Wasserstoff ganz rein und die Silberlösung zum Sieden erhitzt sein, während unreines Gas und geringere Erwärmung der Lösung eine Reduktion nicht herbeiführen. Durch Leuchtgas entsteht allmählich ein deutlicher Niederschlag des Metalles 3).

Die meisten Metalle bewirken die Reduktion; dieselbe geht nicht in der Weise vor sich, dass für 1 Äq. des zutretenden Metalles auch 1 Äq. Silber abgeschieden wird. Beim Blei z. B. werden nur etwa ³/₄ Äq. Silber ausgefällt; wenn sämtliches Silber aus der Lösung verschwunden ist, haben sich 2 Äq. Blei gelöst unter Bildung eines Dibleinitrosonitrats, das sich zum Teil löst und die Flüssigkeit gelb färbt, zum Teil dem Silberniederschlag beigemengt ist; dieser wird weiter zersetzt, und erst wenn 3 Äq. Blei in Lösung gegangen sind, ist die Reaktion mit der Bildung von Tribleinitrat beendigt. Ganz analoge Erscheinungen zeigt die Reduktion des Silbernitrats durch Zink, Eisen, Cadmium, Zinn, Antimon und Aluminium ⁴).

Schwefel wirkt auf siedende Lösungen unter Bildung von schwefliger Säure und Schwefelsilber, leichter noch wirkt Selen ein nach der Gleichung 4 NO₃ Ag + 3 Se + 3 H₂O = 2 Ag₂ Se + SeO₃ H₂ + NO₃ H; in zugeschmolzenen Röhren ist die Reaktion weniger vollständig, da sich selenige Säure mit Silberoxyd zu einem Selenit verbindet; durch Tellur hingegen erfolgt die im übrigen weniger rasch als beim Selen verlaufende Reaktion im geschlossenen Rohre vollständig. Diese Reaktionen gehen auch schon bei gewöhnlicher Temperatur vor sich, aber langsamer ⁵).

Arsen wirkt nach der Gleichung $6 \text{ NO}_3 \text{ Ag} + 2 \text{ As} + 3 \text{ H}_2 \text{O} = 6 \text{ Ag} + 4 \text{ As}_2 \text{O}_3 + 6 \text{ NO}_3 \text{H}$, amorpher Phosphor nach der Gleichung $10 \text{ NO}_3 \text{ Ag} + 2 \text{ P} + 8 \text{ H}_2 \text{O} = 10 \text{ Ag} + 2 \text{ PO}_4 \text{ H}_3 + 10 \text{ NO}_3 \text{ H}$ reduzierend ein 5).

Durch die Wasserstoffverbindungen von Schwefel, Arsen, Phosphor und Antimon werden nach Poleck und Thümmel⁶) in konzentrierter Lösung Doppelverbindungen der Formel Ag₂S, NO₃Ag bezw. Ag₃As, 3 NO₃Ag u. s. w. gebildet. Die Silbersulfidverbindung ist dunkelgrün mit einem Stich ins Gelbe, amorph, wird durch Wasser in die Komponenten zerlegt, ebenso durch Alkohol; durch verdünnte Salpetersäure wird sie hingegen nicht wesentlich verändert. Die drei anderen Verbindungen sind gelb und werden durch Wasser in metallisches Silber,

¹⁾ H. Pellet, Compt. rend. 78, 1132; JB. 1874, S. 290. — 2) Senderens, Bull. soc. chim. [3] 15, 991; Ber. 29, 1098, Ref. — 3) G. Gore, Chem. News 48, 295; JB. 1883, S. 336. — 4) J. B. Senderens, Compt. rend. 104, 504; JB. 1887, S. 376. — 5) J. B. Senderens, Compt. rend. 104, 175; JB. 1887, S. 1375. — 6) Th. Poleck u. K. Thümmel, Ber. 16, 2435.

Salpetersäure und arsenige Säure bezw. die entsprechenden Säuren von Antimon oder Phosphor zerlegt.

Kaliumsulfhydrat erzeugt aus dem Salze teils Schwefelsilber, teils metallisches Silber 1).

Durch Ozon entsteht ein bläulichschwarzer Niederschlag von Silbersuperoxyd. Chlor und Jod erzeugen neben dem Chlorid bezw. Jodid Chlorsäure und Jodsäure, Brom neben dem Bromid unterbromige Säure²). Thionylchlorid SOCl₂ wirkt heftig ein unter Bildung von Chlorsilber und Nitrosulfochlorid, Cl-SO₂-O-NO. Sulfurylchlorid SO₂Cl₂ ist ohne Wirkung, selbst wenn es über dem Salze abdestilliert wird. Chlorsulfonsäure SO₂(OH)Cl wirkt dagegen wiederum heftig ein unter Bildung von Chlorsilber und Nitrosulfosäure (Bleikammerkrystallen) SO₂(OH)NO₂; die letzte Reaktion scheint in zwei Phasen zu verlaufen³), nämlich:

I.
$$2 SO_3 HCl + 2 NO_8 Ag = (SO_2)_2 O(NO_2)NO_3 + H_2O + 2 AgCl$$

oder

$$= (SO_2)_2 O(NO_2)_2 + H_2O + 2 AgCl + O$$
II. $(SO_2)_2 O(NO_2)_2 + H_2O = 2 SO_2 (OH)(NO_2)$.

Im Stickoxydstrom zersetzt sich das Salz bei weit niedrigerer Temperatur als in Luft, unter Bildung von Stickstoffperoxyd, Silber und Silbernitrit⁴).

Thiophosphorylchlorid $PSCl_3$ wirkt schon in der Kälte sehr lebhaft ein nach der Gleichung: $PSCl_3 + 4NO_3Ag = PO_4Ag_3 + AgCl + 8O_2 + 2NOCl + N_2O_4$; später bildet sich noch $S_2O_5(NO_2)_2$ ³).

Durch Uranoxydul wird Reduktion bewirkt. Der Vorgang verläuft nach Isambert 5) in zwei Stadien; erst bildet sich Silberoxyd und Uranoxydsalz, dann wird unter Übergang der grünen Farbe in Gelb das Silberoxyd unter Bildung von Uranylsalz zu metallischem Silber reduziert:

$$UrO_2 + 4NO_3Ag = (NO_8)_4Ur + 2Ag_2O; (NO_3)_4Ur + 2Ag_2O$$

= $(NO_8)_2(UrO_2) + 2NO_3Ag + Ag_2.$

Auch Uranoxyduloxyd fällt, wenn auch nur sehr langsam, aus der Lösung metallisches Silber.

Kupferoxydul reduziert bei Überschuß von Silbernitratlösung unter gleichzeitiger Bildung von basischem Kupfersalz in nach der Gleichung: $6 \text{ NO}_3 \text{ Ag} + 3 \text{ Cu}_2 \text{ O} = 6 \text{ Ag} + 2 (\text{NO}_8)_2 \text{ Cu} + 3 \text{ Cu} \text{ O} \cdot \text{NO}_3 \text{ Cu} \cdot 3 \text{ H}_2 \text{ O}$.

Durch Ammoniak wird in der neutralen Lösung ein anfangs weißer, rasch braunschwarz werdender Niederschlag von Silberoxyd hervor-

¹⁾ O. Löw, J. pr. Chem. [2] 4, 271; J. Myers, Ber. 6, 446. —
2) J. B. Senderens, Compt. rend. 104, 175; JB. 1887, S. 1375. —
3) T. E. Thorpe u. S. Dyson, Chem. Soc. J. 41, 297; JB. 1882, S. 235 u. 247. — 4) E. Divers, Chem. Soc. Proc. 1898/99, S. 221; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 101. — 5) Isambert, Compt. rend. 80, 1087. — 6) Sabatier, ebend. 124, 363; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 581.

gerufen; daneben entstehen lösliche Verbindungen des Salzes mit Ammoniak (s. unten), so daß bei hinreichendem Überschusse des Fällungsmittels der Niederschlag wieder verschwindet 1). Zur Lösung von 1 Mol. des Salzes in Ammoniak sind nahezu 2 Mol. des letzteren erforderlich, so daß die Reaktion nach Prescott 2) durch die Gleichung $2 NO_3 Ag + 4 NH_4 OH = (NH_3 Ag)_2 O + 2 NO_3 NH_4 + 3 H_2 O$ ausgedrückt werden kann.

Gewöhnlich wird das Salz nicht in krystallisiertem Zustande in den Handel gebracht, sondern geschmolzen und in kleine Cylinder gegossen. Dies ist der Höllenstein, Lapis infernalis, Argentum nitricum fusum der Apotheken. Man schmilzt das krystallinische Salz oder den Rückstand vom Eindampfen der reinen Silberlösung bei möglichst gelinder Hitze, am besten in silbernen Gefäsen, bis zum ruhigen Schmelzen und gießt die geschmolzene Masse in die Lapisform, welche aus Serpentinstein oder versilberter Bronze bezw. versilbertem Messing hergestellt und, um das Anhaften zu verhüten, mit fein gepulvertem Talk eingerieben ist. Es entstehen vollkommen weiße Cylinder, wenn das Salz kupferfrei war und wenn nicht durch zu hohe Temperatur beim Schmelzen eine Ausscheidung von metallischem Silber herbeigeführt wurde. Spuren von letzterem lassen sich durch Zusatz einiger Tropfen Salpetersäure zu dem geschmolzenen Salze vor dem Ausgießen beseitigen.

Das geschmolzene Salz muss ungefärbte oder doch nur wenig gefärbte Stängelchen darstellen, welche auf dem Bruche strahlig-krystallinisch erscheinen. Es muss sich in Wasser vollständig klar lösen und die Lösung darf auf Zusatz von überschüssiger Ammoniakslüssigkeit nicht blau gefärbt werden. Schwefelsäure darf darin keinen weißen Niederschlag hervorrufen; doch macht Saidemann 3) mit Recht darauf aufmerksam, dass beispielsweise bei der von der russischen Pharmakopöe vorgeschriebenen Prüfungsmethode (0,1 g in 1 ccm Wasser gelöst, mit 4 g verdünnter Schwefelsäure versetzt) Kochhitze angewendet werden muss, da sonst auch Silbersulfat ausfällt. Fällt man aus der Lösung das Silber durch Salzsäure aus, so muß die abfiltrierte Lösung ohne Rückstand verdampfbar sein. Vor dem Lötrohr auf Kohle erhitzt, darf das Präparat nur metallisches Silber hinterlassen; benetzt man die Stelle mit Wasser, so darf darauf gebrachtes Kurkumapapier nicht gebräunt werden. Mit Kieselfluorwasserstoffsäure und Alkohol darf kein Niederschlag entstehen 4).

Der Höllenstein wird in der Wundbehandlung vielfach als Ätzmittel benutzt, er zerstört das Fleisch und die Wucherungen. Eben für diese Verwendung wird er in die Form von Stängelchen gebracht,

¹⁾ H. N. Draper, Pharm. J. Trans. [3] 17, 487; JB. 1886, S. 480. — 2) A. B. Prescott, Chem. News 42, 31; JB. 1880, S. 360. — 3) Saidemann, Russ. Zeitschr. Pharm. 22, 441. — 4) M. Stolba, Chem. News 45, 229; JB. 1882, S. 1283.

welche, da sie mit den Fingern nicht berührt werden dürsen, in Hülsen gesalst werden. Störend ist die Zerbrechlichkeit des reinen Präparates; um diese zu beseitigen, werden zuweilen absichtlich Zusätze, z. B. von Chlorsilber, gegeben. Während diese bei der Verwendung zum Ätzen nicht störend wirken, ist für andere, namentlich für photographische Zwecke vollkommene Reinheit des Salzes erforderlich.

Da organische Stoffe, die mit Silbernitratlösung getränkt sind, am Lichte geschwärzt werden, wird das Salz zur Herstellung sogenannter unauslöschlicher Tinte zum Zeichnen der Wäsche, sowie zum Färben der Haare u.s. w. verwendet. Die auf der Haut oder auf Wäsche entstehenden schwarzen Flecken sind nicht leicht zu beseitigen. Man behandelt sie abwechselnd mit Chlorwasser oder Chlorkalklösung und Ammoniakflüssigkeit oder mit Jodlösung und Natriumhyposulfit. Auch Cyankaliumlösung oder eine Lösung von Jod in letzterer sind zweckmäsig, aber nur bei ganz unverletzter Haut verwendbar.

Auch als inneres Arzneimittel wird das Salz in kleinen Dosen gebraucht. Bei andauerndem Gebrauche desselben wird die Haut des Patienten durch Ablagerung von metallischem Silber dunkel, violettschwärzlich.

Mit Ammoniak verbindet sich das Salz in verschiedenen Verhältnissen:

1. Monoammoniaksilbernitrat NH₃.NO₃Ag¹). Filtriert man die Flüssigkeit von dem durch Ammoniak in neutraler Silbernitratlösung hervorgerufenen Niederschlag ab und dampft man das Filtrat auf dem Wasserbade ein, so erhält man, nachdem zunächst noch etwas Silberoxyd und metallisches Silber abgeschieden wurde, eine sehr schwere Flüssigkeit, die beim Erkalten zu einem Magma von farblosen, glänzenden Krystallnadeln erstarrt. Dieselben haben, mit Alkohol und Äther gewaschen und bei niedriger Temperatur getrocknet, die obige Zusammensetzung. Die Verbindung schwärzt sich am Licht, löst sich in Wasser nur teilweise unter Abscheidung eines braunen Niederschlages. Von Alkohol wird sie ziemlich leicht, von Äther dagegen nur sehr schwer gelöst, so dass man sie durch Fällen der alkoholischen Lösung mit Äther reinigen kann; sie fällt hierbei in sehr schönen, glänzenden Nadeln aus. Bei der Dialyse der konzentrierten Lösung werden weiße Nadeln von der Zusammensetzung eines Argentammoniumhydroxyds erhalten. Die wässerige Lösung giebt mit Aldehyd einen weißen, krystallinischen Niederschlag. Athyljodid wirkt auf die feste Verbindung unter bedeutender Wärmeentwickelung ein; es entsteht eine Lösung von Äthylnitrat in überschüssigem Jodäthyl, sowie ein festes Gemenge von Silberjodid und Diammoniaksilbernitrat, während Äthylamin mit Sicherheit nicht nachgewiesen werden konnte.

¹⁾ A. Reychler, Ber. 16, 990 u. 2420.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

Über die Konstitution dieses Salzes und ähnlicher Salze wird beim Ammoniak gesprochen werden.

2. Diammoniaksilbersalz 2 NH₃. NO₃ Ag entsteht, wenn man Ammoniakgas durch eine konzentrierte Silbernitratlösung leitet, wobei 2 Mol. des ersteren absorbiert werden 1); ferner wird es bei hinreichendem Zusatz von Ammoniakflüssigkeit zu neutraler Silbernitratlösung, also in der üblichen ammoniakalischen Silberlösung, sowie beim Auflösen von Silberoxyd in einer Mischung von Ammoniumnitratund Ammoniaklösung 2) erhalten, nach Reychler 3) auch beim Ausziehen des oben erwähnten Magmas von Ammoniaksilbernitrat mit heißem Alkohol und Erkaltenlassen. Es bildet luftbeständige, rhombische Krystalle 4), aus alkoholischer Lösung lange, glänzende Nadeln 3). Dieselben sind in Wasser leicht löslich; beim Erhitzen schmelzen sie unter Hinterlassung von metallischem Silber 2). Äthyljodid wirkt erst in der Wärme ein unter Bildung von Jodsilber, Äthylnitrat und freiem Ammoniak.

Nach Berthelot und Delépine⁵) ist die Bildungswärme in Lösung NO_3 Ag (1 Mol. = 2 l) + 2 NH_3 (1 Mol. = 1 l) = 2 NH_3 . NO_3 Ag (1 Mol. = 4 l) \cdots + 13,35 Kal.

aus festem Salz und gasförmigem Ammoniak + 34 Kal.

Das erste Äquivalent Ammoniak ersetzt einfach ein Äquivalent Silberoxyd, das zweite bildet dann ein ammoniakalisches Silberoxyd (NH₃Ag)₂O, welches sich sofort mit dem Ammoniak des zuerst entstandenen Ammoniumnitrats zu dem Oxyd einer noch komplexeren Base (NH₃[NH₃Ag])₂O verbindet. Dieses Silberammoniumoxyd ist eine sehr starke Base, welche eine vollständige Reihe krystallinischer löslicher Salze bildet, von denen das Nitrat NO₃(NH₃[NH₃Ag]) das hier besprochene Diammoniaksilbersalz ist.

3. Triammoniaksilbernitrat 3 NH₃. NO₃Ag entsteht bei Einwirkung von Ammoniakgas auf trockenes, gepulvertes Silbernitrat ⁶).

In ähnlicher Weise wie mit Ammoniak verbindet sich das Silbersalz auch mit verschiedenen organischen Basen. Die bekanntesten der hierher gehörigen Verbindungen sind:

Äthylidenimidsilbersalz $(C_2H_4NH)_2.NO_3Ag + \frac{1}{2}H_2O$; dasselbe wird aus einer Mischung von 1 Vol. Aldehyd, 3 Vol. Alkohol und 1 Vol. Ammoniak unter Abkühlung durch Silbernitratlösung gefällt?). Nach Mixter⁸) bildet es, aus wässeriger Ammoniakflüssigkeit um-

¹⁾ Mitscherlich, Ann. ch. phys. [2] 72, 288; Kane, Ann. Phys. 20, 153. — 2) H. N. Draper, Pharm. J. Trans. [3] 17, 487; JB. 1886, S. 480. — 3) A. Reychler, Ber. 16, 990 u. 2420. — 4) Marignac, Ann. Phys. 9, 413; s. auch 2). — 5) Berthelot u. Delépine, Compt. rend. 129, 236; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 554. — 6) H. Rose, JB. 1857, S. 256. — 7) Liebermann u. Goldschmidt, Ber. 10, 2179 u. 11, 1198. — 8) Mixter, Sill. Am. J. [3] 14, 195; JB. 1877, S. 432.

krystallisiert, monokline, in wasserfreiem Zustande trikline Krystalle, was Goldschmidt¹) bestätigt. Reychler²) erhielt es in Form sechsseitiger Blättchen, als er eine mäßig konzentrierte Lösung von Monoammoniaksilbersalz mit so viel Aldehyd versetzte, bis sich der Niederschlag beim Schütteln nicht mehr löste, und dann noch 1 Mol. Ammoniak hinzufügte; wasserfrei scheidet es sich aus rein alkoholischen Lösungen ab.

Amylidenimidsilbersalz (C₅H₁₀NH)₂.NO₃Ag entsteht durch Zufügen starker Silbernitratlösung zu in Äther gelöstem Valeraldehydammoniak ¹). — Ein Triamylidenimidsilbersalz (C₅H₁₀NH)₃.NO₃Ag entsteht durch freiwillige Verdunstung alkoholischer Lösungen von Valeraldehydammoniak und Silbernitrat. Es ist unlöslich in Wasser, wässerigem Ammoniak, Alkohol und Äther, löslich in alkoholischem Ammoniak ³).

Pyridinsilbersalze. Versetzt man eine konzentrierte Lösung von Silbernitrat mit 4 Mol. Pyridin, so entsteht auch auf Zusatz von Alkohol kein Niederschlag. Nach Zufügen von Äther scheiden sich dann aber centimeterlange dünne Nadeln des Salzes (C₅ H₅ N)₂. NO₃ Ag aus, die bei 87° schmelzen und bei 100° alles Pyridin verlieren.

Ein Salz von der Zusammensetzung $(C_5H_5N)_3.NO_8$ Ag scheidet sich beim Stehen einer Lösung von 5 Tln. Silbernitrat in 10 Tln. schwach verdünntem Pyridin in ziemlich großen, aber schlecht ausgebildeten Krystallen, wahrscheinlich Rhombendodekaedern, aus. Neben Schwefelsäure geht es unter Verlust von 1 Mol. Pyridin langsam in das erst beschriebene Salz über. In Wasser ist es schwer löslich 4).

Chininsilbersalz C_{20} H_{24} N_2 O_2 . NO_3 Ag krystallisiert in weißen Nadeln 5).

Das Silbernitrat bildet ferner Doppelverbindungen mit den Silberverbindungen der Halogene, bei deren Elektrolyse das Halogensilber als Neutralteil eines komplexen Kations zur Kathode wandert 6).

- 1. Mit Bromsilber. Frisch gefälltes Bromsilber löst sich, obwohl schwierig, in einer sehr konzentrierten, heißen Lösung des Nitrats. Beim Erkalten dieser Lösung scheiden sich feine Krystalle aus, welche von der Mutterlauge zu trennen sind, bevor die Krystallisation des Nitrats beginnt. Dieselben besitzen die Zusammensetzung NO₃ Ag, Br Ag⁷).
- 2. Mit Chlorsilber. Letzteres löst sich in der Lösung des Nitrats noch schwieriger als das Bromsilber und scheint eine ähnliche Verbindung zu bilden?).
 - 3. Mit Cyansilber entsteht die Verbindung (NO₃ Ag)₂, CNAg unter

¹⁾ Goldschmidt, Ber. 11, 1198. — 2) Reychler, ebend. 17, 41. — 3) Mixter, Sill. Am. J. [3] 15, 205; JB. 1878, S. 438. — 4) Jörgensen, J. pr. Chem. [2] 33, 501. — 5) Skraup, Wien. Akad. Ber. 84, 645. — 6) Karl Hellwig, Zeitschr. anorg. Chem. 25, 113. — 7) Riche, Ann. Chem. 111, 42; s. auch 3).

denselben Umständen¹), außerdem auch bei Einwirkung von konzentrierter Salpetersäure auf das Cyanid²), mit Rhodansilber (NO₈ Ag)₂. CNSAg³).

4. Mit Jodsilber. Preuss 4) hat zuerst die Existenz einer krystallisierbaren Verbindung der beiden Silbersalze erkannt. Schnauss 5) erhielt durch Lösen von Jodsilber in heißer Nitratlösung und Abkühlen nadelförmige Krystalle der Verbindung NO, Ag, JAg, ebenso Kremers 6), während Weltzien 7) auf dieselbe Weise nur die Verbindung (NO₈Ag)₂, JAg erhielt. Spätere Untersuchungen von Riche ⁸) und Hellwig 3) haben ergeben, dass die letztere Verbindung wirklich existiert, die erstere wahrscheinlich nur als eine Lösung von Jodsilber in jener zu betrachten ist. Wird nämlich eine heiße, konzentrierte Silbernitratlösung mit überschüssigem Jodsilber gekocht, so löst sich dasselbe in reichlicher Menge, indem sich zugleich eine ölartige Flüssigkeit am Boden ansammelt. Die Farbe der letzteren ist hellgelb bis braungelb, je nach der Menge des zugefügten Jodsilbers variierend. Die darüber stehende klare Flüssigkeit liefert beim Erkalten seidenglänzende, konzentrisch gruppierte Prismen, welche bei 105° schmelzen und die Zusammensetzung (NO₃ Ag)₂, JAg haben. Die ölartige Flüssigkeit ist je nach der Menge des angewandten Jodsilbers verschieden zusammengesetzt, nach A. W. Hofmann⁹) enthält sie 3 Mol. Jodsilber auf 2 bis 9 Tle. Nitrat. Wird sie so lange mit Silbernitratlösung gekocht, als noch Jodsilber ausgezogen wird, so wird sie in die vorige Verbindung verwandelt und kann aus wenig Wasser umkrystallisiert werden. — Dieselbe Verbindung kann auch erhalten werden, wenn man Jodsilber und Silbernitrat in entsprechendem Verhältnis zusammenschmilzt und die Schmelze in wenig siedendem Wasser löst.

Hieran schließen sich die Doppelverbindungen mit Acetylensilber, welche bei der Einwirkung von Acetylen auf Silbernitrat zunächst entstehen, (C₂ H Ag)₂. NO₃ Ag und C₂ Ag₂. NO₃ Ag ¹⁰).

Schließlich sind noch einige Doppelsalze des Silbernitrats mit anderen Nitraten zu erwähnen. Während dasselbe mit den Nitraten des Natriums und Lithiums keine Verbindungen in bestimmten Verhältnissen, sondern isomorphe Mischungen bildet, werden mit den anderen Alkalinitraten wohl charakterisierte Doppelsalze erhalten 11).

Ammonium silbersalz NO3NH4, NO3Ag bildet sich schon beim

¹⁾ C. L. Bloxam, Chem. News 48, 154; JB. 1883, S. 472. — 2) Ders., Chem. News 50, 155; JB. 1884, S. 475. — 3) Karl Hellwig, Zeitschr. anorg. Chem. 25, 113. — 4) Preuss, Ann. Chem. 29, 326. — 5) Schnauss, Arch. Pharm. [2] 82, 260. — 6) Kremers, J. pr. Chem. 71, 54. — 7) Weltzien, Ann. Chem. 101, 127. — 8) Riche, Ann. Chem. 111, 42. — 9) A. W. Hofmann, Phil. J. Trans. [2] 1, 29. — 10) Chavastelon, Compt. rend. 124, 1364; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 256; G. Arth, Compt. rend. 124, 1534; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 332. — 11) Ditte, Compt. rend. 101, 878; JB. 1885, S. 566; s. auch W. J. Russel u. N. S. Maskelyne, Lond. R. Soc. Proc. 26, 357; JB. 1877, S. 302.

Verdampfen einer Lösung gleicher Äquivalente von beiden Komponenten¹), krystallisiert aber erst dann aus, wenn ein etwaiger Überschußs des Silbersalzes durch Krystallisation beseitigt ist. Es bildet dicke, tafelförmige, glänzende, durchsichtige Krystalle des monoklinen Systems. Wenn es keine Spur freien Ammoniaks enthält, ist es nach Böttger²) ein scharfes und empfindliches Reagens auf Wasserstoffsuperoxyd. Beim Kochen damit entsteht nämlich augenblicklich eine starke Trübung infolge von Ausscheidung fein verteilten Silbers.

Cäsiumsilbersalz NO₃Cs, NO₃Ag ist nicht sicher nachgewiesen ³).

Kaliumsilbersalz NO₃K, NO₃Ag bildet sich nur unter besonders günstigen Bedingungen beim langsamen Verdampfen der gemischten Lösungen beider Salze, bis nach Auskrystallisieren eines Teiles Kaliumsalz das Silbersalz im Überschusse vorhanden ist. Die Krystalle, die sich alsdann abscheiden, sind von einem rhombischen Prisma abzuleiten, zeigen aber zahlreiche Modifikationen. Durch Wasserwird ihnen Silbernitrat entzogen.

Rubidium silbersalz NO₃Rb, NO₃Ag entsteht in ganz ähnlicher Weise in schönen, glänzenden Krystallen ³).

Basische Silberkupfersalze entstehen durch Einwirkung von Kuprihydroxyd auf Silbernitratlösung oder auch von Silberoxyd auf Kupfernitratlösung 4):

Ag₂O.2CuO.N₂O₅.2H₂O bildet feine, hellblaue Krystallnadeln. Ag₂O.3CuO.N₂O₅.3H₂O ist ein blauviolettes Pulver, aus mikroskopischen Nadeln bestehend, an trockener Luft beständig, wird beim Erhitzen an der Luft unter Bildung von Kupferoxyd und Silbernitrat geschwärzt, durch warmes Wasser in blaues Kuprihydroxyd und Silbernitrat zerlegt.

Strontiumsals (NO₃)₂Sr wird wie das Baryumsalz dargestellt⁵). Es krystallisiert aus heißer Lösung wasserfrei in Oktaedern vom spezif. Gew. 2,962 nach Schröder, 2,980 bei 16,8° nach Favre u. Valson⁶), kann aber auch bei niedriger Temperatur aus verdünnter Lösung in monoklinen Krystallen mit 4 Mol. Wasser, die sämtlich gleichartig gebunden sind⁷), erhalten werden. Besonders schön, in großen, blätterig verwachsenen Formen, erhält man diese Krystalle durch Stehenlassen einer mit absolutem Alkohol bis zur beginnenden Trübung versetzten Lösung. Dieselben haben das spezif. Gew. 2,249 bei 15,5°6), verwittern rasch und werden bei 100° wasserfrei. — Die gesättigte Lösung scheidet beim Abkühlen auf 62° wasserfreies Salz ab, das von der

¹⁾ W. J. Russel u. N. S. Maskelyne, Lond. R. Soc. Proc. 26, 357; JB. 1877, S. 302. — 2) R. Böttger, Dingl. pol. J. 210, 317. — 3) Ditte, Compt. rend. 101, 878; JB. 1885, S. 566. — 4) Sabatier, Compt. rend. 125, 175 u. 129, 211; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 516 u. 1899; II, S. 471. — 3) Reindarstellung: Sörensen, Zeitschr. anorg. Chem. 11, 305. — 6) Favre u. Valson, Compt. rend. 77, 577; JB. 1873, S. 87. — 7) W. Müller-Erzbach, Ber. 19, 2874.

Lösung nicht wieder aufgenommen wird 1). Beim langsamen Verdunsten bei 32° krystallisiert dann noch ein Gemenge des wasserfreien und wasserhaltigen Salzes. Bei letzterem wird die Zahl von 4 Mol. Krystallwasser unter keinen Umständen überschritten 2). Die Krystalle sind tetartoedrisch 3). Die Kontraktion bei Auflösung des wasserfreien Salzes (a), bei der Krystallbildung (b) und bei Auflösung des wasserhaltigen Salzes (a-b), sowie die entsprechenden Wärmewerte (A, B) und A-B sind nach Favre und Valson 4):

Das wasserfreie Salz löst sich in 5 Tln. kalten und $^{1}/_{2}$ Tl. kochenden Wassers. Nach Mulder lösen 100 Tle. Wasser von wasserhaltigem Salz bei

Die gesättigte Lösung siedet bei 107,9°; das spezifische Gewicht der Normallösung ist bei 14,8° = 1,0811 °); bei 19,5° und dem angegebenen Gehalt an wasserfreiem Salz ist es nach Kremers:

In Weingeist ist das Salz nur sehr wenig löslich. Nach H. Rose löst sich 1 Tl. in 8500 Tln. absoluten Alkohols und erst in 60000 Tln. eines Gemenges von Alkohol und Äther. Das Salz dient in der Feuerwerkerei zur Herstellung von Rotfeuer.

Tellurdioxydsalz. Ein basisches Salz von der Zusammensetzung N₂O₅, 4 Te O₂. 1,5 H₂O entsteht nach Klein⁵) in kleinen rhombischen Nädelchen beim Behandeln von Tellur mit überschüssiger Salpetersäure von 1,15 bis 1,35 spezif. Gew. und Abdampfen der erhaltenen Lösung in gelinder Wärme, bis Kryställchen auf der Oberfläche erscheinen; es krystallisiert alsdann beim Erkalten in reichlicher Menge aus. Das Salz zersetzt sich erst bei der Schmelztemperatur des Bleis unter Entwickelung roter Dämpfe und Hinterlassung von Tellurdioxyd. Es löst sich ohne Zersetzung in heißer, verdünnter Salpetersäure und scheidet sich nach genügendem Konzentrieren daraus wieder unverändert ab. Die Verbindung wird auch beim Auflösen von Tellurdioxyd in nicht zu verdünnter Salpetersäure gebildet.

¹⁾ Ch. Tomlinson, Chem. News 18, 2; JB. 1868, S. 43. — 2) A. L. Baker, ebend. 42, 196, JB. 1880, S. 284. — 3) L. Wulff, Zeitschr. Kryst. 4, 122. — 4) Favre u. Valson, Compt. rend. 77, 577; JB. 1873, S. 87. — 5) D. Klein u. J. Morel, Compt. rend. 99, 326, 540, 587; Ber. 17, 354, 463, 518, Ref.

Nach Norris, Fay und Edgerly¹) ist der Wassergehalt geringer, als in obiger Formel ausgedrückt ist, und nicht als Krystall-wasser vorhanden. Die Verbindung ist N_2O_5 . $4 \, \text{Te}\, O_2$. $H_2O = NO_8$. Te_2O_3 . OH.

Thalliumsalse. Thallium oxyduls alz NO₃ Tl bildet sich beim Auflösen des Metalles in Salpetersäure; erfolgte dieselbe in überschüssiger und konzentrierter Säure, so ist stets auch etwas Oxydsalz vorhanden. Das Salz bildet mattweiße, rhombische Prismen, die sich bei 15° in 9,4, bei 18° in 10,3, bei 58° in 2,3, bei 107° in 0,17 Tln. Wasser²), nicht in Weingeist lösen. Es hat das spezif. Gew. 5,55, nach Retgers³) geschmolzen 5,3, schmilzt bei 205°, ohne Zersetzung zu erleiden, und erstarrt dann zu einem durchsichtigen Glase vom spezif. Gew. 5,8⁴). Durch starkes Glühen geht es in Thallonitrit und Thalliumoxyd über, während angeblich eine flüchtige Thalliumverbindung entweicht⁵).

Ein saures Salz von der Zusammensetzung NO₃ Tl, 3 NO₃ H entsteht nach Ditte⁶) durch Sättigen von Salpetersäuremonohydrat mit dem neutralen Salze als nicht krystallisierende Flüssigkeit. Nach Wells und Metzger⁷) entsteht bei Verwendung einer Säure von 1,50 spezif. Gew. und Abkühlen das zweifach saure Salz NO₃ Tl, 2 NO₃ H in farblosen Nadeln, die aber schon unterhalb der Zimmertemperatur schmelzen.

Retgers³) erhielt folgende Doppelsalze als Schmelzen, die zum Teil als Trennungsflüssigkeiten für mineralogische Arbeiten wertvoll sind:

Thallomerkuronitrat (NO₃)₂TlHg, spezif. Gew. 5,3, schmilzt bei 76° klar und dünnflüssig.

Thallomerkurisalz (NO₃)₃ TlHg, spezif. Gew. 5,0, schmilzt bei 110° dünnflässig, aber trübe.

Thallosilbersalz $(NO_3)_2$ TlAg, spezif. Gew. etwa 4,8, schmilzt bei 70° dünnflüssig und klar.

Thallothallisalz $(NO_3)_5 Tl_3 = 2NO_3 Tl$, $(NO_3)_3 Tl$ entsteht nach Wells und Beardsley's) durch Erhitzen der Auflösung von Thallosalz in Salpetersäure von 1,50 spezif. Gew. Es bildet durchsichtige prismatische Krystalle, die bei 150° schmelzen. In trockener Luft beständig, schwärzt es sich bei Einwirkung von Feuchtigkeit.

¹⁾ Norris, Fay u. Edgerly, Am. Chem. Journ. 23, 105; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 105. — 2) Crookes, Ann. Chem. 124, 203; J. pr. Chem. 92, 272; Lamy, Ann. ch. phys. [3] 67, 385 u. [4] 5, 410; Bull. soc. chim. [2] 11, 210; Ann. Chem. 124, 215; J. pr. Chem. 88, 392. — 2) Retgers, Jahrb. Mineral. 1896, II, S. 183. — 4) Lamy, Ann. ch. phys. [3] 67, 385 u. [4] 5, 410; Bull. soc. chim. [2] 11, 210; Ann. Chem. 124, 215; J. pr. Chem. 88, 392. — 3) Carstanjen, J. pr. Chem. 102, 65 u. 129. — 6) Ditte, Ann. ch. phys. [5] 18, 320; JB. 1879, S. 221. — 7) H. L. Wells u. F. J. Metzger, Am. Chem. J. 26, 271; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 907. — 6) H. L. Wells u. H. P. Beardsley, Am. Chem. J. 26, 275; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 907.

Thalliumoxydsalz (NO₃)₆ Tl₂ scheidet sich aus der Lösung von Thalliumbydroxyd in Salpetersäure vom spezif. Gew. 1,4 in durchsichtigen, bisweilen sehr großen und wohl ausgebildeten, zersließlichen Krystallen ab. Dieselben enthalten nach Strecker¹) 6, nach Willm 8 Mol. Wasser und werden schon beim Erhitzen auf etwa 100° zersetzt.

Thoriumsalze. Neutrales Salz (NO₈)₄Th.12H₂O krystallisiert in großen, durchsichtigen, sehr hygroskopischen Tafeln, welche über Schwefelsäure 8 Mol. Wasser verlieren.

Mit 6 Mol. Krystallwasser krystallisiert es in quadratischen Pyramiden, die an den Polecken abgestumpft sind²). Mit 5 Mol. Wasser erhält man es durch Oxydation von Thoriumoxalat mit Salpetersäure bei 120° und Eindampfen der sauren Lösung. Dieses Salz ist weder hygroskopisch, noch verwittert es ³).

In wässeriger Lösung ist das Thoriumnitrat weitgehend hydrolysiert⁴).

Das Salz hat neuerdings große Bedeutung gewonnen als wesentlicher Bestandteil der Mischungen zur Herstellung von Glühlichtkörpern. Die Darstellung erfolgt daher in ziemlich großem Maßstabe, wobei als Material hauptsächlich Monazitsand verwendet wird.

Basisches Salz wurde nicht ganz rein von Meyer und Jacoby 1) durch Zusatz von rauchender Salpetersäure in der Kälte zu vorher aufgekochter neutraler wässeriger Lösung des normalen Salzes erhalten. Es bildet sehr voluminöse, mikrokrystallinische Flocken und enthält auf 1 At. Th 1,5 bis 2 NO₃.

Meyer und Jacoby⁴) haben ferner eine Anzahl Doppelsalze dargestellt, von denen bis dahin nur ein Kaliumdoppelsalz ohne Angabe der Zusammensetzung von Berzelius erwähnt war. Dieselben sind zum Teil durch Sachs⁵) krystallographisch untersucht worden. Während die Doppelsalze mit einwertigen Elementen verschiedenen Typen angehören, werden mit zweiwertigen durchweg Salze der Zusammensetzung (NO₃)₆Th R. 8 H₂O, den Ceridoppelsalzen entsprechend, gebildet. Doppelsalze konnten nicht erhalten werden mit den Nitraten von Baryum, Strontium, Calcium, Kupfer, Cadmium, Blei, Silber, Lithium sowie mit Thallonitrat.

Ammonium doppelsalze. Monoammonium thorium nitrat (NO₃)₅ Th(NH₄). 5 H₂O krystallisiert aus Lösungen von 1 Mol. Thorium nitrat auf 1 bis 2 Mol. Ammonium nitrat in Wasser oder Salpetersäure bis 1,25 spezif. Gew. in blätterigen, seideglänzenden Krystallen, die an der Luft Wasser anziehen, im Exsikkator unter Verlust von 3 Mol. Wasser zu einem weißen Pulver zerfallen.

¹⁾ Strecker, Ann. Chem. 135, 207. — 2) Fuhse, Zeitschr. angew. Chem. 1897, S. 115. — 3) Brauner, Chem. Soc. Journ. 73, 951; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 822. — 4) B. J. Meyer u. Rich. Jacoby, Zeitschr. anorg. Chem. 27, 364 ff. — 5) A. Sachs, Zeitschr. Krystallogr. 34, Heft 2.

Biammoniumthoriumnitrat 1) (NO₃)₆Th(NH₄)₂ krystallisiert bei Anwendung stärkerer Salpetersäure in kleinen, zu Drusen vereinigten Krystallen. Es bildet isomorphe Mischungen mit dem entsprechenden Kaliumdoppelsalz.

Cäsiumdoppelsalz (NO₃), ThCs₂, gleicht dem Rubidiumdoppelsalz in allen Stücken.

Kaliumdoppelsalze. Je nach Temperatur, Konzentration der Salpetersaure und dem Verhältnis der Basen in der Lösung erhält man · drei verschiedene Verbindungen. Monokaliumthoriumnitrat (NO₃)₅ Th K krystallisiert wahrscheinlich mit 9 Mol. Wasser, wenn man neutrale oder ganz schwach saure Lösungen von je 1 Mol. Kalium - und Thoriumsalz über Schwefelsäure und Ätzkali verdunstet, bei sehr starker Konzentration in dünnen, seideglänzenden Blättchen, die an der Luft Wasser anziehen, im Exsikkator verwittern. Hierbei scheinen zunächst 3 Mol. Wasser zu entweichen, bei längerem Verweilen im Exsikkator hinterbleiben nur zwei Molekeln. Wahrscheinlich ist dieses Salz das von Berzelius erwähnte. — Dikalium thorium nitrat (NO3), K2Th erhält man, wenn man eine Lösung der berechneten Mengen beider Komponenten in verdünnter Salpetersäure bei 80° langsam eindunstet, in mehrere Millimeter langen, meist zu Drusen vereinigten Prismen. Es verändert sich im Exsikkator nicht, zieht an feuchter Luft Wasser an, giebt bei 100° noch keine Salpetersäure ab. - Saures Trikaliumthorium nitrat (NO₃)₁₀Th K₃ II₃. 4 H₂O krystallisiert aus gemischten sauren Lösungen der Komponenten, welche auf 1 Mol. Thoriumsalz 1 bis 4 Mol. Kaliumsalz enthalten, wenn die zur Lösung verwandte Salpetersäure mehr als 1,2 spezif. Gew. hat, beim Verdunsten über Schwefelsäure und Ätzkali in großen, wasserklaren, oft mehrere Centimeter langen, flächenreichen Krystallen. An der Luft werden dieselben bald durch Verwitterung trübe. Bei gelindem Erwärmen wird die freie Salpetersäure und das Wasser abgegeben. Durch Wasser wird das Salz sofort zersetzt.

Kobaltdoppelsalz (NO₃)₆ Th₂Co.8 II₂O bildet schwach rote Krystallaggregate, die im Exsikkator verwittern, an der Luft sehr schnell Wasser anziehen.

Magnesium doppelsalz (NO₃)₆ Th Mg. 8 H₂O lässt sich bei sehr verschiedener Konzentration der Säure und verschiedenen Mischungsverhältnissen der Einzelsalze gewinnen. Es bildet große, glänzende, monosymmetrische ²) Krystalle, sehr hygroskopisch, im Exsikkator nur sehr langsam verwitternd. Beim Erhitzen verliert es Krystallwasser nur unter gleichzeitiger Abgabe von Salpetersäure.

Manganodoppelsalz (NO₃)₆ThMn.8II₂O krystallisiert erst nach

¹⁾ Diese Bezeichnung empfiehlt sich statt der von den Autoren gewählten "Diammoniumsalz", um Verwechselungen mit Hydrazinsalzen vorzubeugen. — 1) A. Sachs, Zeitschr. Krystallogr. 34, Heft 2.

starker Einengung der Lösung in fast farblosen Krystallaggregaten, die aus übereinander liegenden Tafeln bestehen, konnte nicht ganz rein erhalten werden.

Natrium doppelsalz (NO₃)₅ Th Na. 9 H₂O entsteht bei allen Verhältnissen der Komponenten in salpetersaurer Lösung, stimmt in Aussehen und Verhalten ganz mit dem entsprechenden Kaliumsalz überein.

Nickeldoppelsalz (NO₃)₆ ThNi.8H₂O bildet sehr schöne, hell-grüne Krystalle, sehr ähnlich denen des Magnesiumdoppelsalzes, im Exsikkator etwas schneller verwitternd als diese.

Rubidium doppelsalz (NO₃)₆ Th Rb₂. Während aus neutralen und schwach sauren Lösungen der Komponenten nur Rubidiumnitrat auskrystallisiert, wird aus starker Salpetersäure stets ein Salz von der angegebenen Zusammensetzung, bald in deutlichen Krystallen, bald als mikrokrystallinische Kruste erhalten. Es ist in Salpetersäure etwas schwerer löslich als die anderen Alkalidoppelsalze.

Zinkdoppelsalz (NO₃)₆ThZn.8H₂O wird aus einer Lösung von 1 Mol. Thoriumnitrat und 1,5 Mol. Zinkkarbonat in Salpetersäure, spezif. Gew. 1,25, in großen, oft treppenförmig ausgehöhlten, monosymmetrischen 1) Krystallen erhalten, die denen des Magnesiumdoppelsalzes sehr ähnlich sind. Es ist sehr hygroskopisch. Beim Erhitzen auf 65° verliert es unter Zerfall 2 Mol. Wasser.

Uranylsalz (NO₃)₂ UO₂.6 H₂O wird auf verschiedene Weise aus dem Uranpecherz gewonnen²). Sehr empfehlenswert, insbesondere bei Verarbeitung größerer Mengen, ist Wertheims Versahren³): Man digeriert das Pecherz mit verdünnter Salpetersäure, welche die Silikate der Gangart sowie Schwefel ungelöst läßet, schlägt aus der erhaltenen Lösung durch Schwefelwasserstoffgas Blei, Kupfer und Arsen nieder, verdampft die filtrierte Flüssigkeit zur Trockne und löst die erkaltete Masse in Wasser, wobei Oxyde von Eisen, Kobalt und Mangan zurückbleiben. Die nun entstandene Lösung liefert beim Verdampfen Krystalle des Uranylnitrats, die durch Umkrystallisieren gereinigt werden.

Zur Darstellung aus Uranrückständen empfiehlt Savory⁴), das zur Austreibung von Ammoniak geglühte Uranylphosphat in starker Salpetersäure zu lösen, dann in kleinen Portionen grob gekörntes Zinn hinzuzufügen und das Ganze auf dem Wasserbade zur Trockne zu bringen; das Zinnoxyd, an welches alle Phosphorsäure gebunden ist, wird dann zerbröckelt, mit verdünnter Salpetersäure ausgekocht und die filtrierte Lösung zur Krystallisation eingedampft.

Zur Gewinnung eines vollkommen reinen Präparates fällt Peligot²) aus der konzentrierten Lösung des bereits durch Umkrystallisieren

¹⁾ A. Sachs, Zeitschr. Krystallogr. 34, Heft 2. — 2) Peligot, Ann. Chem. 64, 280; Ebelmen, ebend. 43, 286; J. pr. Chem. 27, 385; Wertheim, J. pr. Chem. 29, 209. — 3) Wertheim, J. pr. Chem. 29, 209. — 4) J. T. Savory, Chem. News 48, 251; JB. 1883, S. 385; vergl. auch Heintz, Ann. Chem. 151, 216.

gereinigten Salzes mittels Oxalsäure Uranyloxalat, wäscht dieses mit kochendem Wasser, verwandelt es durch Glühen in Urandioxyd, digeriert dasselbe mit konzentrierter Salzsäure, wäscht aus, löst dann in Salpetersäure und bringt die so erhaltene Lösung zur Krystallisation.

Die Krystalle sind groß, gelb mit etwas grünlichem Schein, dem rhombischen System angehörig. Sie haben das spezif. Gew. 2,807, verwittern etwas in trockener Luft, schmelzen beim Erwärmen leicht im Krystallwasser, schon bei 59°¹), geben dann, zunächst unter Bildung von basischem Salz, Säure aus, hinterlassen dann reines Oxyd und schließlich, in hoher Temperatur, Oxyduloxyd. Das Salz ist sehr leicht in Wasser, außerdem in Alkohol und Äther löslich. Das Wasser bleibt dabei in der Molekel²).

Durch Erhitzen mit Wasser und Marmor auf 180 bis 200° und Kochen des Produktes mit Alkohol oder Wasser entsteht das Oxydhydrat UO₃. H₂O ³). Durch Einwirkung von Wasserstoffsuperoxyd entsteht ein gelbweißer Niederschlag, der nach dem Trocknen bei 100° die Zusammensetzung UO₂, H₂O besitzt ⁴). Bei der Elektrolyse giebt es hingegen am Zinkpol Uranoxydulhydrat ⁵) bezw. schwarzes pyrophorisches Suboxyd ⁶).

Ein Salz mit nur 3 Mol. Krystallwasser entsteht durch Verwittern des vorigen im trockenen Vakuum oder beim Abdampfen einer Lösung desselben in einem Überschusse von Salpetersäure in Form schöner, gelber Krystalle, nach Schultz-Sellac¹) in Form schöner fluoreszierender Nadeln, welche namentlich beim Verdampfen der sauren Lösung im Vakuum über Schwefelsäure und Kali gut ausgebildet sind. Im Vakuum verwittern sie nicht, an der Luft zerfallen sie hingegen unter Aufnahme von Wasser. Sie schmelzen erst bei 120°. Ihre Lösungswärme ist — 3,7 Kal.⁷). Die Fluorescenz geht in der Lösung gänzlich verloren ⁸) und ist nach Favé ⁹) überhaupt nur für Lichtstrahlen von höchstens gleicher Brechbarkeit vorhanden. – Bei Anwendung eines stärker zerstreuenden Lösungsmittels erscheint das Absorptionsspektrum nach Violett verrückt ¹⁰).

Das Salz findet in der Analyse Verwendung zur volumetrischen Bestimmung der Phosphorsäure, ferner in der Photographie als lichtempfindliches Mittel. Letztere Eigenschaft soll darauf beruhen, daß Uranoxyd durch Licht bei Gegenwart von Papier, Leim u. s. w. in

¹⁾ Schultz-Sellac, Zeitschr. Chem. 1870, S. 646. — 2) Lespieau, Compt. rend. 125, 1094; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 234. — 3) G. Rousseau u. G. Tite, Compt. rend. 115, 174; Ber. 25, 716, Ref.; vergl. auch Malaguti, J. pr. Chem. 29, 231 u. Berzelius, JB. Berz. 24, 118. — 4) T. Fairley, Chem. News 32, 219; JB. 1875, S. 223. — 5) E. F. Smith, Ber. 13, 751. — 6) Oechsner de Coninck u. Camo, Bull. Acad. roy. Belg. 1901, S. 321; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 175. — 7) J. Aloy, Compt. rend. 122, 1541; Ber. 29, 945, Ref. — 8) H. Morton, Sill. Am. J. [2] 2, 355; JB. 1871, S. 177. — 9) Favé, Compt. rend. 86, 92, 289; JB. 1878, S. 162. — 10) Vogel, Ber. 11, 622, 913, 1363.

Oxydul verwandelt, und dass dieses, nachher mit Gold- oder Silbersalzen zusammengebracht, auf diese reduzierend wirkt, indem es selbst wieder in Oxyd übergeht 1). Durch die Entdeckung der aktiven Uranstrahlung (Becquerel) ist diese Frage in ein neues Licht gerückt worden.

Vanadinsalz ist nur in Lösung zu erhalten, wenn man eine Lösung von Vanadinchlorid mit Silbernitrat oder eine solche von Vanadinsulfat mit Baryumnitrat fällt. Beim Eindampfen zersetzt es sich bereits unter Abscheidung von Vanadinsäure.

Wismutsalze. Neutrales Salz (NO₃)₃Bi. Gepulvertes Wismut löst sich bei allmählichem Eintragen in Salpetersäure von 1,2 bis 1,3 spezif. Gew. sehr leicht. War das Metall gereinigt, so ist die Lösung vollkommen klar, anderenfalls von ausgeschiedenem schwarzen Pulver getrübt. Die nötigenfalls dekantierte oder durch Asbest bezw. Glaswolle filtrierte Lösung liefert beim Abdampfen große Krystalle des neutralen Salzes. Dasselbe schießt auch beim Erkalten der heiß bereiteten Lösung des Metalles in konzentrierter Säure an 2). Man schrieb ihm früher die Zusammensetzung 2 (NO₃)₃Bi + 9 H₂O zu, nach den Untersuchungen von Gladstone 3), Heintz 4), Ruge 5) und Clarke und Laws hat es aber die Zusammensetzung 2 (NO₃)₃Bi + 10 H₂O, wogegen Yvon 6) ihm wieder die Formel 2 (NO₃)₃Bi + 11 H₂O erteilte. Das spezif. Gew. ist = 2,823 bei 13°.

Das Salz ist sehr ätzend, schmilzt schon bei gelindem Erwärmen in seinem Krystallwasser und entläßt schon bei 80° Salpetersäure und Wasser unter Hinterlassung von basischem Salz. Nach Graham 7) bleibt hierbei das Salz (NO3) BiO + ½ H2O zurück, welches dann eine Temperatur bis zu 260° verträgt, ohne weitere Zersetzung zu erleiden. Nach Ruge bildet sich bei 78° zuerst ein Salz 2 N2O5, Bi2O3 + H2O = NO2-O-NO < OH OBiO, das auch hinterbleibt, wenn das krystallisierte Salz drei Monate lang trockener, reiner Luft ausgesetzt wird, und das erst durch längeres Erhitzen bei derselben Temperatur (78 bis 80°) in das Grahamsche Salz übergeht. Letzteres erhielt Yvon 6) auch durch Erhitzen des neutralen Salzes im Ölbade auf 120°, ferner durch Einwirkung von Wasser auf das neutrale Salz. Läßt man seine mit einer großen Menge Wasser erhaltene Lösung stehen, so scheiden sich kleine, prismatische, asymmetrische Krystalle derselben Zusammensetzung aus 8).

Behandelt man das reine Salz mit steigenden Mengen Wasser, so nimmt die Menge des in Lösung gehenden Wismuts ab, und bei

¹⁾ Schnauss, Arch. Pharm. [3] 3, 402. — 2) Vergl. R. Schneider, J. pr. Chem. [2] 20, 418. — 3) Gladstone, ebend. 44, 179. — 4) Heintz, ebend. 45, 102. — 5) Ruge, Vierteljahrsschr. d. naturf. Gesellsch. in Zürich 7. — 6) Yvon, Compt. rend. 84, 1161; JB. 1877, S. 279; vergl. auch Ditte, Compt. rend. 84, 1317. — 7) Graham, Ann. Chem. 29, 16. — 3) A. des Cloizeaux, Compt. rend. 84, 1162; Zeitschr. Kryst. 2, 105.

50000 Tln. Wasser auf 1 Tl. Salz geht gar kein Wismut mehr in Lösung¹).

Das neutrale Salz verbindet sich mit Glycerin zu einer Verbindung, die in überschüssiger Kalilauge löslich ist. Eine ähnliche Verbindung scheint mit Mannit zu entstehen. Gegenwart dieses Alkohols hindert die Fällung des Wismutnitrats durch Wasser. Nach längerem Stehen scheidet sich aber aus der Lösung eine salpetersäurefreie Verbindung ab, die vielleicht die Zusammensetzung Bi₂O₃ (C₆ H₁₄O₆)₂ hat ²).

Rutten 3) unterzog die neutralen Salze mit verschiedenem Wassergehalt und die basischen Salze als Gleichgewichte des Systems Wismutoxyd-Salpetersäure-Wasser bei verschiedenen Temperaturen und Verhältnissen einer eingehenden Betrachtung.

Basische Salze. Wie alle neutralen löslichen Wismutsalze, wird auch das Nitrat durch Wasser zerlegt, indem Salze des Hydroxyds BiO-OH, sogenannte basische Salze, entstehen. Ein solches ist unter den Namen Bismutum nitricum praecipitatum, Magisterium Bismuti, Bismutum hydriconitricum oder subnitricum offizinell. Viele Chemiker haben sich mit seiner Untersuchung beschäftigt und Methoden zu seiner Bereitung angegeben, insbesondere Phillips 4), Duflos 5), Herberger 6), Ullgren 7), Dulk 8), Becker 9), Janssen 10) und Ruge 11). Die Verschiedenheit der von diesen Forschern erhaltenen Resultate in Bezug auf Beschaffenheit und Zusammensetzung des Prüparates erklärt sich daraus, dass ganz verschiedene basische Salze entstehen, je nachdem man kaltes oder heißes Wasser zur Zersetzung des neutralen Salzes bezw. der salpetersauren Lösung von Wismut anwendet, je nachdem man das ausgeschiedene Salz kurze oder längere Zeit mit der überstehenden sauren Flüssigkeit in Berührung lässt und das Auswaschen kürzere oder längere Zeit fortsetzt. Nach Ditte 12) bildet sich stets ein wenig lösliches Produkt, basisches Salz, während das Wasser sich mit freier Säure beladet. Zunächst bildet sich das Salz N2O5, Bi₂O₅ + H₂O, dann das noch basischere N₂O₅, 2 Bi₂O₃, auf welches Wasser keine Wirkung mehr ausübt. Jeder Temperatur entspricht eine Flüssigkeit von solcher Zusammensetzung, dass bei Änderung der Konzentration in einem oder dem anderen Sinne eine Zersetzung oder Rückbildung des ursprünglichen Salzes stattfindet und die Flüssigkeit immer zu jener Grenzzusammensetzung zurückkehrt. Dabei scheint

¹⁾ Antony u. Gigli, Gazz. chim. 28, I, S. 245; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 269. — 2) Vanino u. Hauser, Zeitschr. anorgan. Chem. 28, 210. — 3) G. M. Rutten, ebend. 30, 342. — 4) Phillips, J. Pharm. 18, 688. — 3) Duflos, s. Brandes, Arch. Pharm. [2] 23, 207. — 6) Herberger, s. Buchner, Rep. Pharm. 55, 289, 306. — 7) Ullgren, JB. Berz. 17, 169. — 7) Duik, s. Buchner, Rep. Pharm. 33, 1. — 9) Becker, Arch. Pharm. 55, 31, 129. — 10) Janssen, ebend. 68, 1 u. 129. — 11) Ruge, Vierteljahrsschr. d. naturf. Gesellsch. in Zürich 7. — 12) Ditte, Compt. rend. 79, 915, 956, 1254; JB. 1874, S. 103.

die Zersetzung unabhängig von der Menge des nicht zersetzten, in der Flüssigkeit enthaltenen Salzes wie von der seiner nicht gelösten Bestandteile und auch von den darin enthaltenen sauren oder salzigen Substanzen, sofern dieselben keine chemische Wirkung auf das Salz oder dessen Bestandteile ausüben.

- I. Aus den angeführten Umständen geht hervor, dass der Apotheker genötigt ist, bei der Darstellung des Präparates genau den Vorschriften der Landespharmakopöe zu folgen. Das Arzneibuch für das Deutsche Reich (1900, S. 59) giebt die folgende Anweisung:
- 1 Tl. grob gepulvertes Wismut wird in zuvor auf 75 bis 90° erhitzte 5 Tle. Salpetersäure von 1,2 spezif. Gew. ohne Unterbrechung in kleinen Mengen eingetragen, und die gegen das Ende sich abschwächende heftige Einwirkung durch verstärktes Erhitzen der Wismutlösung unterstützt. Letztere wird nach mehrtägigem Stehen klar abgegossen und zur Krystallisation eingedampft. Die erhaltenen Krystalle werden mit wenig salpetersäurehaltigem Wasser einigemale abgespült, hierauf wird 1 Tl. derselben mit 4 Tln. Wasser gleichmässig zerrieben und unter Umrühren in 21 Tle. siedendes Wasser eingetragen. Sobald der Niederschlag sich ausgeschieden hat, wird die überstehende Flüssigkeit entfernt, der Niederschlag gesammelt, nach völligem Ablaufen des Filtrats mit einem gleichen Raumteile kalten Wassers nachgewaschen und nach Ablaufen der Flüssigkeit bei 30° ausgetrocknet. -Das so hergestellte Präparat soll ein weißes, mikrokrystallinisches, sauer reagierendes Pulver bilden und beim Glühen, unter Entwickelung gelbroter Dämpfe, 79 bis 82 Proz. Wismutoxyd hinterlassen.

Das auf solche Weise erhaltene Präparat soll der Formel (NO₃) BiO . $H_2O = NO_3$ Bi(OH)₂, nach Becker ¹) der Formel $5 N_2O_5$, $6 Bi_2O_3$. $9 H_2O$ (s. u.) entsprechen. Neutralisiert man die von diesem Salz abgehobene Flüssigkeit vorsichtig mit Ammoniak oder Ammoniumkarbonat, so bilden sich von neuem dieselben Schuppen, nur meistens größer und glänzender. Dasselbe Salz scheidet sich auch zuweilen beim Auflösen von Wismut in Salpetersäure aus, falls es an letzterer fehlt. Bei 110° getrocknet, entläßet es 1/2 Mol. Wasser, so daß das Salz NO_3 . BiO + 1/2 H_2O zurückbleibt ²).

II. Bleibt dieses Salz längere Zeit mit der sauren Flüssigkeit in Berührung, so geht es allmählich in das Salz $4 N_2 O_3$, $5 Bi_2 O_3 + 9 H_2 O$ über, welches aus größeren und dickeren Prismen besteht, daher ein geringeres Volumen einnimmt, so daß bei diesem Übergange ein Teil des Niederschlages zu verschwinden scheint. Am raschesten erfolgt die Umwandlung bei 40 bis 45° C.; um dieselbe schnell zu erreichen, wendet man daher zur Zersetzung der Wismutlösung oder des neutralen Salzes Wasser von dieser Temperatur an, gießt die Flüssigkeit,

¹⁾ Becker, Arch. Pharm. 55, 31, 129. — 2) Heintz, J. pr. Chem. [2] 45, 102.

Vierteln ab und ersetzt sie durch eine gleiche Menge Wasser von 50°C. Sobald dann nach mehreren Stunden die Trübung verschwunden ist, ist auch die Umwandlung vollständig erfolgt; man sammelt dann das Salz auf einem Filter und wäscht es mit kaltem Wasser aus. — Das so gewonnene Präparat ist nach Becker¹) das wahre Magisterium Bismuthi der älteren Chemiker und Pharmaceuten. Man erhält 45 bis 50 Proz. vom Gewichte des neutralen Salzes und 100 bis 110 Proz. vom Gewichte des angewandten Wismuts als ein Präparat, das zerrieben ein lockeres, aus zarten Nadeln bestehendes, blendendweißes Pulver darstellt.

Wird das ersterwähnte Salz nicht rasch von der Flüssigkeit getrennt oder längere Zeit auf dem Filter ausgesüßt, so erfolgt die teilweise Umwandlung in das zweite und die Menge jenes Salzes vermindert sich scheinbar auf dem Filter immer mehr und mehr infolge der Bildung größerer Prismen, einer Umsetzung, die sich unter dem Mikroskop verfolgen läßt. Je weiter diese Umsetzung vorgeschritten ist und je langsamer sie stattfindet (wobei die Prismen größer werden), desto weniger locker und leicht wird das Präparat erhalten, woraus sich die verschiedenen Angaben über die Beschaffenheit des Bismuthum nitricum praecipitatum erklären.

Gielst man Wismutlösung in Wasser nur so lange, als der anfangs entstehende Niederschlag sich wieder auflöst, so scheiden sich aus der so erhaltenen klaren Flüssigkeit sehr bald kleine, glänzende Prismen dieses Salzes aus.

Anhaltende Behandlung mit Wasser, besonders mit heißem, zerlegt das Salz; das Wasser löst Säure und neutrales Salz und es hinterbleiben noch basischere Salze.

III. Behandelt man das schuppige Salz (NO₃)BiO + H₂O, nachdem es von aller anhängenden Lauge befreit ist, mit Wasser in reichlicher Menge, so löst es sich bis auf eine Trübung, aber bald erfolgt dann die Ablagerung eines neuen Salzes 3 N₂O₅, 5 Bi₂O₃ + 8 H₂O, das schwierig von der Flüssigkeit zu trennen ist, keine krystallinische Beschaffenheit zeigt und getrocknet ein zwar nicht lockeres, aber äußerst zartes Pulver darstellt. Wahrscheinlich identisch hiermit ist das basische Salz, welches man erhält, wenn man das neutrale Salz mit dem 24 fachen Gewicht Wasser zerrührt und dann so lange eine höchst verdünnte Natronlauge hinzufügt, bis die Flüssigkeit kaum noch Lackmuspapier rötet. Janssen²) giebt demselben indessen nur 6 Mol. Wasser und hält es für das einzige basische Nitrat des Wismutoxyds, das immer entstehe, wenn man bei der Zersetzung des neutralen Salzes durch Wasser die frei gewordene Salpetersäure beseitige, während Ver-

¹⁾ Becker, Arch. Pharm. 55, 31, 129. — 1) Janssen, ebend. 68, 1 u. 129.

bindungen dieses basischen Salzes mit neutralem Salz, die anderen sogenannten basischen Salze, sich bilden, wenn die Säure nicht neutralisiert wird.

Es geht aus dem Mitgeteilten hervor, dass ein mittels kalten Wassers bereitetes Magisterium Bismuti ein Gemenge von allen drei vorstehend besprochenen Salzen darstellen kann 1). Nach anderen Angaben wandelt sich der durch kaltes Wasser hervorgebrachte Niederschlag durch Auswaschen in immer basischeres Salz um, so das zuletzt reines oder fast reines Wismuthydroxyd zurückbleiben kann.

IV. Zersetzt man die Wismutauflösung oder das neutrale krystallisierte Salz mit Wasser, dessen Temperatur höher als 50° C. ist, so scheidet sich nach Becker¹) das basische Salz 5 N₂O₅, 6 Bi₂O₃. 9 H₂O aus, das nach dem Trocknen ein weißes, sehr lockeres Pulver bildet. Dieses Salz wird weit schneller als das oben erwähnte Magisterium Bismuti der älteren Pharmaceuten (II) zersetzt; das Waschwasser reagiert beim Auswaschen lange Zeit sauer, und wenn diese Reaktion aufhört, befindet sich das Salz auf dem Filter in ungleich größere Prismen verwandelt. Beim Trocknen giebt es dann ein schwereres Pulver von der Zusammensetzung 3 N₂O₅, 4 Bi₂O₃. 9 H₂O. Das erstere Salz erhielt auch Ruge²) in ähnlicher Weise, daraus aber durch längeres Behandeln mit Wasser von 90° ein Salz N₂O₅, 2 Bi₂O₃. H₂O = 2 BiO.O. Bi ONO₂, das durch weiteres Behandeln mit heißem Wasser nicht mehr verändert wird³). Durch 90 stündiges Erhitzen mit Wasser auf 200° wird es in krystallinisches Oxyd verwandelt⁴).

Duflos 5) hat zuerst das heiße Wasser zur Darstellung des Magisterium Bismuti und die Verwendung des krystallisierten neutralen Salzes an Stelle der Wismutauflösung empfohlen, welche Darstellungsweise von den neueren Pharmakopöen im allgemeinen angenommen wurde. Er ließ den Niederschlag zuerst durch wiederholtes Aufgießen von Wasser und dann noch auf dem Filter einigemale aussüßen, wonach das Präparat im wesentlichen, seiner Angabe entsprechend, das Salz $3 N_2 O_5$, $4 Bi_2 O_3$. $9 H_2 O$ sein dürfte.

Ruge²) schlägt zur Darstellung eines guten Präparates vor: 100 Tle. neutrales Salz nach und nach mit der 24 fachen Menge Wasser zu zersetzen, dann allmählich tropfenweise eine Lösung von 20 Tln. wasserfreiem oder 54 Tln. krystallisiertem Natriumkarbonat zuzusetzen, um die während der Zersetzung frei werdende und der Fällung hinderliche Salpetersäure zu binden. Nach 24 Stunden wird alsdann der

¹⁾ Becker, Arch. Pharm. 55, 31, 129. — 2) Ruge, Vierteljahrsschr. d. naturf. Gesellsch. in Zürich 7. — 3) Vergl. auch Lüddeke, Ann. Chem. 140, 277. — 4) G. Rousseau u. G. Tite, Compt. rend. 115, 174; Ber. 25, 716, Ref.; vergl. auch Malaguti, J. pr. Chem. 29, 231 u. Berzelius, JB. Berz. 24, 118. — 5) Duflos, s. Brandes, Arch. Pharm. [2] 23, 207.

in perlglänzenden Schuppen krystallisierte Niederschlag gesammelt und mit möglichst wenig Wasser ausgewaschen 1).

Nach Löwe²) findet Zersetzung des offizinellen Präparates durch Wasser nicht statt, wenn letzterem 0,2 Proz. Ammoniumnitrat zugesetzt wurden. — Nach Demselben erhält man sämtliches im neutralen Salz vorhandene Wismut in Form basischen Salzes, wenn man nach Zusatz der vorgeschriebenen Menge Wasser zu jenem die über dem Niederschlage stehende saure Flüssigkeit im Wasserbade zur Trockne eindampft, den erhaltenen Rückstand mit etwas Wasser behandelt, wieder eindampft und so fortfährt, bis der Rückstand nicht mehr nach Salpetersäure riecht. Der auf diese Weise gewonnene Rückstand hat eine weiße, lockere, deutlich krystallinische Beschaffenheit, ganz ähnlich dem durch heißes Wasser gefällten Präparat. Er enthält 80,5 Proz. Wismutoxyd, worin er mit Janssens Salz 4 N₂ O₆, 5 Bi₂ O₈. 9 H₂ O übereinstimmt.

Es ist zweifelhaft, ob die angeführten basischen Salze:

wirklich chemische Individuen oder ob es nur Gemische einfacher zusammengesetzter Salze sind. Man kann sie alle als Gemische der beiden Salze BiO.O.NO₂ und BiO.O.Bi $<_{ONO_2}^{OH}$ auffassen. Es ist nämlich 2 BiO.O.NO₂ = N_2O_5 , Bi $_2O_3$ und 2 BiO.O.Bi $<_{OH}^{ONO_2}$ = N_2O_5 , 2 Bi $_2O_3$, H_2O und man hat $3N_2O_5$, 5 Bi $_2O_3$ + 8 H_2O = N_2O_5 , Bi $_2O_3$ + 2 (N_2O_5 , 2 Bi $_2O_3$) + 8 H_2O_5 , 3 N_2O_5 , 4 Bi $_2O_3$ + 9 H_2O = 2 (N_2O_5 , Bi $_2O_3$) + N_2O_5 , 2 Bi $_2O_3$ + 9 H_2O = 3 (N_2O_5 , Bi $_2O_3$) + N_2O_5 , 2 Bi $_2O_3$ + 9 H_2O_5 , 5 N_2O_5 , 6 Bi $_2O_3$ + 9 H_2O = 3 (N_2O_5 , Bi $_2O_3$) + N_2O_5 , 2 Bi $_2O_3$ + 9 H_2O_5 , 5 N_2O_5 , 6 Bi $_2O_3$ + 9 H_2O = 4 (N_2O_5 , Bi $_2O_3$) + N_2O_5 , 2 Bi $_2O_3$ + 9 H_2O_5 , 5 N_2O_5 , 6 Bi $_2O_3$ + 9 H_2O = 4 (N_2O_5 , Bi $_2O_3$) + N_2O_5 , 2 Bi $_2O_3$ + 9 H_2O_5

Man kann die Salze indessen auch als einheitliche Verbindungen auffassen und von kondensierten Salpetersäuren herleiten, wobei man dann einen Teil des Krystallwassers als Konstitutionswasser zu betrachten hat. Danach ist:

$$3 N_2 O_5, 4 Bi_2 O_3, 9 H_2 O = 2 [N_3 O_{10}_{H}^{(BiO)_4} + 4 H_2 O],$$

 $3 N_2 O_5, 5 Bi_2 O_3, 8 H_2 O = 2 [N_3 O_{10}^{(BiO)_5} + 4 H_2 O],$
 $4 N_2 O_5, 5 Bi_2 O_3, 9 H_2 O = 2 [N_4 O_{13}_{H}^{(BiO)_5} + 4 H_2 O],$

¹⁾ Bezügl. der Darstellung vergl. noch: Béchamp, J. Pharm. [3] 32, 830; Ders. u. Saint Pierre, Rép. chim. appl. 2, 319; Heintz, Arch. Pharm. [3] 5, 139; M. Grossmann, Arch. Pharm. [3] 22, 297. — 2) Löwe, J. pr. Chem. 74, 341.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

$$5 N_2 O_5, 6 Bi_2 O_3, 9 H_2 O = 2 [N_5 O_{16} {(Bi O)_6 \atop H} + 4 H_2 O].$$

Die Salze würden sich also von den drei Säaren $N_3\,O_{10}\,H_6$, $N_4\,O_{13}\,H_6$, $N_5\,O_{16}\,H_7$ ableiten, welche ihrerseits Abkömmlinge einer Pyrosalpetersäure

$$^{\rm H\,O}_{\rm H\,O}>0\,{\rm N}-0-{\rm N\,O}<^{\rm O\,H}_{\rm O\,H}$$

sind, und zwar eine solche Säure, in welcher ein- oder mehrmals für je eine Hydroxylgruppe der Rest $ONO < _{OH}^{OH}$ der Trihydroxylsalpetersäure eingetreten ist:

$$N_{3}O_{10}H_{5} = \frac{HO}{HO} > 0N-O-NO < \frac{0.NO(OH)_{2}}{OH}$$

$$N_{4}O_{13}H_{6} = \frac{HO}{HO} > 0N-O-NO < \frac{0.NO(OH)_{2}}{0.NO(OH)_{2}}$$

$$N_{5}O_{16}H_{7} = \frac{HO}{HO} > 0N-O-NO < \frac{0.NO(OH)_{2}}{0.NO(OH)_{2}}$$

Das Präparat, dessen Bereitung genau nach der Vorschrift der Landespharmakopöe, wie schon erwähnt, unerlässlich ist, muss auf der Kohle vor dem Lötrohre vollständig reduziert werden, ohne dabei starken Rauch zu geben. Von Salpetersäure muß es ohne Aufbrausen gelöst werden, und die erhaltene Lösung darf nach vorsichtigem Verdünnen weder durch Silbersalz- noch durch Baryumsalzlösung getrübt Die Lösung in Salzsäure darf auch durch Weingeist nicht gefällt werden, oder der entstandene Niederschlag muß doch auf Zusatz von mehr Salzsäure verschwinden, und sie darf nicht bei vorsichtigem Zusatz von Schwefelsäure getrübt werden. Zur Prüfung auf Arsen wird man das Präparat am besten durch Schwefelsäure, nach Jassoy 1) durch Salzsäure zersetzen, die Salpetersäure austreiben und den Rückstand nach dem Verfahren von Marsh behandeln. zieht Schwefelammonium aus dem arsenhaltigen Präparat Schwefelarsen aus, welches durch Zusatz einer Säure aus der Lösung gefällt und dann weiter untersucht werden kann.

Das basische Salz vereinigt sich mit Jod, in Alkohol oder in Jodkaliumlösung gelöst, je nach den Darstellungsbedingungen zu blassgelben bis orangeroten Verbindungen, wahrscheinlich Oxyjodiden ²).

Das Magisterium Bismuti wird als vorzügliches Heilmittel bei Dysenterie angewendet und ist als solches namentlich in heißen Klimaten hochgeschätzt. Ferner wird es in reichlichem Maße verbraucht als weiße Schminke, für welchen Zweck es unter den Bezeichnungen Schminkweiß, Blanc d'Espagne, Blanc de fond in den Handel kommt,

¹⁾ L. W. Jassoy, Arch. Pharm. [3] 21, 585. — 2) Jaillet, Rep. Pharm. 9, 272; Arch. Pharm. [3] 19, 395.

auch zur Darstellung der von Brianchon erfundenen Porzellanlüster-Zuweilen soll es mit Calciumphosphat verfälscht werden 1). Das häufig darin vorkommende Oxychlorid (meist etwa 5 Proz.) soll vom Salzsäuregehalt der käuflichen Salpetersäure herrühren; größere Mengen finden sich zuweilen auch und sind dann zumeist durch betrügerische Fällung der Mutterlauge durch Salzsäure oder Kochsalz bedingt; allerdings kann ein Teil des Chlorgehaltes auch aus dem Waschwasser stammen 2). Häufig ist zu wenig Salpetersäure in dem Prăparate vorhanden, was nach Riche 3) dadurch veranlasst wird, dass die Fabrikanten die Fällung mit verdünnter Ammoniakslüssigkeit statt mit reinem Wasser vornehmen. Blei ist nach Carnot⁴) fast stets vorhanden. Derselbe führte den Nachweis durch Lösen in Salzsäure, Vertreiben der Salpetersäure durch Erhitzen und Fällen mit Schwefelsaure unter vorsichtigem Zusatze von Alkohol. Chappuis und Linossier 5) kochen zu demselben Zwecke mit 15 proz. Natronlauge unter Zusatz von Kaliumchromat und fällen dann mit Essigsäure.

Ferner finden sich oft kleine Mengen von Ammoniak 6) und zuweilen erhebliche Mengen von Silber 7) in dem Präparate; letzteres Vorkommis wird durch den fast nie fehlenden Silbergehalt des käuflichen Wismuts erklärt.

Cāṣiumdoppelsalz (NO₃)₃ Bi, 2 NO₈ Cs wurde von Wells und Beardsley ⁸) durch Abdampfen der Lösung beider Komponenten in verdünnter Salpetersäure erhalten. Das Verhältnis des Cäsiumnitrats zum Wismutsalz muß 1,5 bis 2,5 Mol.: 1 Mol. sein. Das Salz krystallisiert in prismatischen, luftbeständigen Krystallen vom Schmelzpunkt 102°.

Ytterbiumsalz (NO₃)₆ Yb₂ schießt aus sehr konzentrierter Lösung in großen, wasserhellen Säulen an, welche beim Erhitzen in ihrem Krystallwasser schmelzen, dann Salpetersäure und zuletzt rotgelbe Dämpse abgeben. — Das rückständige basische Salz bleibt, auch wenn die Erhitzung sehr lange fortgesetzt wurde, in Wasser leicht löslich⁹). — Die Lösung zeigt kein Absorptionsspektrum.

Yttriumsalse. Beim Verdunsten einer konzentrierten Lösung von Yttererde in Salpetersäure neben Schwefelsäure erhält man nach Clève 10) große, durchsichtige Krystalle des neutralen Salzes von

¹⁾ Vergl. Cl. Winkler in Hofmanns Ber. über d. Entw. der Chemie u. s. f. 1, 953; ferner: Redwood, Chem. News 18, 74; Landerer, Vierteljahrsschr. Pharm. 18, 551; Roussin, J. pharm. [4] 7, 180. — 2) C. Leuwine, J. pharm. [4] 9, 357. — 3) Riche, Compt. rend. 86, 1502; Dingl. pol. J. 230, 95. — 4) Carnot, Compt. rend. 86, 718; Dingl. pol. J. 229, 98. — 3) Chappuis u. Linossier, Compt. rend. 87, 169; JB. 1878, S. 294. — 4) Piper, Anal. 2, 45; JB. 1877, S. 1047. — 7) Ch. Ekin, Pharm. J. Trans. [3] 3, 381, 501; JB. 1872, S. 257. — 8) H. L. Wells u. H. P. Beardsley, Am. Chem. J. 26, 275; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 907. — 9) L. F. Nilson, Ber. 13, 1439. — 10) Clève, Bull. soc. chim. [2] 21, 344.

der Zusammensetzung (NO₃)₆ Y₂. 12 H₂O. Popp ¹) beschrieb ein Salz mit 9 Mol. Wasser, das er beim Verdunsten der alkoholischen Lösung des aus Salpetersäure und Yttererde dargestellten trockenen Salzes neben Schwefelsäure erhielt. Dasselbe besteht aus weißen, gut ausgebildeten, rhombischen, an der Luft zerfließlichen Tafeln.

Ein basisches Salz von der Zusammensetzung $3 N_2 O_5$, $2 Y_2 O_3$. $9 H_2 O$ entsteht aus dem neutralen durch partielle Zersetzung, indem man es bis zum Auftreten salpetriger Dämpfe erhitzt. Löst man die entstandene Masse in einer eben hinreichenden Menge heißen Wassers auf, so krystallisiert die Verbindung in vollkommen weißen Nadeln heraus, die an feuchter Luft zerfließen. Das Krystallwasser verlieren sie erst bei sehr hoher Temperatur. Reines Wasser zersetzt das Salz; doch löst es sich unverändert in Wasser, welches neutrales Yttriumoder Erbiumnitrat enthält. Durch Kochen mit Wasser wird daraus eine gelatinöse, überbasische Verbindung gebildet 2).

Beim Glühen dieser Salze hinterbleibt reine Yttererde.

Zinksalze. Neutrales Salz (NO₃)₂Zn. Sowohl metallisches Zink als dessen Oxyd und Karbonat werden leicht von Salpetersäure gelöst. Bei Verwendung von Zink entsteht hierbei gleichzeitig Stickoxydulgas oder, wenn die Lösung verdünnt ist, Ammoniumnitrat. Aus der sehr konzentrierten Lösung krystallisiert das Salz in zerfließlichen, auch in Weingeist löslichen, vierseitigen Prismen, welche 6 Mol. Wasser enthalten 3). Hiervon sind drei Molekeln fest gebunden, die vierte lockerer, die beiden letzten noch lockerer 4). Schindler giebt den Wassergehalt zu sieben Molekeln an. Das spezifische Gewicht ist = 2,0363 bei 13°, = 2,067 bei 15°°). Die Krystalle schmelzen nach Pierre 6) bei 50° in ihrem Krystallwasser, nach Ordway 7) schon bei 36,4°, und sieden bei 131°.

Beim Schmelzen geht das Hexahydrat in das oberhalb 36° beständige Trihydrat $(NO_3)_2$ Zn. $3H_2O$ über, strahlenförmig gruppierte Nadeln vom Schmelzpunkt $45,5^{0.8}$). Unterhalb — 18^{0} existiert ferner ein Hydrat $(NO_3)_2$ Zn. $9H_2O^8$).

Die Krystalle des Hexahydrats verlieren nach Vogel und Reischauer⁹) im Vakuum über Schwefelsäure 2 Mol., nach Pierre bei 105⁰ in einem trockenen Luftstrome sämtliches Wasser. Nach Graham entlassen sie bei 100⁰ 3 Mol. Wasser, den Rest erst, wenn gleichzeitig Salpetersäure zu entweichen beginnt.

¹⁾ O. Popp, Ann. Chem. 131, 179. — 2) Bahr u. Bunsen, ebend. 137, 1. — 3) Graham, Ann. Chem. 29, 16; Pierre, Ann. ch. phys. [3] 16, 247. — 4) W. Müller-Erzbach, Ber. 19, 2874. — 5) Clarke u. Laws, Sill. Am. J. [3] 14, 281. — 6) Pierre, Ann. ch. phys. [3] 16, 247. — 7) Ordway, Sill. Am. J. [2] 27, 14. — 8) Rob. Funk, Ber. 32, 96; Zeitschr. anorg. Chem. 20, 393. — 9) Vogel u. Reischauer, N. Jahrb. Pharm. 11, 137.

Ein Salz von der Zusammensetzung 2 (NO₃)₂Zn + 3 H₂O krystallisiert nach Ditte¹) aus der Lösung des möglichst entwässerten Salzes in konzentrierter, heißer Salpetersäure in schönen, durchsichtigen, sehr glänzenden Krystallen.

Das spezifische Gewicht der Lösungen ist nach Franz²) bei 17,5° und einem Gehalt an wasserfreiem Salz von

Die bei 18° gesättigte Lösung hat das spezif. Gew. 1,664 und enthält 53,9°) oder 53,5°) Proz. wasserfreies Salz. Die Zusammensetzung der gesättigten Lösungen läßt sich zwischen — 18 und $+25^{\circ}$ annähernd durch die Formel $(NO_3)_2$ Zn +(11,062-0.11046t) H₂O ausdrücken °).

Das Salz verbindet sich mit Ammoniak zu der Verbindung 3 [(NO₃)₂ Zn, 4 NH₃]. 2 H₂O; dieselbe wird nach André ⁵) durch Verdampfen einer Lösung des Salzes in konzentrierter Ammoniakflüssigkeit oder durch Einleiten von Ammoniakgas unter Abkühlung in zerfließlichen Krystallen erhalten, die an der Luft Ammoniak abgeben. Behandelt man dagegen gefälltes Zinkoxyd mit einer Lösung von Ammoniumnitrat, die gleiche Teile des Salzes und Wasser enthält, so scheiden sich aus dem Filtrate halbkugelförmige, aus strahlig angeordneten Lamellen bestehende Krystalle des basischen Salzes 3 N₂O₅, 13 ZnO, 4 NH₃. 18 H₂O ab, welche durch heißes Wasser unter Bildung von Zinkoxyd zersetzt werden.

Basische Salze. Soweit sich aus den verschiedenen Angaben ein Urteil bilden läst, scheinen mehrere basische Salze zu existieren. Bei langsamem Erhitzen des neutralen Salzes auf 100° entsteht nach Vogel und Reischauer 6) ein Salz von der Zusammensetzung N₂O₅, 9 ZnO, welches mit Wasser in neutrales Salz und Zinkoxyd zerfällt. Wird die wässerige Lösung des neutralen Salzes zum Sieden erhitzt, so lassen sich je nach der Dauer des Erhitzens Salze verschiedener Zusammensetzung gewinnen. Als auf diese Weise entstanden beschreiben Ordway 7) und Gerhardt 8) das Salz 3 N₂O₅, 4 ZnO. 3 H₂O, Grouvelle 9) das Salz N₂O₅, 8 ZnO. 4 H₂O. Bertels 10) erhielt durch Behandeln von Salpetersäure mit einem beträchtlichen Überschusse

¹⁾ Ditte, Ann. ch. phys. [5] 18, 320; JB. 1879, S. 221. — 2) B. Franz, J. pr. Chem. [2] 5, 274. — 3) Mylius u. Funk, Ber. 30, 1716. — 4) Rob. Funk, Ber. 32, 96; Zeitschr. anorg. Chem. 20, 393. — 5) G. André, Compt. rend. 100, 639; JB. 1885, S. 543. — 6) Vogel u. Reischauer, N. Jahrb. Pharm. 11, 137. — 7) Ordway, Sill. Am. J. [2] 27, 14. — 8) Gerhardt, J. pharm. [3] 12, 61. — 9) Grouvelle, Ann. ch. phys. 19, 137. — 10) Bertels, Mitteil. a. d. chem. Labor. v. Hilger, S. 11.

von reinem Zink das Salz (NO₃)₂Zn, 5ZnO₂H₂. 3H₂O; Riban 1) gewann auf ähnliche Weise ein wohl damit identisches Salz N₂O₅, 6 ZnO .8 H₂O in sternförmig gruppierten Nadeln, daneben aber ein etwas wasserärmeres N₂O₅, 6 ZnO.7 H₂O in perlmutterglänzenden Blättchen. Bertels erhielt ferner an Stelle des von Ordway beschriebenen Salzes, als er die Lösung des neutralen Salzes zur Sirupskonsistenz eindampfte und die beim Erkalten entstandene glasige Masse, für welche übereinstimmende Analysenzahlen nicht gewonnen werden konnten, mit Wasser behandelte, das Salz 4 (NO₃)₂Zn, 3ZnO₂H₂. 3H₂O. — Ein Salz von der Zusammensetzung N₂O₅, 2 ZnO. 3 H₂O = Zn $<_{OH}^{NO_3}$ + H₂O erhält man nach Wells 2) durch Sättigen einer heißen, konzentrierten Lösung des neutralen Salzes mit Zinkoxyd. Es bildet dünne Prismen, welche in trockenem Zustande wie Baumwolle erscheinen und sich ebenso anfühlen. Sowohl durch Wasser als durch Alkohol wird es zersetzt. — Habermann³) erhielt das Salz N_2O_5 , $5ZnO \cdot 5^{1/2}H_2O$ durch Fällen des neutralen Salzes mit einer zur völligen Zersetzung unzureichenden Menge Ammoniak als rein weißes, deutlich krystallinisches Pulver, das in kaltem Wasser unlöslich, in heißem sehr wenig Auf diese Weise konnte Athanasesco 1) nur untrennbare Gemische mehrerer basischer Salze erhalten. — Nach Athanasesco 4)

Erhitzen einer konzentrierten Lösung des neutralen Salzes auf etwa 310°. Es bildet kleine Nadeln, unlöslich in Wasser, löslich in verdünnten Säuren. Bei 180° verliert es Wasser und oberhalb 200° erleidet es vollständige Zersetzung. — N₂ O₅.4 Zn O.4 H₂ O entsteht durch Kochen einer sehr konzentrierten Lösung des neutralen Salzes mit Zink und bildet feine weiße Nadeln, die schon gegen 130° alles Wasser verlieren und sich oberhalb 180° zersetzen.

Zinnoxydulsalze. Neutrales Salz. Eine Lösung desselben wird durch Auflösen von Zinnoxydul oder dessen Hydrat in kalter, sehr verdünnter Salpetersäure erhalten. Beim Erhitzen zersetzt sie sich sehr leicht unter Abscheidung von Zinnsäure. — Trägt man Zinn in sehr verdünnte kalte Salpetersäure ein, so werden Säure und Wasser in solchem Verhältnis zersetzt, daß der Wasserstoff des letzteren mit dem Stickstoff der ersteren zu Ammoniak zusammentreten kann; die auf diese Weise erhaltene Lösung enthält daher neben dem Zinnoxydulsalz stets auch Ammoniumnitrat; sie wird gleichfalls durch Erhitzen zersetzt. — In reinem Zustande erhält man das Salz nach

¹⁾ J. Riban, Compt. rend. 114, 1357; Ber. 25, 713, Ref. — 2) H. L. Wells, Am. Chem. J. 9, 304; JB. 1887, S. 534. — 3) J. Habermann, Monatsh. Chem. 5, 432. — 4) Athanasesco, Bull. soc. chim. [3] 15, 1078; Ber. 29, 1097, Ref.

R. Weber 1) durch Auflösen von oxydfreiem, braunem Zinnoxydul in Salpetersäure von 1,2 spezif. Gew. unter Abkühlung durch Eiswasser bis zur Sättigung; beim Abkühlen auf — 20° scheiden sich dann reichliche Mengen von wasserhellen, dem Kaliumchlorat ähnlichen Blättchen von der Zusammensetzung (NO₃)₂Sn. 20 H₂O ab. Dieselben sind leicht zerfließlich und zersetzlich. Mit Silbernitrat giebt das Salz, wenn es im Überschuß, einen weißen Niederschlag von Metastannat Sn₃O₁₀, Ag₂O. 7 H₂O, wenn das Silbersalz im Überschuß, einen dunkelroten Niederschlag von der Zusammensetzung SnO₂, Ag₂O. 2 H₂O, und bei allmählichem Eintragen des Silbersalzes in seine sehr verdünnte Lösung bis zum Überschuß eine purpurrote Verbindung 5 SnO₂, Ag₄O, 2 (SnO₂, Ag₂O). n aq.

Basisches Salz N₂O₅, 2 SnO entsteht nach Weber neben dem neutralen Salze bei längerer Berührung von dessen Lösung mit überschüssigem Zinnoxydul, ferner bei der Einwirkung von Salpetersäure (spezif. Gew. 1,2) auf überschüssiges Zinn oder zinnreiche Bleilegierungen, sowie bei der Einwirkung von Metallnitraten auf Zinn. Rein erhält man es als feinen, krystallinischen Niederschlag, wenn man zur frisch bereiteten Lösung des neutralen Salzes eine zur gänzlichen Fällung nicht genügende Menge Natriumkarbonat unter Umrühren hinzufügt. Es ist ein schwer lösliches, in trockenem Zustande schneeweißes Pulver, das unter dem Mikroskope sich aus rechtwinkligen Prismen bestehend erweist. Durch Wasser wird es teilweise zersetzt, und beim Erhitzen auf 100° oder durch Stoß detoniert es.

Zinnoxydsalze. Neutrales Salz. Frisch gefällte Zinnsäure löst sich reichlich in Salpetersäure auf, und bei gehöriger Konzentration der Säure scheidet sich aus der entstandenen Lösung das Salz in seideglänzenden Schuppen aus. Beim Erhitzen wird die Lösung unter Abscheidung von Zinnsäure zersetzt. — Metazinnsäure löst sich nicht in Salpetersäure.

Nach Montemartini²) entsteht das Salz auch bei Einwirkung von starker (mehr als 45 proz.) Salpetersäure auf metallisches Zinn. Es bildet dann eine weiße, in konzentrierter Salpetersäure unlösliche³) Masse, die sich vorübergehend in Wasser löst; doch trübt sich die Lösung sehr rasch. Im trockenen Zustande zersetzt sich der Körper leicht zu Zinnsäure, bei Gegenwart von Salpetersäure ist er aber auch noch bei 90° beständig.

Basisches Salz von wechselnder Zusammensetzung, aber der Formel NO₃ SnO₃ H₃ nahekommend, ist der gelblichweiße Niederschlag, der sich bei Behandlung von Zinn mit konzentrierter Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur bildet 4).

¹⁾ R. Weber, J. pr. Chem. [2] 26, 121. — 2) Montemartini, Gazz. chim. 22, I, 384; Ber. 25, 898, Ref. — 3) R. Engel, Compt. rend. 125, 709; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 90. — 4) Walker, J. Soc. Chem. Ind. 1893, 1, 845; Ber. 26, 569, Ref.

Neben chlorierten bezw. bromierten Zinnnitraten entsteht nach Thomas 1) durch Einwirkung von Untersalpetersäure auf Zinnchlorid bezw. Zinnbromid in Chloroformlösung das basische Nitrat N₂O₅. 4 Sn O₂. 4 H₂O, eine amorphe Substanz.

Zirkoniumsalze. Eine Lösung von Zirkoniumhydroxyd in Salpetersäure, in der freie Säure enthalten ist, liefert beim Verdampfen an der Luft eine krystallinische Salzmasse von neutralem Zirkonnitrat (NO₃)₄ Zn, das nach Paykull²) 5 Mol. Wasser enthält. Durch Erhitzen desselben über 100°C. wird daraus das in Wasser und in Weingeist lösliche Salz der Pyrosalpetersäure N₂O₇ Zr erhalten; ein ähnliches lösliches Salz entsteht auch, wenn die Lösung des neutralen Salzes Zirkonhydrat aufnimmt. Verdünnt man die so erhaltene Lösung und erhitzt man sie dann zum Sieden, so scheidet sich ein gelatinöser Niederschlag des Salzes 2 N₂O₅, 5 ZrO₂ aus.

¹⁾ V. Thomas, Ann. ch. phys. [7] 13, 145; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 599. — 2) R. S. Paykull, Ber. 12, 1719.

Salpetersäureester. Alkylnitrate.

Die Benennung Salpetersäureäther oder Salpeteräther wurde bis 1843, ohne eine Unterscheidung zu bezwecken, dem Salpetrigsäureäther beigelegt, und auch später erhielt sich diese Bezeichnung noch lange, so dass bisweilen der eine mit dem anderen verwechselt wurde. J. B. van Mons 1) gab folgende Definition: Nitrate d'éther, éther nitrique, sel dont la cristallisation liquide surnage sur l'eau. Auf den ersten Anblick könnte es scheinen, als ob es sich um den wahren Salpetersäureäther handle, aber der Zeitpunkt der Herausgabe seines Werkes liegt vor der Entdeckung des ersten eigentlichen Salpetersäureäthers und die Eigenschaft, auf dem Wasser zu schwimmen, lässt keinen Zweifel, dass die Benennung Salpetersäureäther nicht zutreffend war. van Mons unterschied damals drei Salpetersäureäther: 1. Salpetersäureäther auf direktem Wege dargestellt; 2. Äthylnitrit; 3. Sel éthéreux d'acide nitrique. Stets war es jedoch dasselbe Produkt, nur in mehr oder weniger reinem Zustande verschiedene Eigenschaften zeigend und daher für verschiedene Körper gehalten. Heute versteht man unter Salpetersäureäthern die organischen Salze der Salpetersäure, worin deren Wasserstoff durch einen organischen Rest ersetzt ist, welcher Rest daher mittelst des Sauerstoffatoms mit dem Stickstoff verbunden ist; man kann sie auch betrachten als Alkohole, in welchen das Hydroxyl durch den Salpetersäurerest —ONO2 ersetzt ist. Definition ist zutreffender, weil sie voraussehen lässt, dass bei den mehratomigen Alkoholen sämtliche Hydroxylgruppen von Salpetersäureresten ersetzt werden können, wie es thatsächlich auch der Fall ist.

Die primären und sekundären Alkohole werden ohne weiteres in die entsprechenden Nitrate umgewandelt. Die tertiären Alkohole werden dagegen schwieriger esterifiziert, sie werden während der Einwirkung wieder rasch zersetzt, so daß bis jetzt nur wenige solcher Salpetersäureester bekannt sind. Henry hat nachgewiesen, daß, je mehr Wasserstoffatome an dem Kohlenstoff sich befinden, welches das bei der Esterifikation beteiligte Hydroxyl gebunden hält, um so leichter dieselbe von statten geht. So werden von den Alkoholsäuren die mit

¹⁾ J. B. van Mons, Abrégé de Chimie 5, 1—14. Louvain 1835; Ders, Voir dans les considérations sur les Éthers, les chapitres: éthers-bases, éthers-sels, éthers-acides, éthérisalification, covicehydratation de l'acide nitrique par l'acide nitreux, sel d'éther u. s. w.

der Gruppe CH₂OH heftiger angegriffen als solche mit der Gruppe CHOH, während solche mit der Gruppe COH, wie z. B. die Diathoxalsäure $C(OH)(C_2H_5)_2$. COOH, von rauchender Salpetersäure nur schwach angegriffen werden 1). Die Anfangsglieder der Reihe der Fettalkohole werden, weil wasserstoffreicher, leichter von der Salpetersäure angegriffen, ihre direkte Bildung findet daher nicht statt, während Butylund Amylalkohol sich mit außerordentlicher Leichtigkeit esterifizieren. Nach Franchimont²) bilden die wasserstoffreichen Alkohole der Fettreihe, mit Salpetersäure behandelt, ein den Nitroderivaten der aromatischen Reihe ähnliches, aber wegen der gleichzeitigen Anwesenheit der Hydroxylgruppe unbeständiges Zwischenprodukt. Dasselbe kann sich auf zweierlei Art zersetzen, entweder wandelt es sich in ein beständigeres System um, und dann entsteht der Salpetersäureester, oder wenn man die nötigen Bedingungen einhält, zersetzt es sich, und man erhält dann die Zersetzungsprodukte Aldehyd und salpetrige Säure; die Reaktion lässt sich durch folgende Gleichungen ausdrücken:

I.
$$R-CH + HO.NO_2 = R-CNO_2 + H_2O$$
OH
Alkohol

II. $R-CNO_2$
OH
OH
ONO_3
salpeters. Ester

H
III. $R-CNO_2$
OH
Aldehyd Salpetrige Säure

Die einfachste Reaktion $R-OH + HONO_2 = RONO_2 + H_2O$ bietet technische Schwierigkeiten dar, so dals man sozusagen für jeden Alkohol ein Spezialverfahren auffinden musste, um das Nitrat daraus herzustellen. Die allgemeinen Massnahmen sind: Bei einer Temperatur, die man so niedrig als möglich hält (- 20° bei Methyl- und Äthylalkohol, — 10° bei Propylalkohol, 0° bei Butyl- und Amylalkohol, wieder unter 0°, — 10° und — 20° bei den höheren Homologen), lässt man eine Mischung von Salpetersäure und Schwefelsäure auf den zu esterifizierenden Alkohol einwirken. Dieser Prozefs, so nützlich er bei dem Butylalkohol und dessen höheren Homologen ist, ist beim Äthyl- und Propylalkohol nicht angebracht, für welche besser die klassische Methode von Millon'3), Zusatz von Harnstoff, zur Anwendung kommt, und beim Methylnitrat ist überhaupt eine ganz spezielle Methode zu Bei diesen Alkoholen ist es wichtig, das Auftreten von gebrauchen.

¹⁾ L. Henry, Ann. ch. phys. [4] 28, 415. — 2) Franchimont, Action de l'acide azotique réel sur les composés de l'hydrogène. Société Chimique de Paris 1890, p. 7. — 3) Millon, Ann. ch. phys. 1843 [3] 8, 233.

salpetrigen Dämpfen zu verhindern, wozu Harnstoff, Ammoniumsulfat und -nitrat¹) verwendet werden. Die mehrwertigen Alkohole, die Alkoholsäuren und Alkoholäther wandeln sich leicht mittelst der Salpeter-Schwefelsäuremischung in die Nitrate um, das Gleiche thun die Chlorhydrine, jedoch unter besonderen Vorsichtsmaßregeln. Die Glycide vereinigen sich direkt mit verdünnter Salpetersäure zu den entsprechenden Nitraten²). Einige zusammengesetzte Äther spalten sich bei der Behandlung mit konzentrierter Salpetersäure, wobei der alkoholische Teil sich mit der Salpetersäure zu einem Nitrat vereinigt, während der übrige Teil oxydiert wird³).

Behandelt man die Brombydrine 1) und einige alkoholische Bromide und Jodide mit Silbernitrat, so erhält man Nitrate, welche oft auf anderem Wege nicht erhältlich sind i). Am leichtesten reagieren auch in diesem Falle die Jodide, was sich aus dem Verhalten solcher Verbindungen ergiebt, die neben dem Jod noch ein anderes Halogen enthalten: Äthylenchlorojodid CH2Cl. CH2J und Äthylenbromojodid gehen mit Silbernitrat unter Bildung von Jodsilber in die Verbindungen CH2Cl.CH2ONO2 bezw. CH2Br.CH2ONO2 über, und ebenso bildet sich aus Äthylenchlorobromid das Nitrat CH₂Cl.CH₂ONO₂; aus CH₂OH.CH₂Br resultiert CH₂OH.CH₂ONO₂, aus Nitrobenzylchlorid durch dieselbe Reaktion Nitrobenzylnitrat. Die Umsetzung vollzieht sich am glattesten durch Erhitzen einer alkoholischen oder ätherischen Lösung der Halogenverbindung mit Silbernitrat am Rückflusskühler. Jedoch liefert Äthyljodid, mit einer alkoholischen Lösung von Silbernitrat erhitzt, Nitrit und Aldehyd und kein Nitrat, indem der Alkohol das Nitrat in dem Masse reduziert, als es sich bildet. — Propylenoxyd vereinigt sich direkt mit der Salpetersäure unter lebhafter Reaktion 6). Andere Nitrate bilden sich, indem man den Alkohol in rauchender Salpetersäure bei — 10° löst und dann langsam konzentrierte Schwefelsaure hinzufügt 7). Ortho-Ameisensaureathylester giebt mit Salpetersaure von 1,52 unter 0° zusammengebracht Äthylnitrat ').

Äthylenglykoldinitrat soll nach Demjanow b) durch Einwirkung von Salpetersäureanhydrid auf Äthylen unter starker Kühlung entstehen.

Methylnitrat erhält man rein aus Methylacetamid und Salpetersäure: $CH_3CONHCH_3 + 2HO.NO_2 = CH_3COOH + N_2O + CH_3NO_3 + H_2O^{10}$). Phenole liefern wie die tertiären Alkohole auf keine Weise entsprechende Nitrate.

Die Salpetersäureester der Anfangsglieder der Alkoholreihe sind

¹⁾ Liebert, Ber. 23, 369, Ref. — 2) Hanriot, Compt. rend. 88, 387. — 3) Errera, Gazz. chim. ital. 1887, p. 194. — 4) Henry, Ann. ch. phys. [4] 27, 243; Ber. 5, 452. — 5) Romburgh, Beilsteins Handb. 1893, 1, 325. — 6) Henry, Ann. ch. phys. [4] 28, 415. — 7) Sokolow, Beilsteins Handb. 1, 327. — 6) Arnhold, Ann. Chem. 240, 196; JB. 1887, S. 1585. — 6) N. J. Demjanow, Ann. Inst. Agron. Moscou 4, 155; Chem. Centralbl. 1899, I, B. 1064. — 10) Franchimont, JB. 1887, S. 1530.

farblose — wenn ganz rein, sehr bewegliche —, die der höheren oder mehratomigen Alkohole schwach gelblich gefärbte, dichtere Flüssigkeiten. Das Äthylnitrat besitzt einen ziemlich angenehmen, das Methylnitrat einen weniger angenehmen, die Propylnitrate einen schwachen, die Butylund Amylnitrate einen intensiven, unangenehmen, an Feldwanzen erinnernden Geruch. Die übrigen erinnern im Geruch an den Alkohol, von dem sie stammen, das Allylnitrat riecht erstickend; die Nitrate der Glykole sind frei von einem besonderen Geruch, jedoch besitzen alle, auch die ohne Zersetzung nicht flüchtigen, bei gewöhnlicher Temperatur einen gewissen Dampfdruck, woher es rührt, dass sie eingeatmet in dem Organismus erhebliche Zirkulationsstörungen hervorrufen. spezifisches Gewicht ist stets höher als das des Alkohols, aus welchem sie stammen, desgleichen liegt auch der Siedepunkt einige Grade oberhalb dem des entsprechenden Alkohols. Die höheren Alkylnitrate sind nicht destillierbar, sie zersetzen sich, bevor sie ins Sieden kommen. Auch die destillierbaren werden, wenn man sie einige Grade über ihren Siedepunkt erhitzt, mit explosionsartiger Heftigkeit zersetzt, so daß bei der Darstellung äußerste Vorsicht geboten ist. Die Nitrate des Methyls, Äthylens und die kohlenstoffarmen Polynitrate explodieren durch Schlag mit großer Heftigkeit. Sie sind sämtlich mit Ausnahme des Mononitrats des Glycols und Glycerins in Wasser fast unlöslich, löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und vorzugsweise in Schwefelkohlenstoff; sie selber sind Lösungsmittel für viele Körper, wie Phosphor, Jod, Fette u. s. w., namentlich zeichnen sich die Nitrate, welche keinen niedrigeren Siedepunkt als die Nitrate des Amylalkohols oder Glycerins haben, dadurch aus, dass sie andere feste organische Nitrate auflösen und auf diese Weise die verschiedenen gelatineartigen Sprengstoffe er-Bezüglich der Bildungs-, Zersetzungs- und Verbrennungswärme, des molekularen und spezifischen Rotationsvermögens, der spezifischen Wärme, der Siedepunkte bei niederen Temperaturen, der elektrischen Leitfähigkeit, des magnetischen Drehungsvermögens und anderer physikalischer Eigenschaften der Salpetersäureester sind die vorhandenen Angaben noch zu ungenügend und unsicher, als dass sich dieselben in einer Tabelle zusammenstellen ließen.

Die direkte Bildung der Salpetersäureester aus Alkohol und Salpetersäure oder Salpeterschweselsäure findet unter Entwickelung einer kleineren Zahl von Wärmeeinheiten statt als bei der Bildung der Nitroderivate. Berthelot¹) hat die Bildungswärme aus den Elementen berechnet und experimentell die bei der Reaktion der Salpetersäure auf Alkohole und Kohlenhydrate entwickelten Kalorien bestimmt und daraus abgeleitet, dass für jede Molekel Salpetersäure, die bei der Einwirkung auf organische Verbindungen die Bildung von Nitroderivaten veranlasst, sich im Mittel 32 Kalorien entwickeln, während für

¹⁾ Berthelot, Sur la force des matières explosives.

jede Molekel Salpetersäure, die einen Alkohol in einen Salpetersäureester umwandelt, bei den eigentlichen Alkoholen nur 5 bis 6 Kalorien
und bei den Kohlenhydraten 11 und mehr Kalorien sich entwickeln.
Daher die Unbeständigkeit der Alkylnitrate im Vergleich mit den Nitroverbindungen. Der Besitz einer größeren Verbrennungsenergie, auch
wegen des Radikals ONO₂ anstatt der Gruppe NO₂, bedingt auch ihre
direkte Verwendung als Explosivstoffe (Schießbaumwolle, Sprengöle).

Wichtig sind auch die Untersuchungen über die Molekularrefraktion der Nitrate. Die folgende Tabelle enthält die Resultate von Löwenherz 1) über die vier bekanntesten Salpetersäureester. Die erste Spalte enthält das Molekulargewicht M, die zweite das spezifische Gewicht bei 20° , die dritte den Brechungskoëffizienten für die D-Linie, bestimmt bei 20° , mit dem Refraktometer von Abbe, die vierte den nach der Formel M $\frac{n-1}{d}$ berechneten Werth der Molekularrefraktion,

die fünfte den aus der Formel HON $\stackrel{\circ}{\downarrow_0}$, die sechste den aus HON $\stackrel{\circ}{\downarrow_0}$ auf Grund der für H_d nach Landolt berechneten; die siebente und achte die Differenz zwischen der sechsten und fünften und zwischen der siebenten und fünften; die neunte Spalte enthält die nach der Formel $\frac{m}{d} \frac{n^2-1}{n^2+2}$ berechneten, die zehnte und elfte wieder die für die beiden Constitutionsformeln von Conrady berechneten Werte; die zwölfte und dreizehnte enthalten die Differenzen zwischen der zehnten und neunten und zwischen der elften und neunten Spalte. Die vierzehnte Spalte enthält die beobachtete Dispersion.

Guye²) studierte das Drehungsvermögen des Amylnitrats, Perkin³) das magnetische Drehungsvermögen der Salpetersäureester, andere Forscher⁴) machten Angaben über spezifisches Gewicht, Siede- und Schmelzpunkt der Salpetersäureester.

Die chemischen Eigenschaften, welche mehr Interesse bieten, sind: ihre Veränderlichkeit gegen Säuren und Alkalien, sogar gegen Wasser, wenn sie damit destilliert werden, ihre leichte Umwandlung in Aminbasen, ihre Überführung in Merkaptane durch die Einwirkung des Schwefelwasserstoffs, die verschiedene Art der Zersetzung durch Alkalien, je nachdem sie konzentriert oder verdünnt in alkoholischer oder wässeriger Lösung, in der Kälte oder in der Wärme einwirken. Mixter beobachtete, daß nicht alle Alkylnitrate sich gleich gegen kaustisches Kali verhalten. Äthylnitrat giebt immer Alkohol und Kaliumnitrat, während Äthylennitrat durch konzentrierte Alkalilösung zu Kohlen-

¹⁾ Löwenherz, Ber. 23, 2180. — 2) Guye, Étude sur la dissimetrie moléculaire. Archives Sc. Phys. Nat. Genève 1891, 26, 214. — 3) Perkin, Chem. Soc. J. 55, 682. — 4) Landolt und Börnstein, Physikalisch-Chem. Tabellen 1894.

saure, Oxalsaure und salpetriger Säure zersetzt wird 1). Maquenne 1) nimmt an, dals unter dem Einfluls verseifend wirkender Agentien auf Weinsäuresalpetersaureester, namentlich bei Gegenwart von Alkohol, der hierbei zu Aldehyd oxydiert wird, ein Übergang der Gruppe CHONO, zuerst in C(OH)ONO und achliefalich in C(OH), bezw. in die Carbonylgruppe CO herbeigeführt wird. Mit alkoholischem Kali oder Ammoniak werden Alkylidene gebildet, aus denen Äther bezw. Klassisch Amine entstehen 3). ist die Reduktion zu Hydroxylamin durch Reduktion mittelst Zinn und Salzeäure oder Zinnchlorür. Die Salpetersäureester verwandeln den Sulfoharnstoff in Schwefelcyanammonium, das weiterhin dann in Pseudoschwefelcyan übergeführt wird 4). Nenerdings benutzt Angeli⁵) das Äthylnitrat, um das Natriumderivat des Nitrohydroxylamins, wahrscheinlich N(NO₂)(ON₈)N₈ oder O(NONs)2, zu bereiten.

Zu den Nitraten gehören einige fälschlich als Nitroverbindungen bezeichnete Körper, welche als Sprengmittel von hervorragender Wichtigkeit sind, vor allem das Nitroglycerin und die Nitrocellulose.

Nitroglycerin ist das Glycerintrinitrat. Es bildet, durch Kieselgur aufgesaugt, das Dy-

¹⁾ Mixter, Am. Chem. J. 13, 507. — 2) Macquenne, Compt. rend. 111, 113. — 3) Nef, Chem. Centralbl. 1899, H, S. 958. — 4) Claus u. König, Ber. 6, 726. — 3) Angeli, Chem.-Ztg. 20, 16.

namit. Nitrocellulose oder Schießbaumwolle besteht offenbar aus einem Gemenge verschiedener Nitrate der Cellulose. Sie ist in einem Gemisch von Äther und Alkohol löslich und bildet so das Collodium, aus dem sie bei Verdunstung des Lösungsmittels in Form dünner elastischer Häutchen hinterbleibt.

Die Konstanten der in reinem Zustande bekannten unsubstituierten Alkylnitrate sind in der folgenden Tabelle, s. S. 368, enthalten. Brechungsvermögen s. Brühl, Ztschr. phys. Chem. 16, 214; elektrische Leitfähigkeit s. Bartoli, Gazz. chim. ital. 24, [2], 164.

Übersalpetersäuren.

Übersalpetersäure N₂O₆ oder NO₃ entsteht nach Hautefeuille und Chappuis ¹) durch Einwirkung der dunklen elektrischen
Entladung auf ein Gemisch von Stickstoff und Sauerstoff neben Ozon
als leicht zersetzliche Verbindung, bei deren Zerfall Untersalpetersäure
sich bildet; letztere soll auch bei ihrer Bildung durch Einwirkung des
Funkenstromes auf das genannte Gemisch erst sekundär als Zersetzungsprodukt der anfangs gebildeten Übersalpetersäure entstehen. Die Bildung derselben ist ebenso begrenzt wie die des Ozons; sobald ein
Maximum erreicht ist, tritt bei weiterer Einwirkung des elektrischen
Stromes die Zersetzung in Untersalpetersäure und Sauerstoff ein. Die
größte Menge Übersalpetersäure wird erhalten, wenn man den Strom
bei niedriger Temperatur auf das Gasgemenge einwirken läßst.

Berthelot²) erhielt dieselbe Säure durch Einwirkung des Induktionsstromes auf ein Gemisch von Sauerstoff und Untersalpetersäure, wobei sich das Eintreten der Reaktion durch Entfärbung kennzeichnet.

Die erhaltene Verbindung ist flüssig, erstarrt auch in Kältemischung nicht und ist noch leichter zersetzlich als Salpetersäureanhydrid. Im Spektroskop zeigt sie charakteristische Absorptionsstreifen.

Wenn die von Hautefeuille und Chappuis gegebene Formel N_2O_6 der wirklichen Zusammensetzung entspricht, so muß man annehmen, daß die Verbindung sich von Wasserstoffsuperoxyd durch Austausch der beiden Wasserstoffstome gegen Nitrogruppen ableitet, die Konstitution also $NO_2-O-O-NO_2$ wäre, was die Bildung von Sauerstoff und Untersalpetersäure bei der Zersetzung leicht erklärlich erscheinen läßt.

Dioxysalpetersäure. Eine noch höhere Säure, NO₅H, bezw. das derselben entsprechende Anhydrid N₂O₉ nimmt Mulder³) in Form eines Silbersalzes an, das die schon 1804 von Ritter bei der Elektrolyse von Silbernitratlösung beobachtete schwarze krystallinische Masse

¹⁾ P. Hautefeuille und J. Chappuis, Compt. rend. 92, 80 u. 134; 94, 1111 u. 1306; JB. 1881, S. 183 und 1882, S. 242, 243. — 2) Berthelot, Ann. ch. phys. [5] 22, 432; JB. 1881, S. 185. — 3) Mulder (u. Heringa), Recueil trav. chim. Pays-Bas 15, 1, 236, 16, 57, 17, 129; Chem. Centralbl. 1896, II, S. 14, 1897, I, S. 222 u. II, S. 254, 1898, II, S. 267.

bildet. Aus konzentrierter Lösung erhält man dieselbe wasserfrei und von der Zusammen-etzung NO₁₁ Ag₇. Bei der freiwilligen Zersetzung, welche je nach Art und Menge der vorhandenen Verunreinigungen mehr oder weniger schnell erfolgt, hinterbleibt Silbersuperoxyd. Die Verbindung wird deshalb als 3 Ag₂O₂. NO₅ Ag betrachtet. Die Konsti-

tution der zugehörigen Säure NO_5H könnte O-N-O sein. Die

Formeln beider Säuren sind aber zu unsicher, um Konstitutionsfragen erörtern zu können.

Werfen wir noch einen Blick auf die geschilderten Stickstoffsauerstoffverbindungen zurück, so fällt auf, daß eine Anzahl derselben sich durch starke Färbung auszeichnet. Es sind dies das dissociierte Stickstofftetroxyd NO2, das Trioxyd N2O3, ferner die Nitrosoverbindungen in monomolekularem Zustande und schließlich die von Piloty als Verbindungen vierwertigen Stickstoffs betrachteten Porphyrexide (s. S. 18). Diese Körper zeigen mehr oder weniger erhebliche Verbindungsfähigkeit. Auf den hierdurch angezeigten Mangel an Sättigung allein kann die Färbung aber nicht wohl zurückgeführt werden, denn die sehr wenig gesättigten Verbindungen Stickoxydul N2O und Stickoxyd NO zeigen die Erscheinung nicht. Es scheint sich vielmehr hier wie in anderen Fällen um eine Begleiterscheinung des Ionenzustandes zu handeln, und diese dürfte in den genannten Fällen anzeigen, dass von dem Neutralvalenzenpaar (s. S. 17) eine Valenz in Anspruch genommen bezw. die durch Inanspruchnahme beider gebildete Verbindung dissociert ist.

Wir würden dem entsprechend formulieren:

$$NO_3 = \bigvee_{\Theta}^{N \subset O};$$

NO₂ = NO₃ analog würde sich die Konstitution der Porphyrexyde ergeben, falls sich deren Formel als richtig erweist.

$$N_{3}O_{3} = \begin{bmatrix} 0 & N \leqslant 0 \\ 0 & 0 \\ N \leqslant 0 \end{bmatrix};$$

N₂O₃ = 0 | dazu würde auch die Pseudoform der Metall
N₂O₃ = 0 | intrite (Günsberg, Divers) = Me—N = 0 passen.

Ferner würden sich davon die monomolekularen Nitrosoverbindungen leicht ableiten als

$$\mathbf{R.N0} = \Theta / \underset{\mathbf{R}}{\mathbb{N} \leqslant^{0}},$$

R.NO = Θ N ≥ 0 also mit einer freien und einer durch das Elektron abgesättigten Valenz.

Dass im Salpetersäureanhydrid ein Sauerstoff mit Hülse Neutralvalenzen gebunden angenommen werden kann, wurde schon erwähnt. Dasselbe gilt für das Salpetersäuremonohydrat. Nitrite und Nitrate ergeben sich danach die Formeln

$$N \leqslant_{0 \text{ Me}}^{0} \text{ und } 0 \leqslant_{0 \text{ Me}}^{0} N \leqslant_{0 \text{ Me}}^{0}$$

Schwefelstickstoff.

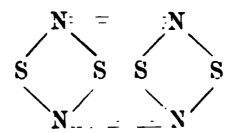
Stickstofftetrasulfid N₄S₄ entsteht bei der Einwirkung von Ammoniakgas auf Schwefelmonochlorid oder Schwefeldichlorid 1) oder auf Thionylchlorid²), ferner bei der Zersetzung von Baryumamidosulfonat durch Wärme 3). Soubeiran, welcher die Verbindung zuerst, wenn auch in unreinem Zustande erhielt, begnügte sich damit, das bei der Einwirkung des Ammoniaks auf Schwefeldichlorid schließlich resultierende gelbe Pulver rasch mit kaltem Wasser zu behandeln, und gab dem Schwefelstickstoff die Formel N₂S₃. Den hierbei verbleibenden Rückstand erkannten Fordos und Gélis als ein Gemenge des eigentlichen Schwefelstickstoffs N₂S₂ mit Schwefel. Sie isolierten ersteren daraus, nachdem das Gemenge wiederholt mit kaltem Schwefelkohlenstoff in kleinen Mengen ausgewaschen war, durch Umkrystallisieren aus heißem Schwefelkohlenstoff. Vorteilhafter gestaltet sich die Darstellung, wenn das Schwefelchlorid in der acht- bis zehnfachen Menge Schwefelkohlenstoff gelöst und dann Ammoniakgas so lange eingeleitet wird, bis das nach einiger Zeit entstandene braune Pulver völlig gelöst ist, die in der Flüssigkeit schwimmenden Flocken (wesentlich Chlorammonium) wenig gefärbt erscheinen und die Flüssigkeit selbst eine schöne orangegelbe Färbung zeigt. Dann wird filtriert und aus dem Rückstand der Schwefelstickstoff durch siedenden Schwefelkohlenstoff vollständig ausgezogen. Aus den Filtraten krystallisiert zunächst der Schwefelstickstoff, der im Schwefelkohlenstoff weniger löslich ist als Schwefel.

Das Stickstofftetrasulfid bildet orangerote, bei längerem Liegen, besonders im Sonnenlichte goldgelb werdende, meistens säulenförmige Krystalle des rhombischen oder monoklinen Systems 4) vom spezifischen Gewicht 2,1166 bei 150. Er besitzt einen schwachen, nach Michaelis 5)

¹⁾ Gregory, J. Pharm. 21, 315, 22, 301; JB. Berz. 16, 70; Soubeiran, Ann. ch. phys 67, 71; Ann. Chem. 28, 59; Fordos u. Gélis, Compt. rend. 31, 702; Ann. Chem. 78, 71; Ann. ch. phys. [3] 32, 385, 389; JB. 1851, S. 314, 324. — 2) Michaelis, Jen. Ztschr. Med. u. Naturw. 6, 79. — 3) Divers u. Haga, Chem. News 74, 277; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 10. — 4) Nicklès, Ann. ch. phys. [3] 32, 420. — 5) Michaelis, Jen. Ztschr. Med. u. Naturw. 6, 70; Ztschr. Chem. [2] 6, 460.

erst beim Erwärmen auf 120° deutlich hervortretenden Geruch. Nach den älteren Angaben soll er bei 135° in feinen, gelbroten Krystallen sublimieren, bei 158° unter Gasentwickelung schmelzen und bei 160° unter schwacher Feuererscheinung verpuffen. Nach den neueren Untersuchungen¹) liegt indessen der Schmelzpunkt wesentlich höher, nämlich erst bei 178 bis 179° und der Explosionspunkt noch etwas höher. Dagegen findet eine teilweise Sublimation nach Hoitsema²) schon bei 110° statt und eine langsame Zersetzung, bei welcher nur Stickstoff entweicht, beginnt schon bei 100°, bis 170° nur langsam, dann aber äußerst schnell anwachsend.

Während man bis 1896 der Verbindung die von Fordos u. Gélis aufgestellte Formel N₂S₂ zuschrieb, zeigte Schenk⁴) in diesem Jahre auf Grund kryoskopischer Bestimmungen, daß diese Formel zu verdoppeln sei, was Andreocci¹) auch durch ebullioskopische Bestimmung bestätigte. Schenk stellte zugleich eine Konstitutionsformel auf, welche durch die mehrfachen Bindungen zwischen den Stickstoffatomen wohl hauptsächlich die explosiven Eigenschaften der Verbindung erklären soll, das verschiedene Verhalten, das ein Teil des Stickstoffs bei der Einwirkung von Aminen zeigt, aber unerklärt läßt, nämlich:



Das Stickstofftetrasulfid läst sich zu einem prächtig goldgelben Pulver zerreiben. Dies muß aber mit großer Vorsicht geschehen, da ein stärkerer Stoß mit einem harten Körper heftige Explosion herbeiführen kann. In Wasser, das ihn kaum benetzt, ist er unlöslich, in Alkohol, Äther, Methylalkohol, Terpentinöl wenig, in Benzol und Schwefelkohlenstoff reichlicher löslich. Die tief dunkelrote Lösung in Schwefelkohlenstoff zersetzt sich nach Fordos und Gélis allmählich, es bildet sich dabei nach Muthmann und Clever 3) u. a. das Stickstoffpentasulfid.

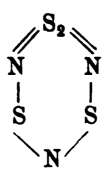
Bei anhaltender Einwirkung von Wasser wird Schwefelstickstoff in Ammoniak, unterschwefligsaures und trithionsaures Ammonium zerlegt, durch Kali in Ammoniak, unterschwefligsaures und schwefligsaures Salz.

Salzsäuregas wirkt in der Wärme heftig ein, indem Salmiak, Chlorschwefel und wahrscheinlich Chlorschwefelstickstoff N₄ S₅ Cl₂ entstehen ⁴).

Letztere Verbindung oder, je nach der Menge des Schwefeldichlorids, N₄S₆Cl₄ bezw. N₁₂S₁₄Cl₂ u. a. entstehen bei Einwirkung von

¹⁾ R. Schenk, Ann. Chem. 290, 171; Andreocci, Ztschr. anorgan. Chem. 14, 246. — 2) C. Hoitsema, Ztschr. physikal. Chem. 21, 137. — 3) Muthmann u. Clever, Ztschr. anorgan. Chem. 13, 200. — 4) Michaelis, Jen. Ztschr. Med. u. Naturw. 6, 79; Ztschr. Chem. [2] 6, 460.

Schwefeldichlorid auf Stickstofftetrasulfid 1). Einwirkung von Schwefelmonochlorid S₂Cl₂ führt dagegen unter Elimination eines Stickstoffatoms zum Chlorid einer Base, welche von Demarçay 2) als Thiotriazyl bezeichnet wurde und der Muthmann und Seitter 3) die Konstitution



zuschreiben. Das Bromid und Jodid dieser Base entstehen analog den entsprechenden Schwefelverbindungen 3), das Nitrat und Sulfat aus dem Chlorid durch Einwirkung von Salpeter- bezw. Schwefelsäure 4), das Rhodanat durch doppelte Umsetzung des Chlorids mit Kalium-rhodanat 3).

Statt des Thiotriazylchlorids entsteht bei Einwirkung von Schwefelmonochlorid in der Kälte Dithiotetrathiazylchlorid S₆N₄Cl₂, welches ebenfalls durch Schwefelsäure in das entsprechende Sulfat umgewandelt werden kann ⁵).

Chlor und Brom lagern sich an das Tetrasulfid unter Bildung von N₄S₄Cl₄⁶) bezw. N₄S₄Br₄ und N₄S₄Br₆⁷) an. N₄S₄Br₄ geht beim Liegen an der Luft in N₄S₅Br₂ über.

Mit Untersalpetersäure entsteht in Schwefelkohlenstofflösung eine weiße, an der Luft äußerst zerfließliche Krystallmasse von der wahrscheinlichen Zusammensetzung NSO₄?). Durch Einwirkung der Untersalpetersäure auf die oben erwähnten Bromierungsprodukte wurden Verbindungen NSO und N₄S₃O₆ erhalten?).

Während trockenes Ammoniak auf Schwefelstickstoff ohne Wirkung ist, entsteht damit in ätherischer Lösung bei 100° eine weiße, sublimierbare Verbindung 8). Von Aminen wirken die tertiären nicht, die primären in verschiedener Weise ein. Sekundäre bilden unter heftiger Reaktion Thiodiamine R₂ N.S. NR₂; dabei tritt sämtlicher Schwefel des Schwefelstickstoffs in diese Verbindung ein, während vom Stickstoff zwei Drittel als Ammoniak, ein Drittel in freiem Zustande auftritt 9).

Durch Reduktionsmittel wird Stickstofftetrasulfid in Ammoniak, Schwefel und Schwefeldioxyd bezw. dessen Reduktionsprodukte übergeführt⁹).

¹⁾ Soubeiran, Ann. ch. phys. 67, 71; Ann. Chem. 28, 59.—
2) Demarçay, Compt. rend. 91, 1066; Ber. 14, 253.—
3) Muthmann und Seitter, Ber. 30, 627.—
4) Demarçay, Compt. rend. 91, 1066; Ber. 14, 253; s. a.
5) Derselbe, Compt. rend. 92, 726.—
6) Derselbe, Compt. rend. 91, 854; Ber. 13, 2412; Andreocci, Ztschr. anorgan. Chem. 14, 246; Muthmann u. Seitter, Ber. 30, 627.—
7) Clever u. Muthmann, Ber. 29, 340.—
8) Michaelis, Jen. Ztschr. Med. u. Naturw. 6, 79; Ztschr. Chem. [2] 6, 460.—
9) R. Schenk, Ann. Chem. 290, 171.

Stickstoffpentasulfid N₂S₅ 1) bildet sich aus dem vorigen bei verschiedenen Zersetzungen, so bei Einwirkung von Tetrachlor-kohlenstoff im Rohr bei 125°, auch bei der Explosion des Tetrasulfids, bei vorsichtigem Erhitzen mit Bleioxyd, bei Einwirkung von Halogen, salpetriger Säure und Salpetersäure, im allgemeinen um so reichlicher, je langsamer die Zersetzung erfolgt.

Zur Darstellung erhitzt man 30 g Tetrasulfid mit 500 g reinem Schwefelkohlenstoff im Autoklaven zwei Stunden auf 5 Atm. Druck. Nach dem Erkalten wird von einem gleichzeitig gebildeten amorphen Körper, der die Zusammensetzung des Rhodans besitzt und wahrscheinlich ein Polyrhodan (CNS)_n ist, abfiltriert, vom Schwefelkohlenstoff zum größsten Teile durch Destillation, zuletzt durch Eindunsten im Vakuum befreit. Der Rückstand wird mit 500 ccm absolutem Äther digeriert, der dabei mit aufgenommene Schwefel durch Abkühlung der Lösung auf — 25° vollständig zur Abscheidung gebracht, dann wird der Äther an trockener Luft verdunstet.

Das Stickstoffpentasulfid bildet eine blutrote Flüssigkeit, welche im Kältegemisch zu einer krystallinischen jodartigen Masse erstarrt und dann bei 10 bis 11° schmilzt, von intensivem jodähnlichen Geruch und brennendem Geschmack, starker Reizwirkung auf Schleimhäute.

Das spezifische Gewicht ist bei $18^{\circ} = 1,901$. Die Verbindung verflüchtigt sich unter teilweiser Zersetzung. In Wasser ist sie unlöslich, in den meisten organischen Lösungsmitteln leicht löslich. Vor Licht geschützt, sind diese Lösungen ziemlich beständig, während der reine Körper leicht in Tetrasulfid und Schwefel zerfällt. Das Absorptionsspektrum zeigt ein breites Band, von der D-Linie bis zum Blau verlaufend.

Durch Wasser und Kalilauge wird die Verbindung unter Entwickelung von Ammoniak und Abscheidung von Schwefel zersetzt. Alkoholische Kalilauge färbt die alkoholische Lösung violettrot (empfindliche Reaktion); die färbende Substanz soll ein Alkalisulfonitrat sein. Alkoholisches Schwefelalkali bildet Ammoniak und Polysulfide, Schwefelwasserstoffgas färbt die alkoholische Lösung tiefgelb.

Schwefelstickstoffsäuren.

Im Jahre 1845 stellte Fremy²) eine Reihe von Verbindungen her, welche als Salze verschiedener, aus Schwefelstickstoff, Wasserstoff und Sauerstoff bestehender Säuren erschienen und als "corps sulfazotés" bezeichnet wurden. Dieselben werden teils durch Einwirkung von Schwefeldioxyd auf stark alkalische Lösungen von Kaliumnitrit, teils durch Mischen neutraler Lösungen von Sulfit und Nitrit, teils als Zersetzungsprodukte der so entstehenden Verbindungen durch Wasser

¹⁾ Muthmann und Clever, Ztschr. anorgan. Chem. 13, 200. — 2) Fremy, Ann. ch. phys. [3] 15, 408; Ann. Chem. 56, 315.

erhalten. Die freien Säuren sind meist unbekannt, die Salze lassen sie als 2-, 3- und 4-wertig erscheinen.

Die Untersuchungen von Claus¹) haben dann gezeigt, dass diese Säuren sämtlich Sulfosäuren sind. Er unterschied drei Reihen, nämlich Sulfammonsäureverbindungen, Sulfoxyazosäureverbindungen und Sulfaminsäureverbindungen. Weitere Aufklärungen und teilweise Richtigstellungen brachten die Arbeiten Berglunds²) und Raschigs³), welche in neuerer Zeit noch durch Divers ergänzt wurden. Dauach handelt es sich bei den vorliegenden Verbindungen wohl durchgehends um Schwefelsäurederivate des Ammoniaks bezw. Hydroxylamins, welche die für solche Derivate allgemein gültigen Merkmale aufweisen und bezüglich ihrer Besonderheiten mehr dem Schwefel als dem Stickstoff verdanken. Sie sollen daher nur tabellarisch verzeichnet werden, um die hauptsächlichen Verbindungen, welche die einzelnen Autoren beschrieben, in ihrem Zusammenhang und ihrer wahren Zugehörigkeit zu kennzeichnen.

¹⁾ Claus u. Koch, Ann. Chem. 152, 336; Claus, Ann. Chem. 152, 351; 158, 52, 194. — 2) Berglund, Lunds universitets Arskrift 12 und 13; Ber. 9, 252, 1896; vergl. auch Raschig. — 2) F. Raschig, Ann. Chem. 241, 161.

Sulfazinige Säure S _s N _g H ₆ O ₁₉		l	K-Salz = basisch dihydroxyl- sminsulfonsaurem Salz KO HO SO.K	Nitrito - % n - hydroxi- midosulfat
Sulfazinsäure S.N.H.O.1.		1	K-Salz = KHN, O, (80, K), vielleicht K80, N.O.N.SO, K	Kaliumnitrito-%n- hydroximidosulfat, teilweise durch Alkali
				imidosulfat verwandelt. Kaliumnitrito-
Metasulfazotinsäure		1		
			Wabracheinlich mit dem vori-	imidosulfat midosulfat Kaliumnitrito-
Metasulfazinsäure		1		n-hydrox-
q	Dasisches Salz	basisches Salz Bulfazotinsaures Kali	$(80_3 \text{K})_2 \text{NH} < 0 > \text{NK} (80_3 \text{K})_2$	
Sulfazotinsäure S. Ng Hg O16		HN(80,K), .NO 80,K	1	
a	neutrales Salz	Disulfhydroxazo s. Kali ONH(803K), 2 H, 0	Hydroxylamindisulfonsaures Kali HON(SO ₂ K) ₂ .2 H ₂ O	1
Sulfazilinsäure $$ S ₄ N ₂ H ₂ O ₁₂		Oxysulfazotinsaures Kali	$(80_8 \text{K})_8 \text{N} < 0 > \text{N} (80_8 \text{K})_8$	Wahrscheinlich
		80gKNO-N(80gK)g		

amemasa Haga, Chem. Soc. Proc. 16, 55; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 753. 1) E. Divers und T

Nach Claus Nach Claus Trisulfoxyszosaures Kali ON(SO ₂ K) ₂ .H ₂ O Sulfhydroxylaminasures Kali HO.NH.SO ₂ K Kali HO.NH.SO ₂ K Kali H ₂ N(SO ₂ K) ₃ Kali H ₃ N(SO ₃ K) ₆ Kali H ₄ N(SO ₃ K) ₆ Sulfhydroxylaminešure HO.NH.SO ₃ H Sulfhydroxylaminešure HO.NH.SO ₄ H Basisch bydroxylaminschwef- ligsaures Kali HN(SO ₃ K) Stickoxydschweflige. Kali)	l	Schwefe!	S ₂ N ₂ H ₄ O ₇ S ₃ N ₂ H ₄ O ₁ S ₄ N ₂ H ₄ O ₁	Fremys (Bezeichnung Hetasulfazilinskure
	HO.NH.80,H	Eali H _a N(80,E) _s	8ulfhydroxylaminaaures Kali HO.NH.8O ₃ K — Kali Kali	Nach Claus Trisulfoxyszosaures Kali ON(SO ₂ K) ₃ .H ₂ O
	Basisch hydroxylaminschwef- OK ligsaures Kali HN SO _e K (stickoxydschwefligs, Kali)	Imidosulfonsaures Kall HN(SO ₅ K) ₂ (Bergland) Amidosulfonsäure H ₂ NSO ₅ H (Bergland)		Wahrscheinlich (SO ₂ K) ₂ N(SO ₂ K) ₃

Stickstoffwasserstoffverbindungen.

Der Stickstoff könnte ähnlich wie Kohlenstoff durch ketten- und ringförmige Verbindung einzelner Stickstoffatome, die außerdem mit Wasserstoff verbunden sind, eine fast unbeschränkte Anzahl von Wasserstoffverbindungen liefern. Thatsächlich ist dem jedoch eine ziemlich enge Grenze gezogen, und selbst von den wenigen existenzfähigen Verbindungen ist ein Teil sehr unbeständiger Natur. Es ist dies wohl auf die starke Spannung zurückzuführen, welche die Ablenkung der Valenzrichtungen bedingt, sobald mehrere Stickstoffatome untereinander in Bindung treten.

Zur Zeit sind fünf Verbindungen bekannt, welche nur aus Stickstoff und Wasserstoff bestehen:

1.	Ammoniak	•	•	•	•	•	•	•		NH ₃
2.	Diamid (Hydrazin)		•	•	•	•	•		•	$N_{1}H_{4}$
3.	Stickstoffwasserstoffsäure	•	•	•	•	•	•	•	•	$N_s H$
4.	Stickstoffammonium		•	•	•	•			•	N_4H_4
5.	Stickstoffdiammonium .	•	•	•	•	•	•	•	•	N ₅ H ₅

Ferner sind Prozan N₂H₅ = NH₂. NH. NH₂¹) und Buzylen N₄H₄ = NH₂-NH-N=NH, dem Kohlenwasserstoff Butylen ent-sprechend²), in allerdings schon sehr unbeständigen Derivaten, nicht aber in freiem Zustande bekannt.

An das Ammoniak schließt sich das an sich hypothetische, aber in Legierungen und Substitutionsprodukten anscheinend existenzfähige Ammonium NH₄.

Wie man vom Methan durch successiven Ersatz der Wasserstoffatome durch Hydroxylgruppen zum Alkohol, zum Aldehyd und schließlich zur Säure gelangt, so kann man auch vom Ammoniak die folgenden Oxydationsstufen ableiten:

```
NH_3,

NH_2(OH) Hydroxylamin,

2[NH(OH)_2] = 2H_2O + |NOH|_2 untersalpetrige Säure,

N(OH)_3 = H_2O + NO_2H salpetrige Säure.
```

Die beiden letzten Verbindungen, in denen der Sauerstoff bereits vorwiegend den chemischen Charakter bedingt, sind unter den Stick-

¹⁾ Thiele u. Osborne, Ber. 30, 2867; Ann. Chem. 305, 80. —
1) Th. Curtius. Ber. 29, 781.

stoffsauerstoffverbindungen abgehandelt worden. Das Hydroxylamin hingegen, das noch wesentlich den Charakter der Stickstoffwasserstoffverbindungen trägt und insbesondere dem Hydrazin ähnelt, wird zwischen diesem und dem konstitutionell näher stehenden Ammoniak besprochen werden.

Ammoniak.

Ammoniak NH₃ wurde auch als flüchtiges Alkali, flüchtiges Laugensalz, Ammonium, alkalische Luft, Kanes Amidowasserstoff, Hydramid (Amidide d'hydrogène) bezeichnet.

Von alters her bekannt ist der Salmiak. Die ursprünglich ohne Zweifel dem Steinsalz zukommende Bezeichnung "sal ammoniacum", die zu des angeblichen Gebers Zeiten als "sal armeniacum" und bei Basilius als "sal armoniacum" auftritt, ist früh auf jenes Salz übertragen worden. Davon leiteten zuerst gegen Ende des 18. Jahrhunderts französische Forscher das Wort "Ammoniaque" ab; dies wurde im Deutschen, wo bis dahin für das freie Ammoniakgas, welches vom Ammoniumkarbonat noch nicht durchgehends unterschieden wurde, die Bezeichnungen "flüchtiges Laugensalz" und "flüchtiges Alkali" gebräuchlich waren, anfangs durch "Ammonium" wiedergegeben. Isoliert wurde das Ammoniakgas zuerst durch Priestley, als er Quecksilber als Sperrflüssigkeit in Anwendung zog.

Vorkommen. Ammoniak findet sich 1. in der atmosphärischen Luft als Bikarbonat, Nitrit und Nitrat (s. d.), nach Chevalier 1) in der Pariser Luft auch als Sulfid und Acetat. Scheele 2) beobachtete die Bildung von Ammoniaksalzen an der Mündung von Säureflaschen im Zimmer, Saussure 3) den Übergang von Aluminiumsulfat an freier Luft in Ammoniakalaun, Collard de Martigny 1) die Bildung von Ammoniumsulfat in verdünnter Schwefelsäure, die auf einem Hausdache der Atmosphäre ausgesetzt war. Der Gehalt ist ein sehr schwankender. In großen Städten, namentlich solchen mit starker Industrie, scheint er im allgemeinen erhöht, während andererseits auf dem Lande auch durch Verwesung des Düngers unter Umständen besonders hohe Werte bedingt werden. Von wesentlichem Einfluß scheinen auch Jahreszeit und Witterung. Speziell über den stärkeren oder geringeren Gehalt an Ammoniumnitrit vergl. die dort gegebenen Daten.

In 1000000 Tln. Luft fanden (s. die Tabelle a. f. S.):

2. In den meteorischen Niederschlägen, wo es schon von Zimmermann⁵) und Brandes⁶) vereinzelt beobachtet worden war, als deren konstanter Bestandteil es aber erst von Liebig⁷) erkannt wurde. Mit

¹⁾ Chevalier, J. Pharm. 20, 655. — 2) Scheele, Opuscul. 2, 373. — 8) Saussure, N. allg. Journ. Chem. 4, 691. — 4) Collard de Martigny, Journ. chim. méd. 3, 516; Gmelin-Kraut, 6. Aufl. I, 2. Abt., 8. 487. — 5) Zimmermann, Kastn. Arch. 1, 257. — 6) Brandes, Schweiggers J. 48, 153. — 7) Liebig, Organ. Chem., Braunschweig 1840, 8. 70 u. 836.

Beobachter	Tle. NH ₃	Ort	Besondere Umstände				
Graeger 1)	0,333	Mühlhausen	Regnerische Maitage				
Fresenius ²).	0,098 0,169	Wiesbaden "	Bei Tage August u. Septbr.				
Horsford ³)	1,2—47,6 - -	Boston	Am höchsten im Juli, am nie- drigsten im Dezember; an der Küste nicht weniger als in- mitten der Stadt				
Pierre ⁴)	'i 3,5	Caen	_				
5)	0,5	79	-				
G. Ville)	16,52 -31,71	Paris	1849—1850				
H. T. Brown?)	1,44-3,09	Burton on Trent	Im Herbst				
•	1,80-2,15 auf dem Lande		Dezember, Februar				
A. Smith)	40	Innellan	<u> </u>				
•	50	London	_				
•	l, 60	Glasgow					
•	100	Manchester					
•	260	-	In der Nähe eines Misthaufens				
Marcano u.	3		ı				
Muntz*)	5,30—27 (Mittel 12,52) mg		Pro 1 qm Oberfläche				

der Bestimmung beschäftigten sich Barral ¹⁰), Martin ¹¹), Bin eau ¹²), Lawes und Gilbert ¹³), Boussingault ¹⁴), Knop ¹⁵), Wag ¹⁶), Bechi ¹⁷), Gopelsroeder ¹⁸) u. a. Schon infolge der Anwesenheit in den Niederschlägen findet es sich auch im Fluss-, See- und Meerwasser ¹⁹). Von den Bestimmungen seien folgende erwähnt (s. die Tabelle a. f. S.).

Nach Schöyen 20) ist nur ein kleiner Teil des im Regenwasser enthaltenen Ammoniaks in Form von Nitrit vorhanden, der weit größere als Karbonat. In den Tropen erscheint der Gehalt höher 21),

¹⁾ Graeger, Arch. Pharm. [2] 44, 35; Ann. Chem. 56, 208. — 2) Fresenius, J. pr. Chem. 46, 100. — 3) Horsford, Ann. Chem. 74, 243. — 4) Pierre, Compt. rend. 34, 878; JB. 1852, S. 356. — 5) Ders., Compt. rend. 36, 694; JB. 1853, S. 333. — 6) G. Ville, Compt. rend. 35, 464; JB. 1852, S. 356. — 7) H. T. Brown, Lond. Roy. Soc. Proc. 18, 286; Chem. Centralbl. 1870, S. 341. — 3) A. Smith, On air and rain, vgl. Graham - Otto, 5. Aufl. II, 2. Abt., S. 67. — 9) Marcano u. Muntz, Compt. rend. 113, 779; Ber. 25, 4, Ref. — 10) Barral, JB. 1852, S. 750. — 11) Martin, ebend. 1853, S. 708. — 12) Bineau, Compt. rend. 34, 357. — 13) Lawes u. Gilbert, JB. 1854, S. 758. — 14) Boussingault, Ann. ch. phys. [3] 39, 257 u. 40, 129. — 15) W. Knop, Kreislauf des Stoffes 2, 76, Leipzig 1868. — 16) Wag, Journ. Roy. Agric. Soc. England 17, 142, 168. — 17) Bechi, Ber. 6, 1203. — 18) Goppelsroeder, J. pr. Chem. [2] 4, 139, 383. — 19) Forchhammer, JB. 1850, S. 621. — 20) Schöyen, Zeitschr. anal. Chem. 2, 330. — 21) s. 9) u. Muntz, Compt. rend. 114, 184; Ber. 25, 188, Ref.

Art des Wassers	Ort	Gehalt an NH _s pro Liter in mg	Beobachter	Bemer- kungen
Regenwasser	Liebfrauenberg i. Els.	0,79	Boussingault1)	Mittel von
	 	1	1	47 Ver-
ļ	' 		1 	suchen
i 70	Möckern	0,3-4,0	W. Wolf u.	
 		i	Knop 2)	
זי	Caracas	0,37—4,01	Marcano u.	
i i]	(Mittel 1,55)	Muntz ⁸)	
Nebelwasser	Liebfrauenberg	2,56—7,21	Boussingault	Angeblich
; ;		1		einmal
•	1 	!	' 	138 mg (?)
Thauwasser	, n	1,02-6,20	"	_
	Möckern	2,0	Knop u. Wolf	_
Flusswasser	Liebfrauenberg	0,016—4,9	Boussingault	
ח	Möckern	0,7—2,35	Knop u. Wolf	-
Meerwasser	Kanal bei Dieppe	2,0	Boussingault	_
n	" " Fécamp	0,57	E. Marchand 2)	_
7	Adriatisches Meer bei		<u> </u> 	
I	Spalato	13,8	Vierthaler4)	—
n	Irisches Meer	1,1	Thorpe u. Mor-	
		1	ton ⁵)	

die gegenteilige Behauptung⁶) gründet sich nach Muntz nur auf die Heranziehung von Beobachtungen in volkreichen Städten. Immerhin erscheint die Übereinstimmung zwischen den Beobachtungen in Möckern und in Caracas auffallend.

- 3. In Mineralwässern, an Salzsäure oder andere Säuren gebunden, wurde es zuerst von Murray 7) und Chevallier 8), später sehr vielfach nachgewiesen. Andererseits sind aber Mineralwässer wie Brunnenwässer 2) häufig ganz frei von Ammoniak oder nur mit kaum merklichen Mengen desselben beladen. Immerhin gehört nach dem Gesagten das Ammoniak ebenso wie die salpetrige Säure zu den Bestandteilen, welche in geringer Menge in normalem Wasser vorkommen und deren Nachweis nicht unter allen Umständen auf eine Verunreinigung durch Abfallstoffe od. dergl. hinweist.
 - 4. Im Boden. Ammoniumchlorid und Ammoniumsulfat finden

¹⁾ Boussingault, Ann. ch. phys. [3] 39, 257 u. 40, 129. — 2) W. Knop, Kreislauf des Stoffes 2, 76, Leipzig 1868. — 3) Marcano u. Muntz, Comptrend. 113, 779; Ber. 25, 4, Ref. — 4) Vierthaler, Wien. Akad. Ber. 56 [2], 479. — 5) Thorpe u. Morton, Ann. Chem. 158, 122. — 6) Alb. Lévy, Compt. rend. 113, 804; Ber. 25, 4, Ref. — 7) Murray, Phil. Mag. Ann. 6, 284. — 3) Chevallier, Journ. chim. méd. 10, 33.

sich in der Nähe von Vulkanen und entzündeten Steinkohlenlagern 1), neben freiem Ammoniak in den Dämpfen der toscanischen Borsäurefumarolen. Bunsen²) hatte am Hekla wie Scacchi³) und Ranieri⁴) am Vesuv die Ammoniaksalze vorzugsweise da gefunden, wo der Lavastrom Wiesenland überflutete, und nahm daher an, dass ihre Bildung eine sekundare sei, teils aus dem Stickstoff der Vegetation herrühre, teils aus der Absorption von Ammoniak aus der Luft durch die mit Wasser durchtränkten Tuffmassen. Dagegen nehmen v. Waltershausen 5), St. Claire-Deville 6) und Dauberry 7) ursprüngliche vulkanische Bildung von Salmiak, etwa aus Salzsäure, Stickstoff und Wasserstoff oder aus Stickstoffmetallen, an. Dufür spricht u. a. der Ammoniakgehalt der von freien Säuren durchtränkten Schlacken am Gipfel und Krater des Vesuvs 8). — Das Wasser der Borsäurelagunen scheidet beim Einengen Ammoniummagnesiumsulfat ab 9), am Rande der Fumarolen finden sich Ammoniumsulfat und Ammoniumborat sowie ammoniakhaltige Borsäure. I)as Ammoniak dieser Fundquellen könnte aus Stickstoffbor stammen 10).

Steinsalz von Hall in Tirol, Kochsalz von Rosenheim, Friedrichshall, Orb, Kissingen und Dürkheim ist nach Vogel¹¹) salmiakhaltig. Ammoniakalaun findet sich bei Tschermig in Böhmen. Ammoniumbikarbonat, Natriumammoniumphosphat und andere Ammoniaksalze finden sich als Zersetzungsprodukte des Guanos, Ammoniummagnesiumphosphat in vormals mit Harn getränktem Boden. Nach Berthelot und André¹²) rührt der Ammoniakgehalt des Bodens von dem Zerfall amidartiger Körper, wozu ja auch Eiweißstoffe bezw. deren Spaltungsprodukte zu rechnen sind, her.

Ammoniak findet sich ferner in Eisenerzen, Thonen, Ackererden und anderen porösen Körpern, falls sie Gelegenheit hatten, Ammoniakverbindungen aus Luft oder Wasser aufzunehmen¹³). Nach Austin¹⁴), Chevallier¹³), Berzelius¹⁵) sollte sich beim Rosten des Eisens Ammoniak

¹⁾ Glaser, Kastn. Arch. 14, 69; Blondeau, Compt. rend. 29, 405; JB. 1849, S. 793. — *) Bunsen, Ann. Chem. 62, 8; 65, 70. — *) Scacchi, Ann. min. [4] 17, 323; JB. 1850, S. 770. — 4) Ranieri, Compt. rend. 104, 338. - 3) S. v. Waltershausen, Phys.-geogr. Skizze von Island, Göttingen 1847, S. 115. - 6) Ch. St.-Claire Deville, Bull. geol. [2] 14, 263; JB. 1857, S. 717. — 7) Daubeny, Phil. Mag. [4] 5, 233; JB. 1858, S. 789. — *) Palmieri, Compt. rend. 64, 668; JB. 1867, S. 1032. — *) C. Schmidt, Ann. Chem. 98. 273; O. Popp, ebend. Suppl. 8, 1. — 10) H. St.-Claire Deville u. Wöhler, Ann. Chem. 105, 71; Popp, l. c. - 11) A. Vogel, J. pr. Chem. 2, 290. — 12) Berthelot u. André, Compt. rend. 112, 189. — 13) Vauquelin, Ann. chim. phys. 24, 99; Chevallier, ebend. 34, 109; Boussingault, ebend. 43, 334; Bouis, ebend. 35, 333; Faraday, Quart. Journ. of Science 19, 16, Ann. Phys. 3, 455; Schweigg. Journ. 44, 341; Kastners Arch. 5, 442, N. Journ. Pharm. 11, 1, 64; W. Knop, Chem. Centralbl. 1860, S. 257; Ders., Kreislauf des Stoffes 1, 115 u. 2, 82, Leipzig 1868; Ad. Mayer, Agrikulturchemie 2, 77, Heidelberg 1871. — 14) Austin, Ann. Chim. 2, 260. — 15) Berzelius, JB. Bz. 8, 115.

bilden, nach Reiset¹) unter Zwischenbildung von Cyan. Diese Ansicht ist aber durch Will²) widerlegt worden.

- 5. In Pflanzen finden sich Ammoniaksalze in so weiter Verbreitung, dass ihre Abwesenheit die Ausnahme bildet 3).
- 6. Auch im Tierkörper ist Ammoniak, wenn auch meist in geringen Mengen, sehr verbreitet. Menschliche Expirationsluft enthält dasselbe in geringen Spuren 4). Solche finden sich auch im Blute, im arteriellen Hundeblute im Mittel zu 1,5 mg in 100 g, im Blute der Pfortader etwa 3,4 mal so viel, am meisten in den Ästen der Vena pneumatica, wo 11,2 mg in 100 g Blut ermittelt wurden 5). Bei gesunden Menschen beträgt der Gehalt nach Winterberg 6) im Mittel 0,9 mg, nach Salaskin 7) 0,96 in 100 ccm Blut. Ebenso findet es sich in wechselnder Menge in allen Geweben 7). Saures harnsaures Ammoniak, das den Hauptbestandteil des Harns von Vögeln und Reptilien bildet, findet sich in geringer Menge auch im Harn der Säugetiere, beim Menschen im Mittel etwa 0,7 g in 24 Stunden; die Menge steigt bei reichlicher Fleischkost, sowie bei Krankheiten, in welchen zufolge vermehrter Eiweisszersetzung erhöhte Säurebildung besteht, bei Fieber, Diabetes u. s. f. 8).

Bildung. 1. Aus freiem Stickstoff. Der Induktionsfunkenstrom bildet Ammoniak aus einer Mischung von Stickstoff und Wasserstoff⁹), auch die dunkle elektrische Entladung bewirkt die Vereinigung der Elemente ¹⁰). Durch Erhitzen wird deren direkte Vereinigung nur bei Gegenwart von Salzsäure im Devilleschen Apparate in geringer Menge bewirkt ¹¹).

Nach Mulders ¹²), von Fleitmann ¹³) nicht bestätigter Angabe soll sich Ammoniak bilden, wenn ein Gemenge von Luft und Schwefelwasserstoff bei 30 bis 40° mit Bimsstein oder Holzkohle zusammentrifft.

¹⁾ Reiset, Compt. rend. 15, 134, 162; JB. Bz. 23, 105; vgl. auch Faraday, Quart. Journ. of Science 19, 16. — 2) Will, Liebigs Chemie in Anwendung auf Agrikultur, 7. Aufl., I, S. 309. —) Pleischl, Zeitschr. Phys. Math. 2, 156; Liebig, Chemie in Anwendung auf Agrikultur 1, 66, 7. Aufl.; E. Schulze u. H. Schultze, Hennebergs landw. JB. 1867/68, S. 544; Hosaeus, Arch. Pharm. [2] 122, 198; 127, 237; Reichardt, ebend. 122, 193. — 1) Thiry, Kühnes physiolog. Chem., S. 447, Leipzig 1868. — 5) Nencki, Pawlow u. Zaleski, Arch. biol. de St. Pétersbourg 4; Hammarsten, Physiolog. Chem. 4. Aufl., S. 173. — 6) Winterberg, Wien. klin. Wochenschr. 1897; Zeitschr. klin. Med. 35; Hammarsten, Physiolog. Chemie, 4. Aufl., 8. 173. -7) Salaskin, Zeitschr. physiolog. Chem. 25, 449. - 8) Rumpf, Virchows Arch. 143; Hallervorden, ebend. - 9) Regnault, Traité él. de chimie 1846; Morren, Compt. rend. 48, 342; JB. 1859, S. 34; Perrot, Compt. rend. 49, 204; JB. 1859, S. 35; Deville, Compt. rend. 60, 317; Ann. Chem. 135, 104; Chabrier, ebend. 75, 484; Berthelot, Ann. ch. phys. [5] 21, 385. — 10) Doukin, Lond. R. Soc. Proc. 81, 281. — 11) Vgl. Gmelin-Kraut, Handbuch 1, 6. Aufl., 2. Abt., 489. — 12) Mulder, Scheik. Onderz. 5, VII, 404; JB. 1850, S. 290. — 13) Fleitmann, Ann. Chem. 76, 127.

Die Angabe Decharmes 1), dass Luft, die bei 10 bis 52° über feuchte Ackererde geleitet wird, Ammoniak entstehen lasse, ist durchaus unglaubwürdig, da im Widerspruch mit allen Erfahrungen. Auch Druck bis zu 50 Atmosphären bewirkt keine Vereinigung des Gemenges. Die angebliche Vereinigung der Elemente in Gegenwart von Platinschwamm 2) findet nach Wright 3) nicht statt.

Nach Fleck 4) soll durch Überleiten eines Gemenges von Stickstoff, Wasserdampf und Kohlenoxyd über Kalkhydrat zwischen Dunkel- und Hellrotglut Ammoniak gebildet werden, und zwar 1 g pro 100 Liter Luft. Weinmann 5) konnte dies nicht bestätigen. Ebenso haben sich die Angaben, dass Ammoniak beim Überleiten von Stickstoff und Wasserstoff über glühenden, Natronkalk gebildet werde, als unrichtig erwiesen 6). Roger u. Jacquemin 7) wollen ein Ammoniaksalz beim Überleiten von feuchtem Stickstoff über weißglühende Holzkohle erhalten haben.

Über die Bildung des Nitrits oder Nitrats bei Verdunstungs- und Verbrennungsprozessen ist bei diesen Salzen das Erforderliche gesagt. Beim Verbrennen von Magnesium in atmosphärischer Luft nimmt Aslanoglou⁸) die Bildung von Ammoniak aus intermediär gebildetem Magnesiumnitrid an.

Die freiwillige Bildung aus den Elementen erfolgt nach Bauer⁹), wenn platinierte Platinelektroden von den räumlich getrennten Gasen umgeben und durch Diverssche Flüssigkeit (Ammoniumnitrat, in Ammoniakgas zerflossen) als Elektrolyt leitend umgeben sind.

2. Aus Stickstoffverbindungen. Aus allen Sauerstoffverbindungen des Stickstoffs entsteht Ammoniak, wenn man sie, gemischt mit Wasserstoffgas, über Platinschwamm leitet, aus Stickoxydul und Salpetersäuredampf aber nur in der Wärme ¹⁰). Bei Verwendung von Stickoxyd oder Untersalpetersäure und überschüssigem Wasserstoff gerät selbst kalter Platinschwamm in lebhaftes Glühen und verwandelt unter Explosion sämtlichen Stickstoff in Ammoniak. Platinschwarz wirkt auf die Gemische erst beim Erwärmen und ohne Erglühen ein ¹¹). Ähnlich wie Platin, aber erst in Glühhitze, wirken Eisenoxyd, gepulverter Bimsstein, schwächer Zinkoxyd, Zinnoxyd, Kupferoxyd ¹²).

¹⁾ Decharme, Chem. Centralbl. 1865, S. 782. — 2) Johnson, Chem. Soc. 1881, I, S. 128; Ber. 14, 1102. — 3) L. Wright, Chem. Soc. 1881, S. 357; Ber. 14, 2415. — 4) Fleck, Bolleys Handb. chem. Technol. 1862, II, S. 2, 48. — 5) Weinmann, Ber. 12, 976. — 6) Varrentrapp u. Will, Ann. Chem. 39, 266 ff.; Will, Ann. Chem. 45, 95. — 7) Roger u. Jacquemin, Instit. 1859, S. 103; JB. 1859, S. 117. — 8) P. L. Aslanoglou, Chem. News 62, 99; Ber. 24, 7, Ref. — 9) E. Bauer, Ber. 34, 2383. — 10) Hare, Journ. Pharm. 24, 146; vgl. auch 11) u. 2). — 11) Fr. Kuhlmann, Compt. rend. 1838, S. 1107; JB. Berz. 19, 178; Ann. Pharm. 27, 27, 29, 272; Ann. ch. phys. [3] 20, 223; Ann. Chem. 64, 233; JB. 1847/48, S. 391. — 12) Reiset, Compt. rend. 15, 134, 162; JB. Berz. 23, 105; vgl. auch Faraday, Quart. Journ. of Science 19, 16.

Naszierender Wasserstoff und andere reduzierende Körper wandeln ebenfalls alle Stickstoffsauerstoffverbindungen, vielleicht mit Ausnahme des Stickstoffoxyduls, in Ammoniak um (Näheres bei den einzelnen Verbindungen). Bei der Elektrolyse von Salpetersäure tritt nach Ihle 1) Ammoniakbildung ein, wenn die Abspaltung der Hydroxylionen nicht zu schnell geschieht; demgemäß wirkt Vergrößerung der Stromdichte günstig auf diese Bildung ein.

Phosphor-, schwefel-, jod- und -chlorhaltige Stickstoffverbindungen sowie die Stickstoffmetalle liefern bei der Zersetzung durch Wasser, Säuren oder Alkalien häufig Ammoniak.

Stickstoffhaltige organische Verbindungen erzeugen Ammoniak bei vielerlei Zersetzungen. Die technisch wichtigste, welche zur Zeit die Hauptmenge des zur Verwendung gelangenden Ammoniaks liefert, ist die trockene Destillation. Derselben ähnlich wirkt die Behandlung mit stark wasserentziehenden und zugleich sauren Mitteln; für analytische Zwecke vielfach verwendet wird konzentrierte Schwefelsäure, meist noch in Verbindung mit rauchender Schwefelsäure und Phosphorsäureanhydrid sowie mit einem Oxydationsmittel, um die Zerstörung der organischen Substanz zu vervollständigen (Kjeldahl).

Auch bei Erhitzung mit Kali- oder Natronhydrat geben viele organische Substanzen ihren Stickstoff in Form von Ammoniak ab. Beim Glühen mit hinreichendem Überschuß von Natronkalk werden alle stickstoffhaltigen organischen Verbindungen, mit Ausnahme der von der Salpetersäure abgeleiteten, in der Weise zerlegt, daß sämtlicher Stickstoff als Ammoniak austritt; dies gilt selbst für Cyanverbindungen bei hinreichend langem Glühen²).

Nach Berthelot³) werden stickstoffhaltige organische Verbindungen auch durch Erhitzen mit einem großen Überschuß von rauchender Jodwasserstoffsäure auf 275 bis 280° unter Bildung von Ammoniak zerlegt.

Bei der Fäulnis wie bei der Gärung stickstoffhaltiger organischer Substanzen entsteht Ammoniak in großen Mengen, und wahrscheinlich sind die ersten in der Geschichte vermerkten Ammoniaksalze, insbesondere also der Salmiak, in dieser Weise erhalten worden. Man nimmt heute im allgemeinen an, daß diese Zersetzungen unter dem Einflusse von Mikroben erfolgen. Daß auch andere Kräfte dabei wirksam sein können, zeigt ein Versuch von Loew 4). Derselbe erhielt Ammoniak bei der Einwirkung von mit Sauerstoff beladenem Platinmohr auf Lösungen, welche neben Nitraten eine oxydierbare organische Substanz, am besten ein Kohlehydrat, enthielten.

Darstellung. Ammoniakgas sowie dessen wässerige Lösung

¹⁾ R. Ihle, Zeitschr. physikal. Chem. 19, 572. — 2) Varrentrapp www. Will, Ann. Chem. 39, 266 ff. — 3) Berthelot, Bull. soc. chim. [2] 9, 178— JB. 1867, S. 347. — 4) O. Loew, Ber. 23, 675.

werden jetzt zumeist aus dem Ammoniumkarbonat des Gaswassers gewonnen, indem dieses Salz zunächst in Chlorid oder Sulfat verwandelt und aus diesen Salzen durch Ätzkalk das Ammoniak in Freiheit gesetzt wird. Auch wird zuweilen das Gaswasser direkt dieser Zersetzung unterworfen. In diesem Falle, ebenso wie bei der Verwendung nicht besonders gereinigter Salze, erhält man das Ammoniak mit verwandten flüchtigen organischen Basen, Aminen u. dergl. gemengt. Will man reines Ammoniak haben, so müssen diese Verunreinigungen durch Behandlung mit konzentrierter Salpetersäure (Stas) oder Salpetersalzsäure und wiederholtes Umkrystallisieren beseitigt werden. Auch Destillation mit Kaliumpermanganatlösung von 1 bis 3 Proz. führt zum Ziele¹).

Will man das Ammoniakgas als solches gewinnen, so erwärmt man trockenen Salmiak bezw. eins der anderen genannten Salze mit zu pulverigem Hydrat gelöschtem Kalk, leitet das entweichende Gas durch ein weites Rohr oder einen Trockenturm mit Kalihydrat, gebranntem Kalk oder Natroukalk und fängt es über Quecksilber auf. Man kann auch, da das Ammoniakgas leichter als atmosphärische Luft ist, es in trockenen, mit der Mündung nach unten gerichteten Gefälsen sammeln.

Die Umsetzung zwischen Salmiak und Kalkhydrat vollzieht sich nach der Gleichung:

$$2 \text{ClNH}_4 + \text{CaO}_2 \text{H}_2 = \text{Cl}_2 \text{Ca} + \text{H}_2 \text{O} + 2 \text{NH}_3.$$

Um ganz trockenes Gas zu gewinnen, soll man aber auf 1 Tl. Salmiak 2 Tle. Ätzkalk nehmen.

Doch ist eine vollständige Austreibung des Ammoniakgases aus der die Wärme schlecht leitenden porösen Masse nur durch starkes Erhitzen zu erzielen, welches bei Anwendung von Glasgefäßen deren Zerstörung zur Folge hat. Man verwendet deshalb zur Gewinnung größerer Mengen Ammoniakgas auf diesem Wege eiserne Gefäße.

Leichter, weil schon bei erheblich niedrigerer Temperatur, erfolgt die Darstellung des Gases aus Ammoniumkarbonat.

Sehr bequem ist die Darstellung des Gases durch Erwärmen der konzentrierten Ammoniakslüssigkeit. Die mitgerissenen Wasserdämpse werden durch die bereits erwähnte Trockenvorrichtung entsernt. Sättigt man die Lösung zuvor mit Chlorcalcium, so ist schon das beim Erhitzen entweichende Gas sehr wasserarm²). Nach Weyl³) kann man eine mit Ammoniakgas gesättigte Chlorcalciumlösung lange Zeit unverändert auf bewahren und durch Erwärmen derselben einen regelmäsigen Gasstrom erhalten. Nach Neumann⁴) erhält man das Gas in reichlicher Menge und in konstantem Strome durch Einwirkung von Ammoniakslüssigkeit auf Kaliumhydroxyd.

¹⁾ E. Schering, Arch. Pharm. [2] 146, 25. — 2) A. Vogel jun., N. Bepert. Pharm. 4, 244. — 3) Weyl, Ann. Phys. 123, 362. — 4) G. Neumann, J. pr. Chem. [2] 37, 342.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

In den meisten Fällen, besonders im Großbetriebe, will man nicht das Ammoniakgas, sondern dessen mehr oder weniger konzentrierte wässerige Lösung, den Salmiakgeist, gewinnen. In kleinem Maßstabe verwendet man hierzu die bereits für die Gewinnung des Gases erwähnte Methode, Zersetzung der Ammoniaksalze durch Kalk; doch kann man an Stelle des pulverigen Kalkhydrats dessen Mischung mit Wasser, Kalkmilch anwenden, wodurch ein viel leichter und bequemer zersetzbares Gemisch resultiert. An Stelle der Trockenvorrichtung tritt ein Waschgefäß mit sehr wenig Wasser, an welches sich das eigentliche, mit Wasser beschickte Absorptionsgefäß schließt. Da bei der großen Löslichkeit des Ammoniakgases in Wasser die Flüssigkeit sonst leicht zurücksteigt, versieht man zweckmäßig sowohl das Destillationsgefäß als die Vorlagen mit Sicherheitsröhren. Will man sehr konzentrierte Ammoniakflüssigkeit bereiten, so muß das Absorptionsgefäß gekühlt werden.

Obwohl nach der oben angegebenen Gleichung für 107,06 Tle. Salmiak nur 56,1 Tle. Ätzkalk erforderlich wären, also nur etwas mehr als die Hälfte, so erhält man nach Mohr 1) eine vollkommene Ausbeute an Ammoniak nur dann mit Leichtigkeit, wenn man auf 4 Tle. Salmiak 5 Tle. Kalk anwendet. Es soll sich nämlich eine Verbindung von Chlorcalcium mit Kalk bilden, welche für sich erst bei hoher Temperatur zersetzend auf Salmiak wirkt. Bei Benutzung des angegebenen Verhältnisses ist nun der Rückstand eine durch Wasser äußerst schwierig aufweichbare Masse, die daher aus Glasgefäßen kaum entfernt werden kann. Man verwendet deshalb meist eiserne Entwickelungsgefäße, deren Form und Größe natürlich verschieden sein kann.

Für die Darstellung im großen trägt man z. B. 100 kg Salmiak in einen Kessel mit flachem Rande ein, vermischt denselben unter heftigem Umrühren mit 100 kg gebranntem Kalk, der vorher mit etwa 300 kg Wasser abgelöscht ist, nach völligem Erkalten dieser Mischung. Dann lutiert man einen passenden, mit Helm versehenen Deckel auf und verbindet denselben mit dem Kühlrohr. Dieses liegt in einem Wasserbottich und endigt in einem abwärts gebogenen Schnabel, der durch eine Bohrung des Verschlußkorks in einen großen Ballon hineinführt. Durch die zweite Bohrung dieses Korks führt ein rechtwinklig gebogenes Abzugsrohr in ein Absorptionsgefäßs mit Wasser.

Zum Lutieren so großer Apparate verwendet man am bestereinen Teig aus Roggenmehl, für kleinere kann auch ein Gemenge vorEiweiß und gepulverter Kreide oder ein Ölkitt aus Firnis und Kreiddienen.

Nachdem das Lutum erhärtet ist, wird der Kessel durch direkte—
Feuer erhitzt. Es entweicht dann das Ammoniakgas durch das eisernen Kühlrohr, in welchem die Wasserdämpfe verdichtet werden, so daß s

¹⁾ Mohr, Arch. Pharm. [2] 58, 129.

nebst dem von ihnen absorbierten Ammoniak in dem Ballon bleiben, während die Hauptmenge des Gases in das Absorptionsgefäß gelangt. Dieses bleibt so lange stehen, bis sein Inhalt das gewünschte spezifische Gewicht aufweist, und wird dann gegen ein anderes, mit frischem Wasser gefülltes ausgetauscht. Die Flüssigkeit in dem Ballon ist gewöhnlich etwas gefärbt und wegen der vorhandenen Verunreinigungen nicht für alle Zwecke verwendbar. Wo sie nicht anders verwertet werden kann, benutzt man sie bei der nächsten Operation an Stelle reinen Wassers zur Kesselfüllung.

Man kann bei dem geschilderten Apparate erheblich an Feuerung sparen, wenn man auf dem Deckel des Kessels einen durch Hahn verschließbaren Trichter anbringt, den Apparat zunächst nur mit dem Gemisch von Salmiak und trockenem Ätzkalk beschickt und die erforderliche Menge Wasser erst unmittelbar vor der Operation durch den Trichter einfließen läßt. Auf diese Weise wird die beim Löschen des Kalkes auftretende Reaktionswärme für die Erhitzung der Flüssigkeit ausgenutzt und dieselbe ist so groß, daß man für gute Kühlung der Vorlagen sorgen muß, damit nicht ein Theil des plötzlich und stürmisch entwickelten Ammoniakgases unabsorbiert entweicht.

Statt des Salmiaks kann auch Ammoniumsulfat als Ausgangsmaterial dienen. Da hierbei als Nebeuprodukt der schwer lösliche Gips entsteht, muß mehr Wasser angewendet werden, um die erforderliche völlige Verflüssigung der Masse zu erzielen.

Fresenius 1) empfiehlt als das Zweckmäsigste die gemeinsame Anwendung beider Salze, weil hierbei einerseits weniger Wasser gebraucht wird als beim Sulfat allein, andererseits ein bröckliger, lockerer Rückstand an Stelle des beim Chlorid allein resultierenden harten erhalten wird. Für das von ihm benutzte eiserne Entwickelungsgefäss werden 6,5 kg Salmiak und 3,5 kg Ammoniumsulfat, rohe aber nicht brenzlig riechende Salze, in Stücken von höchstens Linsengröße mit 10 kg Kalk, die mit 4 kg Wasser zu pulverigem Hydrat gelöscht sind, in abwechselnden Schichten eingetragen, im Gefäß erst trocken und dann, nach Zugabe von 8 kg Wasser, abermals gemengt. In das Absorptionsgefäß kommen 21 kg Wasser. Man erhält so gegen 84 Proz. des in den angewendeten Salzen enthaltenen Ammoniaks als Ammoniakwasser von 11,1 Proz.

Harms²) benutzt Ammoniumkarbonat, das mit 2 bis 3 Tln. Kalkhydrat gemengt und noch mit solchem überschichtet wird.

Auch durch Destillation von Kaliumnitrit mit Ätzkali und metallischem Zink läßt sich ganz reines Ammoniak gewinnen. Es reduziert hierbei der durch die Einwirkung des Zinks auf Ätzkali entstehende Wasserstoff das Nitrit: $NO_2K + 6H = KOH + H_2O + NH_3$.

¹⁾ Fresenius, Zeitschr. anal. Chem. 1, 186. — 2) Harms, Arch. Pharm. [2] 86, 282.

Bei den mannigfachen Verwendungen des Ammoniaks hat man für die Darstellung in großem Maßstabe an Stelle der Ammoniumsalze billigere Rohstoffe in Anwendung zu ziehen gesucht. In erster Linie kommt hierfür die direkte Darstellung aus dem Gaswasser in Betracht. In diesem, dem wässerigen Destillationsprodukte der Steinkohlen, findet sich der Stickstoff gewöhnlich als Ammoniak in freier und gebundener Form, als Sulfid, kohlensaures, unterschwefligsaures und rhodanwasserstoffsaures Salz, selten als Chlorid oder Sulfat. Der Gehalt verschiedener Gaswässer an diesen Bestandteilen ist, je nach Art der vergasten Kohle, ein ungemein wechselnder. Der Gehalt an freiem Ammoniak schwankt zwischen 0,5 und 1,8 Proz., der an Ammoniumsalzen zwischen 1 und 5 Proz. Zur näheren Beleuchtung diene folgende von Gerlach 1) aufgestellte Tabelle über den Gehalt des Gaswassers in verschiedenen Städten. In je 1 Liter Gaswasser sind enthalten:

•	Chemnitz	Andere Stadt in Sachsen	Bonn	Trier	Zürich
	Zwickauer Kohle	Zwickauer Kohle	Ruhr- kohle	Saar- kohle	Saar- kohle
Ammoniak im ganzen NH ₃ .	12,09	9,40	18,12	15,23	3,47
Unterschwefligsaures Ammo-	<u> </u>			l	
nium $(NH_4)_2 \cdot S_2 O_8 \cdot \cdot \cdot$	1,036	1,628	5,032	2,072	0,296
Schwefelammonium $(NH_4)_2S$.	0,340	0,646	6,222	2,468	1,428
Doppelt kohlensaures Ammo-					
nium (NH ₄)HCO ₃	1,050	1,470	2,450	1)
Einfach kohlensaures Ammo-	 		•	33,763	5,856
nium $(NH_4)_2CO_8$	4,560	7,680	33,120	33,763	
Schwefelsaures Ammonium					·
$(NH_4), 8O_4 \dots \dots$	0,462	0,858	1,320	1	1
Chlorammonium NH ₄ Cl	30,495	17,120	3,745	4,922	1,928
Ammoniumsalze im ganzen .	37,943	29,402	-	43,225	

Nach Anderson und Roberts²) ist die Menge des in Form von Ammoniak entwickelten Stickstoffs teilweise abhängig von der Struktur der stickstoffhaltigen Bestandteile, teilweise von der Menge des zur Bindung des Stickstoffs verfügbaren Wasserstoffs und teilweise von der Zeit, während welcher oberhalb einer bestimmten Temperatur der Stickstoff dem Einflusse des Wasserstoffs unterworfen ist. Zuweilen enthalten die entwickelten Gase 25 Proz. des Gesamtstickstoffs in elementarer Form, zufolge der oberhalb 500° erfolgenden Zersetzung des Ammoniaks.

Früher wurde das Gaswasser direkt durch Schwefelsäure gesättigt

¹⁾ Gerlach, s. Muspratts Techn. Chem. 4. Aufl., S. 863. — 2) Anderson u. Roberts, Journ. Soc. Chem. Ind. 18, 1099; Chem. Centralbl. 1900, I, 8. 443.

und durch Eindampfen in festes Ammoniumsulfat übergeführt. Da dieses, auf solche Weise gewonnen, starke Verunreinigungen aufweist, ist dieser rohe Prozefs verlassen worden, und es wird jetzt allgemein das Ammoniak aus dem Gaswasser durch Destillation unter Zusatz von Kalk abgetrieben, und das Destillat erst event. in Salze übergeführt.

Um hierbei das Ammoniak von Wasser und anderen weniger flüchtigen Bestandteilen nach Möglichkeit zu befreien, werden zwischen die mannigfach gestalteten Destillationsapparate und die Kondensatoren Apparate zur Dephlegmation bezw. Rektifikation eingeschaltet, welche den in der Spiritusindustrie üblichen nachgebildet sind. Um die letzten Spuren von Teerdämpfen zu beseitigen, dienen Absorptionsgefäße, welche mit frisch geglühter Holzkohle oder mit Olivenöl (Pfeiffer) gefüllt sind.

Nach Pfeiffer¹) enthält Gaswasser etwa zwei Drittel seines Ammoniakgehaltes ungebunden, so daß zur Abtreibung nur die dem letzten Drittel entsprechende Kalkmenge nötig wäre. Dabei verzögert sich aber die Austreibung der letzten Mengen sehr erheblich, und es wird deshalb ein Überschuß von 20 kg Atzkalk zur Blasenfüllung empfohlen.

Bei gewissen Betriebsstörungen kann unzersetztes Gaswasser in größeren Mengen überdestillieren und lästige Verunreinigungen des Reinigungssystems herbeiführen. Dies läßt sich nach Pfeiffer¹) mit großer Sicherheit durch Einschaltung eines mit Natronlauge beschickten Wäschers zwischen den Kohlenreinigern und den Absorptionsgefäßen beseitigen.

Es ist auch vorgeschlagen worden, das Ammoniak des Leuchtgases direkt oder das aus dem Gaswasser entwickelte durch Torf absorbieren zu lassen und aus der erhaltenen Masse durch gelinde Erwärmung, auf 30 bis 40°, höchstens auf 80°, wieder auszutreiben 2).

Bei jeder mit Steinkoblen bewirkten Feuerung tritt die Bildung von Ammoniak ein. Versuche, derartige Feuerungsanlagen für die Ammoniakbereitung nutzbar zu machen, haben bisher keinen Erfolg gehabt. Nur an Koksöfen und Hochöfen hat man zweckmäßige Kondensationsanlagen anbringen können. Die Verarbeitung der Kondensationsprodukte erfolgt in analoger Weise wie die des Gaswassers.

Eine direkte Gewinnung aus Koks wurde in der Weise versucht, dass über dieselben unter Erhaltung hoher Temperatur erst Wasserdampf, dann ein Gemisch desselben mit Feuergasen geleitet wurde 3). Auch Braunkohlen und Torf sind auf Ammoniak verarbeitet worden. Ferner gehören Knochen zu den Ausgangsmaterialien, welche bei der trockenen Destillation (behufs Gewinnung der Knochenkohle) Ammoniakwasser als Nebenprodukt liefern.

¹⁾ Pfeiffer, Journ. Gasbel. 43, 89. — 2) E. de Cuyper, D. B.-P. Nr. 70791. — 3) J. Meikle, Engl. Pat. Nr. 25173 (1894).

Eine ergiebige Quelle für Ammoniak bilden die Fäkalien. Die Verarbeitung ist nur dann rationell, wenn eine gleichzeitige Verwertung der festen wie der flüssigen Anteile möglich ist. Bei dem Verfahren von Buhl und Keller 1) werden die Fäkalien mit etwas Kalksalz und rohem Manganchlorür gut vermischt. Nach erfolgter Klärung werden die Flüssigkeiten mit Wasserdampf destilliert und aus den Dämpfen das Ammoniak durch Schwefelsäure kondensiert; die festen Anteile werden gepresst, getrocknet und auf Düngepulver verarbeitet.

Nach Nast²) wird die Ausbeute durch Zusatz von 20 Proz. Kochsalz erheblich gesteigert. Wedemeyer³) unterwirft das Gemisch fester und flüssiger Fäkalien der Destillation in einem Mehrkörperverdampfapparate, der mit Flügelwerken zum Zerschlagen des Schaumes versehen ist und zwischen den einzelnen Verdampfern die mit Säure beschickten Absorptionsgefäße enthält.

Aus mittelst Kalkmilch geklärten Abwässern läßt sich Ammoniak durch den Einfluß eines Vakuums in Nachbarschaft von verdünnter Schwefelsäure leicht gewinnen 4).

Zahlreiche Vorschläge wurden gemacht, das bei der Verarbeitung der Zuckerrüben auftretende Ammoniak zu gewinnen, teils durch Kondensation des in den Dämpfen beim Eindampfen des Dünnsaftes entweichenden, teils durch trockene Destillation der Melasseschlempe für sich oder unter Zusatz von Kalk, Kohle u. s. w. 5).

Aus den Cyanverbindungen, welche in den Rohkarbonaten des Leblancschen Prozesses enthalten sind, gewinnt man Ammoniak, indem man dieselben in geschlossenen Gefälsen mit Dampf oder überhitztem Dampf bei 300 bis 500° behandelt 6), oder durch Einwirkung von Natronsalpeter auf die stark konzentrierte Lösung. Im letzten Falle rührt das gebildete Ammoniak wesentlich aus dem Salpeter her. Aus diesem kann man es durch Erhitzen mit verschiedenen organischen Stoffen, z. B. Naphtalin, Teerölen oder Schwerölen, auf 800 bis 900° gewinnen 7).

Da Cyanmetalle aus Stickstoff, Kohlenstoff und Metall gewonnen und durch Wasserdampf unter Bildung von Ammoniak umgewandelt werden können, so lag der Gedanke nahe, diesen Prozess für die Gewinnung von Ammoniak aus der Luft zu verwerten.

Margueritte und Sourdeval⁸) empfahlen zu diesem Zwecke, Luft über ein glühendes Gemenge von Baryt und Kohle zu leiten und

¹⁾ Buhl u. Keller, D. R.-P. Nr. 27671. — 2) W. F. Nast, D. R.-P. Nr. 40980. — 3) K. Wedemeyer, D. R.-P. Nr. 87591. — 4) Mylius, D. R.-P. Nr. 66465; Seifert, D. R.-P. Nr. 71414. — 5) Vincent, Polyt. Journ. 230, 270; Waghäusel, D. R.-P. Nr. 15702; vgl. ferner die D. R.-P. Nr. 43845, 47190, 71408, 78442, 86400, 89147. — 6) Mathieson u. Hawliczek, D. R.-P. Nr. 40987. — 7) Boudoin u. Delort, D. R.-P. Nr. 57254; Fouler, D. R.-P. Nr. 75610. — 8) Margueritte u. Sourdeval. — Compt. rend. 50, 1100; JB. 1860, S. 224.

das erseugte Baryumcyanid durch Wasserdampf bei 300° zu zerlegen. Bogarty¹) bringt Luft bezw. überhitzte Generatorgase in einer Retorte, die in einem Schachtofen von außen beheizt wird, mit einem Gemenge von pulverisierter Kohle und Alkali in möglichst lange Berührung.

Auf einem ähnlichen Gedanken beruht der Vorschlag von Hunt, Salmiak durch Überleiten von Stickstoff mit Salzsäuregas über brennende Kohle zu gewinnen.

Es wurde auch versucht, die synthetische Bildung des Ammoniaks aus den Elementen mit Hülfe elektrischer Ströme²) oder in Gegenwart von Kontaktkörpern technisch zu benutzen. Nach Lambilly³) soll das Verfahren erleichtert werden, wenn man dem Stickstoff und Wasserstoff außer Wasserdampf noch Kohlendioxyd oder Kohlenoxyd beimengt, so daß Ammoniumbikarbonat bezw. Ammoniumformiat gebildet wird. Diese Bildung erfolgt am reichlichsten bei 40 bis 60° für das Bikarbonat und bei 80 bis 130° für das Formiat. Die Lösung der in Wasser aufgefangenen Gase wird dann über Kalk destilliert.

Aus Nitriten kann Ammoniak durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff nach der Gleichung $NO_2R + 3H_2S = ROH + 3S + NH_3 + H_2O$ gewonnen werden 4).

Aus Salmiak kann man das Ammoniak im großen in der Art neben Salzsäure und Chlor gewinnen, dass man die Dämpfe bei Temperaturen, welche dieselben dissoziieren lassen, über Substanzen leitet, welche nur die Salzsäure binden, um sie unter gewissen Bedingungen wieder abzugeben, das Ammoniak aber unverändert lassen. Solche Substanzen sind die Oxyde des Nickels, Kobalts, Eisens, Mangans, Aluminiums, Kupfers und Magnesiums. Bei Anwendung von Eisen und Mangan entstehen bei der Behandlung mit Luft (zur Austreibung der Salzsäure) höhere Oxyde, die das Ammoniak zersetzen würden und deshalb vor der Neuverwendung durch reduzierende Gase reduziert werden müssen. An Stelle der Oxyde kann man auch die neutralen Salze feuerbeständiger mehrbasischer Säuren, wie Kieselsäure, Borsäure und Phosphorsäure, verwenden. Die Verdampfung des Salmiaks wird durch vorheriges Verschmelzen mit Zinkchlorid erleichtert oder durch Anwendung von vermindertem Druck oder eines Stromes von indifferentem Gas oder Dampf. - Das in dieser Weise bereitete Ammoniakgas wird behufs Reinigung von mitgerissenen Salmiakdämpfen durch heilse Kalkmilch oder eine ungesättigte heilse Ammoniumchloridlösung gewaschen. In ähnlicher Weise entzieht man den indifferenten Gasen, welche zum Erhitzen der gechlorten Oxyde oder Salze gedient haben, jede Spur von Ammoniak oder Salmiak 5).

¹⁾ Bogarty, D. R.-P. Nr. 44653. — 2) Müller u. Geisenberger, Engl. Pat. Nr. 1592 (1879). — 3) P. R. de Lambilly, D. R.-P. Nr. 74275. — 4) Goerlich u. Wichmann, D. R.-P. Nr. 87135. — 5) Ludwig Mond und Deutsche Solway-Werke, D. R.-P. Nr. 40685 und Zusätze Nr. 40686, 47514, 78716.

Schließlich ist vorgeschlagen worden, Ammoniak bei der Zersetzung des Natriumamalgams, das bei der Elektrolyse von Chlornatrium resultiert, zu gewinnen, indem man diese Zersetzung durch Natronsalpeter in Lösung unter passender Erhitzung bewirkt. Es resultiert dann das Ammoniak neben Natronlauge und dem regenerierten Quecksilber 1).

Das Ammoniak wird in allen Fällen entweder in Wasser oder, wenn man Salze erhalten will, in den entsprechenden Säuren absorbiert. Bei der Darstellung aus Gaswasser ist häufig noch Rhodanwasserstoffsäure in den Produkten enthalten. Zu deren Entfernung empfiehlt Blochmann²) Behandlung mit Chlor, Chlorwasser oder Hypochloriten.

In flüssigem Zustande erhält man das Ammoniak durch Erhitzen von mit Ammoniakgas gesättigtem Chlorsilber in einem Schenkel eines knieförmig gebogenen, zugeschmolzenen Glasrohres, dessen anderer Schenkel durch Eis gekühlt wird³). Die Temperatur muß 112 bis 119° betragen⁴). An Stelle des Chlorsilberammoniaks kann auch Chlorcalciumammoniak oder die durch Einwirkung von Ammoniak auf Ammoniumnitrat erhaltene Flüssigkeit (Divers und Raoult) oder mit Ammoniak gesättigte Holzkohle [Melsens⁵)] Verwendung finden. — Das ausgetriebene Ammoniak wird von dem in dem erhitzten Schenkel verbliebenen Chlorid u. s. w. beim Erkalten begierig wieder aufgenommen.

Trockenes Ammoniakgas lässt sich auch unter Atmosphärendruck bei genügender Abkühlung verslüssigen. Diese bewirkte Bunsen 6) durch eine Mischung von Chlorcalcium und Eis, Loir und Drion 7), dem Vorgange Bussys folgend, durch schnelle Verdunstung von slüssigem Schweseldioxyd.

Flüssiges Ammoniak wird, da es sich seiner hohen Verdunstungswärme wegen trefflich zur künstlichen Eisbereitung eignet, fabrikmäßig dargestellt. Für die Kondensation kommen hauptsächlich die Apparate von Carré und von Tellier, Baudin und Hausmann in Betracht. Der Versand erfolgt in Stahlflaschen, von denen sich besonders die nach dem Mannesmann-Verfahren hergestellten bewährt haben. Das käufliche Produkt enthält zwischen 96,984 und 99,792 Proz. Ammoniak, daneben etwas karbaminsaures Ammoniak, Schmieröl von den Maschinenteilen, Mineralsubstanzen und verschiedene organische Substanzen, wie Alkohole und Aceton.

Das flüssige Ammoniak bildet eine farblose, sehr leicht bewegliche Flüssigkeit von stärkerem Lichtbrechungsvermögen als Wasser³). Das spezifische Gewicht ist nach Faraday bei $+10^{\circ} = 0.76$, bei 15,5°

¹⁾ C. Kellner, D. R.-P. Nr. 80300. — 2) Blochmann, D. R.-P. Nr. 73560. — 3) Faraday, Quart. Journ. of Science 19, 16; Ann. Phys. 3, 455; Schweigg. Journ. 44, 341; Kastners Arch. 5, 442; N. Journ. Pharm. 11, I, 64. — 4) Niemann, Brandes' Arch. 36, 180. — 5) Melsens, Compt. rend. 77, 781. — 6) Bunsen, Ann. Phys. 46, 102. — 7) Loir u. Drion, Bull. soc. chim. 1860, S. 184.

= 0,731, nach Jolly 1) bei 0^0 = 0,6234 (bezogen auf Wasser von 0^0), nach Andréeff 2) bei

+1,1° 10,4° -- 10,7° 0 5,4° 16,5° 0,6347 0,6288 0,6228 0,6502 0,6362 0,6134. Setzt man das Volumen bei $0^{\circ} = 1$, so ist es bei $+5^{\circ}$ $+10^{\circ}$ $+15^{\circ}$ -10° ---5° +20° 1,0105 1,0215 1,0330 0.9900 0,9805 $1,0450^{2}$).

Ausführlicher berechnete Lange 3) aus seinen Bestimmungen die folgenden Daten:

Tem- peratur °C.	Spezif. Gew.	$egin{array}{c} extstyle extstyl$	- danair A	Tem- peratur °C.	Spezif. Gew.	$egin{array}{c} ext{Volumen-} \ ext{anderung} \ v_{ullet} = 1 \end{array}$	Mittlerer Ausdeh- nungs- koeffizient
—50	0,6954	0,9119	_	30	0,5918	1,0715	0,00257
-45	0,6895	0,9197	0,00171	85	0.5839	1,0860	0,00271
-40	0,6835	0,9277	0,00174	40	0,5756	1,1015	0,00285
- 35	0,6775	0,9359	0,00177	45	0,5671	1,1180	0,00299
 30	0,6715	0,9443	0,00180	50	0,5584	1,1355	0,00313
 25	0,6654	0,9529	0,00182	55	0,5495	1,1540	0,003 26
— 20	0,6593	0,9617	0,00185	60	0,5404	1,1735	0,003 38
-15	0,6532	0,9708	0,00189	65	0,5310	1,1942	0,00353
-10	0,6469	0,9802	0,001 94	70	0,5213	1,2164	0,00380
— 5	0,6405	0,9899	0,00198	75	0,5111	1,2407	0,00399
0	0,6341	1,0000	0,00204	80	0,5004	1,2673	0,00428
5	0,6275	1,0105	0,00210	85	0,4892	1,2963	0,004 58
10	0,6207	1,0215	0,002 17	90	0,4774	1,3281	0,00491
15	0,6138	1,0330	0,00225	95	0,4652	1,3631	0,005 27
20	0,6067	1,0451	0,00234	100	0,4522	1,4021	0,00572
25	0,5993	1,0579	0,00245				

Nach demselben ist

bei 13—16,2° 36,3—37,3° 65—66°

Drucksteigerung für 1°C. 17,5 16,0 12,5 Atm.

Zusammendrückbarkeitskoeffizient . . 0,000 128 0,000 178 0,000 304.

Die spezifische Wärme fanden Ludeking und Starr⁴) zwischen 0 und 46° im Mittel = 0,886, Elleau und Ennis⁵) zwischen 0 und 20° = 1,0206, in der Abhängigkeit von der Temperatur der modifisierten Ledouxschen Formel x = 0.9834 + 0.003658t entsprechend.

Der Siedepunkt wurde von Bunsen zu — 33,7° bei 749,3 mm, von Regnault 6) zu — 38,5° bei 760 mm, von Loir und Drion zu — 35,7° angegeben.

¹⁾ Jolly, Ann. Chem. 117, 181. — 1) Andréeff, ebend. 110, 1. — 1) Lange, Chem. Ind. 21, 191. — 1) C. Ludeking und J. E. Starr, Sill. Journ. 45, 200; Ber. 26, 359, Ref. — 5) L. A. Elleau u. W. D. Ennis, Journ. Frankl. Inst. 145, 189; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 1094. — 6) Regnault, JB. 1863, S. 70.

Die Dampfspannung ist nach Faraday 1) bei

nach Bunsen²) bei

nach Regnault 3) in Millimeter Quecksilber

so dals für die Spannkraftsformel

 $log F = a + b \alpha^t + c \beta^t a = 11,5043330, b = -7,4503520,$ $c = -0,9499674, log \alpha = 0,9996014-1, log \beta = 0,9939729-1$ ist und t = T (Temperatur) + 22 ist.

Die Verdampfungswärme beträgt etwa 300 Kal. 4).

Den galvanischen Strom leitet flüssiges Ammoniak, wie Kemp zuerst konstatierte, nur unvollkommen und mit geringer Gasentwickelung. Die Vermutung dieses Forschers, dass die Leitung bei seinem Präparate wohl überhaupt nur durch einen Wassergehalt desselben bedingt sei, dürfte aber nicht zutreffen, denn auch die neueren Versuche haben bei den reinsten Präparaten stets eine wenn auch sehr geringe Leitfähigkeit ergeben. Goodwin, de Kay und Thompson 5) fanden dieselbe = 1,6.10⁻⁴ mit einem Temperaturkoeffizienten von $0.011.10^{-4}$ zwischen — 30 und — 12°, Cady °) = 71.10⁻⁷, Frenzel °) bei $-79.3^{\circ} = 1.33 \cdot 10^{-7}$ und bei $-73.6^{\circ} = 1.47 \cdot 10^{-7}$ mit einem Temperaturkoeffizienten von 1,9 Proz. für 1°. Die Dielektrizitätskonstante, die bei - 34° == 22 ist 5), nähert sich der des Wassers, wenn man beide bei ihren Siedepunkten vergleicht, von 22:80 auf 22.52,27). Die Leitfähigkeit ist nach Frenzels Ansicht bedingt durch Dissoziation in Ionen: 1. \overline{NH}_2 + $\overset{+}{H}$; 2. $\overline{N}\overline{H}$ + 2 $\overset{+}{H}$; 3. \overline{N} + 3 $\overset{+}{H}$. Dieselbe wird durch Wasserzusatz ziemlich bedeutend erhöht, aber nicht so stark, wie bei völliger Addition zu NH₄OH zu erwarten wäre⁷).

¹⁾ Faraday, Ann. Chem. 106, 158. — 2) Bunsen, Ann. Phys. 46, 95. — 3) Regnault, JB. 1863, S. 70. — 4) Franklin u. Kraus, Am. Chem. Journ. 20, 820, 836, 21, 8; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 330, 331, 515; vgl. auch Weyl, Ann. Phys. 121, 601 u. 123, 350; Ch. A. Seely, Chem. News 22, 217 u. 23, 169; Chem. Centralbl. 1871, S. 2, 353; G. Gore, Chem. News 25, 251. — 5) Goodwin, de Kay u. Thompson jun., Physical Review 8, 38; Zeitschr. Elektrochem. 6, 338. — 6) Cady, J. physical Chem. 1, 707; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 167. — 7) C. Frenzel, Zeitschr. Elektrochem. 6, 477.

Dass die Flüssigkeit beim Durchleiten des Stromes blau werde, trifft nur dann zu, wenn sie Alkalisalze enthält 1); diese Erscheinung ist dann durch die Bildung von Alkaliammonium NH₂R bedingt.

Das flüssige Ammoniak hat viele physikalische wie auch chemische Eigenschaften mit dem Wasser gemein. Es bildet viele Molekularverbindungen, den Hydraten analog. Die Molekularassoziation scheint ebenso groß als die des Wassers und größer als die der Alkohole zu sein²). Als Lösungsmittel ist es von ähnlich allgemeiner Anwendbarkeit wie Wasser. Es lösen sich darin nach Franklin und Kraus²):

Elemente: Lithium, Natrium, Kalium, Rubidium, Cäsium, Jod, Schwefel, Selen, Phosphor. Kupfer wird bei Gegenwart von Luft langsam angegriffen.

Salze: Fluoride sind unlöslich. Chloride lösen sich in verschiedenem Grade, die der Alkalimetalle wenig und unter Bildung von Additionsprodukten. Bromide und Jodide verhalten sich den Chloriden ähnlich, die Additionsprodukte sind aber leichter löslich. Sulfate und Schwefelsäure selbst sind unlöslich oder sehr wenig löslich. Von Sulfiden lösen sich die des Arsens und des Ammoniums. Ferner sind leicht löslich die Cyanide, Cyanate, Sulfocyanate, Nitrate und Nitrite.

Organische Verbindungen: Grenzkohlenwasserstoffe sind sehr wenig oder nicht löslich. Halogenderivate, Alkohole, Äther, mehrwertige Alkohole, Aldehyde, einbasische Säuren, Ester sind mit dem flüssigen Ammoniak mischbar oder darin löslich, im allgemeinen nimmt die Löslichkeit mit steigendem Molekelgewicht ab. Stickstoffhaltige Verbindungen, Oxysäuren und Zucker sind leicht löslich. Benzol löst sich leicht, Toluol weniger, Halogenderivate und Nitroderivate derselben wenig, Aminoverbindungen, Phenole, aromatische Alkohole, Aldehyde und Säuren (mit Ausnahme der zweibasischen) sehr leicht. Auch die aromatischen Ester, Sulfosäuren und deren Derivate sowie Säureamide und Anilide sind leicht löslich. Naphtalin ist wenig löslich, Naphtole und Naphtylamin sind löslich, Pyridin und Chinolin in jedem Verhältnis mischbar, Terpene unlöslich.

Wegen dieses allgemeinen Lösungsvermögens und des niedrigen Siedepunktes ist flüssiges Ammoniak auch vielfach für Molekelgewichts-Bestimmungen benutzt worden. Allerdings hat es den Übelstand, daßs die molekulare Siedepunktserhöhung geringer ist als die irgend eines anderen Lösungsmittels, nämlich nur etwa 3,4 2).

Als Lösungsmittel teilt es mit dem Wasser die Eigenschaft, die gelösten Substanzen zu dissoziieren, und zwar in solchem Grade, daßs die Leitfähigkeit der Salze darin zum Teil sogar größer als in Wasser ist 1).

¹⁾ Cady, J. physical Chem. 1, 707; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 167. —
5) Franklin u. Kraus, Am. Chem. Journ. 20, 820, 836, 21, 8; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 330, 331, 515.

In einer Mischung von fester Kohlensäure und Äther im Vakuum oder bei raschem Verdunsten neben Vitriolöl, wobei die Temperatur auf — 85° sinkt 1), erstarrt das flüssige Ammoniak ganz oder teilweise zu weißen, durchscheinenden Krystallen, welche bei — 75° schmelzen und bei dieser Temperatur im flüssigen Ammoniak untersinken.

Die Erstarrungswärme ist nach de Forcrand²) 7,695 Kal., die Schmelzwärme nach Massol³) — 1,838 Kal.

Das Ammoniakgas ist farblos, von sehr stechendem und reizendem, aber in reinem Zustande weder brenzligem noch fischartigem Geruch. Der Geruch des im Handel befindlichen Ammoniakwassers bezw. des daraus oder aus unreinen Salzen erhältlichen Gases ist durch den Gehalt an organischen Basen beeinträchtigt. Reines Ammoniak schmeckt scharf alkalisch, besitzt aber keine Ätzwirkung. Es ist nur unter besonderen Umständen (s. u.) brennbar und vermag auch die Verbrennung der an Luft brennenden Körper nicht zu unterhalten. Ebenso wenig kann es die Atmung erhalten. Schon in Konzentrationen oberhalb 0,3 Prom. wirkt es gesundheitsschädlich, und die äußerste bei Gewöhnung noch erträgliche Konzentration ist 0,5 Prom. Das Atmen in Räumen mit ammoniakreicherer Atmosphäre führt Pneumonie herbei 4). Nach C. Gottbrecht 5) besitzt es fäulniswidrige Eigenschaften.

Es rötet Kurkumapapier und bläut rotes Lackmuspapier auch bei völliger Abwesenheit von Feuchtigkeit und färbt Veilchensaft grün. Die Färbungen des Papieres gehen aber beim Liegen an der Luft wieder zurück.

Das spezifische Gewicht fanden H. Davy = 0,5901, Thomson = 0,5931, Biot und Arago = 0,5967, A. Leduc⁶) bei Bestimmungen, die eine Genauigkeit von 0,0002 besitzen sollen, = 0,5971. Ein Liter wiegt nach Biot und Arago bei 0° und 760 mm 0,7752 g (berechnet 0,7635 g). Die Bildungswärme des Gases aus den Elementen beträgt per Molekel 26 710 Kal., die des wässerigen Ammoniaks 35 150 Kal. 7).

Das Emissionsspektrum des Ammoniaks hat Magnanini⁸) eingehend untersucht. Eine große Zahl der beobachteten Linien stimmt der Lage nach mit solchen des sogenannten zweiten Wasserstoffspektrums genau überein.

Die wässerige Lösung des gewöhnlichen Ammoniaks giebt bei einem Gehalt von 2,5 g in 100 ccm und bei 150 mm Schichtdicke einen breiten Absorptionsstreifen zwischen λ 2707 und λ 2322. Dieses Band

¹⁾ Loir u. Drion, Bull. soc. chim. 1860, S. 184. — 2) De Forcrand, Compt. rend. 134, 708; Chem. Centralbl. 1902, I, S. 1041. — 3) G. Massol, Compt. rend. 134, 653; Chem. Centralbl. 1902, I, S. 965. — 4) M. v. Pettenkofer, K. bayr. Akad. Wissensch. Ber. 1887, S. 179. — 5) C. Gottbrecht, Arch. experiment. Pathol. 25, 385. — 6) A. Leduc, Compt. rend. 125, 571; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 1044. — 7) Thomsen, Ber. 6, 1533. — 6) G. Magnanini, Ztschr. physikal. Chem. 4, 435; Atti R. Accad. dei Lincei Rend. 1889, I, S. 900; Ber. 23, 171, Ref.

wird aber schwächer, wenn das Ammoniak in das Chlorid übergeführt und dies mehrmals umkrystallisiert wird, und fehlt ganz bei Ammoniak aus sorgfältig gereinigtem Oxalat, sowie bei dem durch Reduktion von Hydroxylamin bereiteten. Es ist also jedenfalls auf Verunreinigungen, wahrscheinlich auf Pyridinbasen, zurückzuführen ¹).

Ammoniakgas wird von Wasser begierig verschluckt. Eis schmilzt in dem Gase augenblicklich, indem es dasselbe absorbiert. Näheres über die wässerige Lösung s. u. Auch Alkohol und Äther absorbieren erhebliche Mengen.

Durch Salzlösungen wird Ammoniak absorbiert, ohne darin Ausscheidungen zu veranlassen. Für Kalilauge ist nach Raoult²) der Löslichkeitskoeffizient geringer als für Wasser, um so mehr, je größer der Gehalt an Kaliumhydroxyd ist. So absorbiert z. B. eine gesättigte Kalilösung bei 16° und 760 mm Druck nur 1 g Ammoniak für 100 ccm. Natronlösungen haben denselben Absorptionskoeffizienten wie gleich konzentrierte Kalilösungen.

Lösungen von Natriumnitrat und Ammoniumnitrat absorbieren genau so viel Ammoniak wie Wasser. Eine Lösung von Kaliumnitrat absorbiert mehr als jenes, eine zersetzende Wirkung des Gases auf das gelöste Salz ist nicht anzunehmen. Denn der durch freiwillige Verdunstung der Lösung erhaltene Rückstand ist ammoniakfrei, die Absorption unter verschiedenem Druck gehorcht fast genau dem Daltonschen Gesetze und ergiebt auch die gleiche Wärmeentwickelung wie durch Wasser. Silbernitratlösung absorbiert um so viel Ammoniakgas mehr als Wasser, wie zur Bildung der Verbindung NO3Ag. 2NH3 erforderlich ist, verhält sich nach Absorption dieser Gasmenge bei der weiteren Absorption vollständig wie reines Wasser³).

Im allgemeinen ist der Unterschied zwischen den Löslichkeitskoeffizienten des Ammoniaks in Wasser und in mehr oder weniger konzentrierten Lösungen eines und desselben Salzes dem Gehalt an letzterem proportional⁴).

Absorption durch festes Ammoniumnitrat s. d.

Durch Holzkohle werden nach Hunter 5) absorbiert bei 0° unter 760,0 1104,3 1178,0 1269,2 1369,5 1486,5 1795,1 2002,6 2608,5 mm Druck 170,7 174,3 176,0 178,2 180,8 183,5 188,7 196,7 209,8 Vol. und unter 760 mm Druck bei

0° 5° 10° 15° 20° 25° 30° 35° 170,7 169,6 163,8 157,6 148,6 140,1 131,9 123,0 Vol. Ammoniakgas.

¹⁾ Hartley und Dobbie, Chem. Soc. Proc. 16, 14; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 581. — *) F. M. Raoult, Compt. rend. 77, 1078; Ann. ch. phys. [5] 1, 262. — *) Konowaloff, J. russ. phys.-chem. Ges. 30, 367; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 367. — *) Vgl. Gans, Zeitschr. anorgan. Chem. 25, 236; Rothmund, Zeitschr. physikal. Chem. 33, 401; Abegg u. Riesenfeld, ebend. 40, 84. — *) J. Hunter, Chem. Soc. Journ. [2] 9, 76 und 10, 649.

Längeres Durchschlagen des elektrischen Funkens durch Ammoniakgas bewirkt dessen Zersetzung zu Stickstoff und Wasserstoff. Sehr langsam wirkt der Funkenstrom der Elektrisiermaschine, rascher der Flammenbogen, am sichersten der Funkenstrom der Ruhmkorffschen Induktionsmaschine, welcher bei Anwendung von drei bis vier Bunsenelementen die Zersetzung von 4 cm Ammoniakgas in vier Minuten vollendet, wobei der Funken anfangs violettes, blau umsäumtes, nach beendeter Zersetzung aber rein violettes Licht zeigt 1). Nach De ville 2) bleibt stets, auch nach mehrstündigem Durchschlagen der Funken, eine Spur Ammoniak zurück. Dies ist in Übereinstimmung mit der Thatsache, daß Ammoniak auf demselben Wege aus den Elementen gebildet wird.

Nach Berthelot und A. W. v. Hofmann³) bewirkt stille Entladung gleichfalls den Zerfall des Ammoniaks in Wasserstoff und Stickstoff.

Der Zerfall in die Elemente wird auch durch einen elektrisch glühenden Platindraht bewirkt⁴), aber nur dann vollständig, wenn derselbe spiralförmig gewunden und bis zur starken Weißglut erhitzt ist.

Hierbei handelt es sich offenbar nur um den Einfluss der hohen Temperatur, denn ganz allgemein wirkt Glühhitze in ähnlicher Weise Diese Wirkung zeigt sich besonders beim wie der Funkenstrom. Leiten des Gases durch ein enges Rohr aus Glas oder Porzellan 5). Nach Deville und Troost 6) werden im Porzellanrohr bei etwa 1100° 75,8 Proz. des durchgeleiteten Ammoniaks zersetzt. Nach Ramsay und Young 7) bedarf es nur viel niedrigerer Temperatur; schon bei 5000 beginnt in Porzellan- oder Eisenröhren die Zersetzung, und bei 780° ist sie in diesem Material fast vollständig, während sie in Glasröhren bei dieser Temperatur erst beginnt. Dem stehen Angaben von Thénard 8) gegenüber, wonach die Zersetzung bei Anwendung eines reinen Porzellanrohrs kaum merklich ist und erst stärker wird, wenn dasselbe Porzellanstücke oder Bimsstein 9) enthält. Besondere Förderung soll nach Bonet y Bonfill 10) die Anwesenheit von Kalk bewirken. während Bouis⁹) beim Überleiten über eine 80 cm lange Schicht hellrot glühenden Kalks keine Zersetzung wahrnehmen konnte. Mit letzterer Angabe stehen jedenfalls die täglichen Erfahrungen bei der Anwendung der Will-Varrentrappschen Methode zur Stickstoffbestimmung in organischen Substanzen in besserem Einklang.

¹⁾ H. Buff und A. W. Hofmann, Ann. Chem. 113, 129.—2) H. Deville, Compt. rend. 60, 317; Ann. Chem. 135, 204.—3) A. W. v. Hofmann, Ber. 23, 3318.—4) Grove, Ann. Chem. 63, 1.—5) Am. Berthollet, N. Gehl. 7, 184; Gilb. Ann. 30, 378.—6) H. Deville und Troost, Compt. rend. 56, 891; Ann. Chem. 127, 274.—7) W. Ramsay und Young, Chem. Soc. J. 45, 88; Dingl. polyt. Journ. 252, 379.—8) Thénard, Schweigg. Journ. 7, 299; Gilb. Ann. 46, 267.—9) Bouis, Bull. soc. chim. 1859, S. 106; JB. 1860, S. 629.—10) Bonet y Bonfill, Ann. ch. phys. [3] 36, 225; Ann. Chem. 84, 236.

Eine Förderung erfährt die Zersetzung durch Hitze bei Gegenwart von Metallen. Als besonders förderlich haben sich Platin-, Silberund Golddraht, mehr noch Kupferdraht und am meisten Eisendraht erwiesen. Die genannten Metalle verändern dabei ihr Gewicht nicht merklich, aber Kupfer und Eisen werden spröde 1).

Die Beimengung indifferenter Gase schützt einen Teil des Ammoniaks vor der Zersetzung²).

In atmosphärischer Luft ist das Ammoniakgas nur schwer und bei dauernder Wärmezufuhr brennbar. Nach Hofmann erhält man eine 5 bis 10 cm hohe, grünlichgelbe Ammoniakflamme, wenn man das Gas durch die untere, für den Luftzutritt bestimmte Öffnung eines Iserlohner Brenners leitet, die Leuchtgasflamme anzündet und dann so klein wie möglich schraubt. In Sauerstoff brennt das Ammoniak, wenn es in feinem Strome eintritt, einmal entzündet, auch ohne weitere Erwärmung fort, und zwar mit gelber Flamme (Berzelius).

Die Gasmischung, die beim Durchleiten eines raschen Sauerstoffstromes durch siedendes Ammoniakwasser gewonnen wird, lässt sich gleichfalls entzünden und brennt mit grünlichgelber Flamme 3). Die Mischung muss gut getrocknet sein. Die Flamme besteht aus einem hellen Lichtkegel und einer wenig leuchtenden, fast farblosen Hülle. Bei Überschuss von Ammoniak ist der Kegel groß und abgerundet, durch größere Zufuhr von Sauerstoff verkleinert er sich. In dieser Form besitzt die Flamme eine sehr hohe Temperatur, sie bringt Kalk zum heftigen Glühen und selbst ziemlich dicke Platindrähte zum Schmelzen 4). Andererseits lässt sich auch ein Sauerstoffstrom, der in einen mit Ammoniak gefüllten Raum eintritt, entzünden und brennt weiter 5). Ein Gemenge von zwei Raumteilen Ammoniak und wenigstens einem bis sechs Raumteilen Sauerstoff verpufft durch den elektrischen Funken, bei Überschuss von Sauerstoff auch im glühenden Mit Luft gemengtes Ammoniakgas verpufit durch den elektrischen Funken bei keinem Verhältnis, wird jedoch bei fortgesetztem Durchschlagen langsam verbrannt (W. Henry). Platinschwamm wirkt für sich in der Kälte auf ein Ammoniaksauerstoffgemenge nach Döbereiner 6) nicht ein, und erst bei Zusatz von Knallgas erglüht das Platin und bewirkt dann die Verbrennung des Ammoniaks. Nach W. Henry 7) vermag schon auf 1930 erhitzter Platinschwamm in einem Gemenge gleicher Raumteile Ammoniak und Sauerstoff langsam Wasserbildung zu bewirken. Nach Kraut') erglüht Platinschwamm sowohl als platinierter Asbest, wenn man ein Gemisch von Luft oder Sauer-

¹⁾ Am. Berthollet, N. Gehl. 7, 184; Gilb. Ann. 30, 378. — 2) C. Than, Ann. Chem. 131, 129. — 3) A. W. Hofmann, Ann. Chem. 115, 285. — 4) M. Rosenfeld, Ber. 14, 2103, 15, 161. — 5) Heintz, Ann. Chem. 130, 102. — 6) Döbereiner, Ann. Pharm. 1, 29. — 7) W. Henry, Ann. Phil. 25, 424; Gmelin-Kraut, 6. Aufl., I, 2. Abt., 8. 494. — 8) Kraut, Ann. Chem. 136, 69.

stoff mit Ammoniak darüber leitet, und es entstehen rote Dämpfe von salpetrigen Gasen neben Ammoniumnitrit. Platinmohr verliert im Ammoniak seine Zündkraft, bewirkt jedoch für kurze Zeit, dass das absorbierte Ammoniak mit Luftsauerstoff Wasser bildet 1).

Ozon wirkt auf das trockene Gas nicht ein. In Ammoniaklösung erfolgt Oxydation, wobei niemals Wasserstoffsuperoxyd gebildet wird, wohl aber beträchtliche Mengen von salpetriger Säure und Salpetersäure²).

Mit glühender Kohle bildet Ammoniak Ammoniumcyanid und Stickstoff⁸); nach Weltzien⁴) erfolgt die Reaktion nach der Gleichung $2 NH_3 + C = CN.NH_4 + H_2$, ohne Bildung von Kohlenwasserstoffen. Wird Ammoniak zugleich mit Kohlensäure über erhitztes Kalium geleitet, so entsteht Kaliumcyanid⁵).

Mit Bor entsteht bei Glühhitze unter Feuererscheinung Stickstoffbor und Wasserstoff.

Phosphor sublimiert nach Bineau 6) im Ammoniakgase, ohne dasselbe zu absorbieren. Wird Ammoniakgas mit Phosphordämpfen durch ein glühendes Rohr geleitet, so erfolgt Umsetzung in Phosphorwasserstoff und Stickstoff.

Mit Schwefeldampf bildet es unter den gleichen Umständen Wasserstoff, Stickstoff und ein krystallinisches Gemenge von Einfachund Mehrfach-Schwefelammonium (Foureroy).

Wässeriges Ammoniak löst nach Brunner⁷) unterhalb 75°, nach Flückiger⁸) unterhalb 60 bis 65° keinen Schwefel, bei 90° oder beim Kochen wird es durch denselben hell zitronengelb gefärbt⁷) unter Bildung von Ammoniumhyposulfit⁸) und Schwefelammonium (Fresenius). Im Einschlußrohr auf 90 bis 100° erhitzt, löst Ammoniakwasser von 0,885 spezif. Gew. den Schwefel zur tief braungelben Flüssigkeit, welche Mehrfach-Schwefelammonium enthält und beim Öffnen des Rohres Schwefel auskrystallisieren läßt⁸).

Auf Selen sind Ammoniakgas und wässeriges Ammoniak ohne Wirkung. Nach Flückiger⁸) löst sich jedoch Selen beim Erhitzen mit wässerigem Ammoniak im geschlossenen Rohre zu einer farblosen Lösung von Ammoniumselenit und Ammoniumselenid.

Jod zersetzt Ammoniak bei Gegenwart von Wasser oder Weingeist hauptsächlich unter Bildung von Ammoniumjodid, etwas Jodat ⁹), und Jodstickstoff (s. d.).

Brom erzeugt mit Ammoniakgas unter Entwickelung von Wärme und Stickstoff Ammoniumbromid: $4 \text{ NH}_3 + 3 \text{ Br} = 3 \text{ Br} \text{ NH}_4 + \text{ N}$. Mit wässerigem Ammoniak wird auch Hypobromit gebildet ⁹).

¹⁾ Döbereiner, Ann. Pharm. 1, 29. — 2) L. Ilosvay v. Nagy-Ilosva, Ber. 27, 3500. — 3) Langlois, Ann. ch. phys. [3] 1, 111; Journ. pr. Chem. 23, 232. — 4) Weltzien, Ann. Chem. 132, 224. — 5) Delbrück, Journ. pr. Chem. 41, 161. — 6) Bineau, Ann. ch. phys. 67, 229. — 7) Brunner, Dingl. polyt. Journ. 151, 371. — 8) Flückiger, Ztschr. anal. Chem. 2, 398. — 6) Schönbein, Journ. pr. Chem. 84, 387.

Im Chlorgase verbrennt Ammoniakgas bei gewöhnlicher Temperatur mit roter und weißer Flamme zu Stickstoff und Ammonium-chlorid: $4 \, \text{NH}_3 + 3 \, \text{Cl} = 3 \, \text{ClNH}_4 + \text{N}$. Drei Raumteile Chlor entwickeln aus wässerigem Ammoniak einen Raumteil Stickstoff ib. Der aus wässerigem Ammoniak auf diesem Wege entwickelte Stickstoff ist nach Anderson 2) sauerstoffhaltig, auch werden nach Schönbein ib und Fresenius 4) kleine Mengen Ammoniumchlorat gebildet. Die einzelnen Blasen Chlor, welche man in konzentriertes Ammoniakwasser leitet, veranlassen Verpuffungen mit Lichterscheinung ib. Auf flüssiges Chlor wirkt Ammoniak auch bei starker Abkühlung sehr heftig ein 6). Wirkt Chlor auf in Wasser gelöste Ammoniaksalze oder im Überschusse auf freies Ammoniak, so erfolgt die Einwirkung langsamer und unter Bildung von Chlorstickstoff (s. d.).

Wasserfreie selenige Säure zersetzt sich beim Erhitzen mit Ammoniak unter Bildung von Wasser, Selen und Stickstoff?): $4 \text{ NH}_3 + 3 \text{ SeO}_2 = 6 \text{ H}_2 \text{O} + 3 \text{ Se} + 2 \text{ N}_2$.

Wasserfreie Jodsäure, bei mittlerer Temperatur ohne Einwirkung, bewirkt bei schwachem Erwärmen eine lebhafte, dann spontan fortschreitende Reaktion unter Bildung von Jod, Stickstoff und Wasser ').

Lösungen von Natrium- oder Baryumhypobromit oder mit Brom und Ätznatron vermischte Lösungen von Natriumhypochlorit entwickeln aus Ammoniak und dessen Salzen sämtlichen Stickstoff als Gas. Hierauf sind Knops Azotometer⁹) und dessen zahlreiche Modifikationen begründet.

Mit Unterchlorigsäuregas verpufft Ammoniakgas heftig unter Bildung von viel freiem Chlor. Auch konzentrierte wässerige unterchlorige Säure zersetzt das Gas unter Entwickelung von Licht, Wärme, Stickstoff und Chlor. Wird wässeriges Ammoniak unter beständiger Kühlung zu wässeriger unterchloriger Säure gefügt, so entsteht Stickstoff neben Chlorstickstoff (Balard).

Unterchlorsäure liefert mit Ammoniakgas bei gewöhnlicher Temperatur Stickstoff, Ammoniumchlorid und Ammoniumchlorat 10).

Auf Stickstoffoxydul wirkt Ammoniak selbst in Gegenwart starker und wasserentziehender Basen nicht ein, wohl aber bei Gegenwart von metallischem Natrium, indem das zuerst entstehende Natriumamid beim Erhitsen mit Stickstoffoxydul Natriumtrinitrid, das Natriumsalz das Azoimids, liefert: NaNH₂ + N₂O = N₃Na + H₂O 11).

¹⁾ A. W. Hofmann, Ann. Chem. 115, 283. — 2) Anderson, Chem. News 5, 246; JB. 1862, S. 91. — 3) Schönbein, Journ. pr. Chem. 84, 387. — 4) Fresenius, Ztschr. anal. Chem. 2, 59. — 5) Simon, Scher. Journ. 9, 588. — 6) Donny und Mareska, Compt. rend. 20, 817; Ann. Chem. 56, 160. — 7) A. Michaelis, Ztschr. Chem. [2] 6, 460 ff. — 8) A. Ditte, Bull. soc. chim. [2] 13, 319; Ann. Chem. 156, 337. — 9) W. Knop, Chem. Centralbl. 1860, S. 244, 257, 534 und 1870, S. 294. — 10) Stadion, Gilb. Ann. 52, 197, 339. — 11) W. Wislicenus, Ber. 25, 2084.

Ein Gemenge des Gases mit Stickoxydul, das ein Siebentel bis höchstens drei Viertel Ammoniak enthält, verpufft durch den elektrischen Funken zu Wasser, Stickstoff, Sauerstoff und, wenn Stickoxydul im Überschusse vorhanden ist, wenig Untersalpetersäure 1). Ähnliche Produkte entstehen mit Stickoxyd bei geeigneter Menge 2). Bei gewöhnlicher Temperatur vermindert sich ein Gemenge gleicher Raumteile Ammoniak und Stickoxyd innerhalb eines Monats um die Hälfte, ohne noch völlig zersetzt zu sein, wobei Stickstoff und wahrscheinlich auch Stickoxydul gebildet wird. Letzteres erzeugt auch wässeriges Ammoniak in Berührung mit Stickoxyd (Gay-Lussac).

Mit flüssiger oder gasförmiger Untersalpetersäure zersetzt sich Ammoniakgas schnell und heftig unter Entwickelung von Stickstoff und Stickoxyd (Dulong). Nach Soubeiran³) zersetzen sich beide Gase, wenn sie möglichst trocken und luftfrei sind, unter starker Wärmeentwickelung in Stickstoff, Wasser und Ammoniumnitrit; zugleich erhält man wegen der Bildung von Wasser und wegen nicht völliger Abwesenheit von Luft Spuren von Stickoxydul und Ammoniumnitrat.

Mit wasserfreier Kohlensäure bildet Ammoniakgas Ammoniumkarbamat, bei höherer Temperatur Karbamid (Harnstoff) neben Ammoniumkarbonat:

- a) $2 N H_3 + CO_2 = N H_2 . CO . O . N H_4$,
- b) $4 \text{ NH}_3 + 2 \text{ CO}_2 = \text{NH}_2 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH}_2 + \text{NH}_4 \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{O} \cdot \text{NH}_4$.

 Bei Abwesenheit jeder Spur Feuchtigkeit erfolgt keine Reaktion 4).

 Mit wasserfreier Phosphorsäure bildet es Pyrophosphordiaminsäure.

Mit Phosphorpentoxyd entsteht nach Biltz⁵) Leverriers Phosphorsuboxyd in lockerer Verbindung mit Ammoniak. Ganz trockenes, durch frisch ausgeglühten Kalk geleitetes Ammoniak reagiert nicht, kann vielmehr durch das Pentoxyd völlig getrocknet werden, so daß es dann auch nicht mehr mit trockenem Salzsäuregas oder anderen wasserfreien Säuren reagiert. Dies ist aber nur der Fall, wenn auch das Phosphorpentoxyd ganz rein ist, besonders keine Spur Metaphosphorsäure enthält⁶). Daraus erklärt Baker die abweichenden Resultate Gutmanns⁷).

Lässt man Ammoniak auf Phosphortrioxyd in Benzol- oder Ätherlösung einwirken, so erhält man beim Verdunsten des Lösungsmittels eine feste Substanz, nach Thorpe und Tutton) wahrscheinlich das Diamid der phosphorigen Säure, neben deren Ammoniumsalz.

¹⁾ W. Henry, Phil. Transact. 1809, 2, 429; Gilb. Ann. 36, 291; Bischof, Schweigg. Journ. 43, 257. — 2) W. Henry, Phil. Transact. 1809, 2, 429; Gilb. Ann. 36, 291. — 3) Soubeiran, Journ. Pharm. 13, 329. — 4) B. E. Hughes und F. Soddy, Chem. News 69, 138; Ber. 27, 726, Ref. — 5) H. Biltz, Ber. 27, 1258. — 5) H. B. Baker, Chem Soc. Proc. 1893, S. 129 u. 1897/98, S. 99; Ber. 27, 560, Ref. u. Chem. Centralbl. 1898, II, S. 82. — 7) Gutmann, Ann. Chem. 299, 267. — 5) Thorpe und Tutton, Chem. Soc. Proc. 1891, I, S. 1019; Ber. 25, 366, Ref.

Mit trockenem Schwefeldioxyd bildet das Ammoniak nach älteren Angaben Ammoniumbisulfit oder Sulfitammon. Nach Schumann 1) resultieren je nach dem Mengenverhältnis verschiedene Substanzen: 1. bei Überschuss von Schwefeldioxyd eine kanariengelbe krystallinische Verbindung von der Zusammensetzung SO₂ NH₃, äußerst hygroskopisch, durch die geringste Menge Feuchtigkeit in ein weißes Pulver von wechselnder Zusammensetzung übergehend; 2. bei Überschuls von Ammoniak dunkelrote Krystalle oder rote, harte, krystallinische Massen, weniger hygroskopisch als die erste Verbindung, von der Zusammensetzung SO₂(NH₃)₂. Bei der Darstellung beider ist gute Kühlung erforderlich. Nach Divers und Ogawa²) treten die ganz trockenen Gase bei niedriger Temperatur überhaupt nicht in Reaktion, bei Gegenwart von etwas Feuchtigkeit aber unter solcher Temperaturerhöhung, dass Produkt teilweise zersetzt wird. Unzersetzt fällt das Reaktionsprodukt aus, wenn Ammoniak in trockenem alkoholfreien Äther gelöst und dann Schwefeldioxyd eingeleitet wird. Es ist dann farblos, an der Luft unbeständig und wird als Ammoniumamidosulfit NH2.SO2NH4, in der Zusammensetzung also der zweiten Verbindung Schumanns gleich, angesprochen.

Mit Schweseltrioxyd entsteht pyrosulfaminsaures oder sulfaminsaures Ammonium.

Schwefelkohlenstoff bildet mit Ammoniak in alkoholischer Lösung Ammoniumsulfokarbonat, Ammoniumsulfocyanid und Ammoniumsulfokarbamat ³), und zwar entstehen nach Debus ⁴) diese Produkte gleichzeitig, die beiden ersten besonders in warmer konzentrierter Lösung und bei Vorherrschen des Ammoniaks, das letzte bei 10 bis 15° und Vorherrschen des Schwefelkohlenstoffs.

Trockener Schwefelkohlenstoff verwandelt sich durch Einleiten von Ammoniakgas unter langsamer Absorption desselben in ein schwach gelbes, im trockenen Zustande sublimierbares, amorphes Pulver, welches begierig Wasser anzieht und sich dabei in Ammoniak, Schwefelwasserstoff und Kohlensäure verwandelt (Berzelius und Marcet). Nach Laurent bei Berührung von Schwefelkohlenstoff mit viel überschüssigem Ammoniakgas in 24 Stunden ein gelber, nicht unverändert sublimierbarer Absatz aus Nadeln und amorpher Substanz, dessen wässerige Lösung mit Säuren Schwefelwasserstoff entwickelt und Ammoniumsulfocyanid entbält.

Wird Schwefelkohlenstoffdampf mit trockenem Ammoniakgas durch ein rotglühendes Rohr geleitet, so entsteht Schwefelwasserstoff und Schwefelcyanwasserstoff.

¹⁾ H. Schumann, Ztschr. anorgan. Chem. 23, 43. — 2) Divers und Ogawa, Chem. Soc. Proc. 16, 38; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 651. — 3) Zeise, Schweiggers Journ. 41, 98; JB. Berz. 4, 96; s. auch Hofmann, JB. 1858, S. 334. — 4) Debus, Ann. Chem. 73, 26. — 5) Laurent, Ann. ch. phys. [3] 22, 103; JB. 1847/48, S. 586.

Phosphortrisulfid absorbiert Ammoniakgas sehr langsam unter Bildung einer festen gelblichen Verbindung von hepatischem Geschmack, welche beim Erwärmen, ohne zu schmelzen, erweicht, Schwefelwasserstoff und Ammoniumsulfid, dann ein Sublimat von Schwefelphosphor entwickelt und Phosphorstickstoff als poröse Masse zurückläst 1).

Phosphortrichlorid absorbiert bis zu 5 Mol. Ammoniakgas, nach Persoz²) 4 Mol., sehr rasch unter Bildung weißer Nebel und starker Wärmeentwickelung. Es wird dabei, falls Erhitzung vermieden wurde, zur weißen, andernfalls bräunlichen Masse von Dreifach-Chlorphosphor-Ammoniak. Erhitzt sich die Masse bei der Absorption des Ammoniaks oder wird sie nach beendeter Absorption im Kohlensäurestrom erhitzt, so entweichen Ammoniak, Wasserstoff und Phosphor, während vier Fünftel des vorhandenen Phosphors als Phospham zurückbleiben³).

Phosphortribromid verhält sich ebenso⁸).

Phosphorpentachlorid absorbiert bei starker Abkühlung Ammoniakgas fast gar nicht, bei weniger starker unter lebhafter Erwärmung und in wechselnden Mengen, so dass das Produkt zwischen 55,94 und 73,55 Proz. schwankende Mengen Chlor enthält 3). Nach Liebig und Wöhler 4) ist in diesem Produkt Ammoniumchlorid fertig gebildet vorhanden. Nach Gerhardt 5) ist es ein Gemenge von Chlorophosphamid (NH₂)₂ PCl₃ und Ammoniumchlorid, nach der Gleichung:

2 NH₃ + PCl₅ = (NH₂)₂ PCl₈ + 2 HCl

oder

$$4 \text{ NH}_3 + \text{PCl}_5 = (\text{NH}_2)_2 \text{PCl}_3 + 2 \text{NH}_4 \text{Cl}$$

gebildet. Leitet man das Ammoniak über Phosphorchlorid, das sich in einem langen und weiten Glasrohr befindet, so entweicht Salzsäuregas⁵).

— Nach Liebig und Wöhler wird bei der Einwirkung des Ammoniaks auf Phosphorchlorid auch Chlorphosphorstickstoff gebildet, und zwar nach Gladstone sowohl durch trockenes als durch feuchtes Ammoniak.

Phosphoroxychlorid geht bei langsamem Zuleiten von Ammoniakgas unter Erwärmung in eine weiße feste Masse über, welche bei Anwendung völlig trockenen Ammoniaks und bei vollständiger Sättigung mit demselben ein Gemenge von Salmiak und Phosphortriamid darstellt⁶): POCl₃ + 6 NH₃ = (NH₂)₃ PO + 3 ClNH₄. Nach Gladstone⁷) nimmt das Oxychlorid bei 0° zunächst 2 Mol. Ammoniak auf, indem sich ein festes Gemenge von Amidophosphoroxychlorid und Salmiak bildet: POCl₃ + 2 NH₃ = NH₂. POCl₂ + ClNH₄; dieses entwickelt nach einigem Stehen wieder den Geruch von Phosphoroxychlorid und nimmt bei gewöhnlicher Temperatur, schneller bei 100°, weitere

¹⁾ Bineau, Ann. ch. phys. 70, 265; JB. Berz. 20, II, 137. —
2) Persoz, Ann. ch. phys. 44, 321. — 3) H. Rose, Ann. Phys. 24, 308, 28, 529. — 4) Liebig und Wöhler, Ann. Chem. 11, 139. — 5) Gerhardt, Ann. ch. phys. [3] 18, 188. — 6) H: Schiff, Ann. Chem. 101, 300. —
7) Gladstone, Chem. Soc. Quart. Journ. 2, 121 und 3, 135, 353; JB. 1849, 8. 259; Ann. Chem. 76, 74 und 77, 314.

2 Mol. Ammoniak auf, indem es in ein Gemenge von Diamidophosphoroxychlorid und Salmiak übergeht: $POCl_3 + 4NH_3 = (NH_2)_2 POCl + 2ClNH_4$. Den vollständigen Ersatz des Chlors durch Amidogruppen konnte Gladstone nicht erreichen.

Ammoniak und Arsentrihalogenide verbinden sich nach Besson 1) zu: As Br₃. 3 NH₃, strohgelb, durch Sublimation bei 300° in Arsen, Stickstoff und Ammoniumbromid zerfallend;

AsCl₃.4 NH₃, nicht AsCl₈.3 NH₈ (Persoz) oder 2 AsCl₃.7 NH₃ (Rose), schwachgelbes Pulver;

2 As F₃. 5 NH₃, weißes Pulver, durch Wasser unter Bildung einer sauren Lösung zerfallend.

As J₃. 4 N H₃, weiß, zerfällt bei 300° analog der Bromidverbindung. Es vermag noch mehr Ammoniak unter Wärmeentwickelung aufzunehmen und verwandelt sich, bei 0° damit gesättigt, in eine Flüssigkeit, welche nahezu die Zusammensetzung As J₃. 12 N H₈ hat.

Schwefelchlorid erzeugt bei langsamer Einwirkung von kalt gehaltenem Ammoniakgas braunrote, bei mehr Ammoniak hellcitronengelbe Flocken, welche auf 1 Mol. Schwefelchlorid 2 und 4 Mol. Ammoniak enthalten, Soubeirans Chlorure de soufre ammoniacal und biammoniacal. Auch bei gemäßigter Einwirkung des Ammoniaks entstehen von Anfang an Gemenge, zunächst von Salmiak, Schwefelchlorür und Chlorschwefelstickstoff, dann von Salmiak, Schwefelstickstoff und Schwefel. Bei Gegenwart von Feuchtigkeit oder beim Erwärmen werden auch in Schwefelkohlenstoff unlöslicher Schwefel und Sulfitammon gebildet. — Wendet man das Schwefelchlorid in der acht- bis zehnfachen Menge Schwefelkohlenstoff gelöst an, so scheidet sich rot oder braun gefärbter Salmiak aus, während Schwefel und Schwefelstickstoff gelöst bleiben [Fordos und Gélis²]].

Beim Eintropfen in Ammoniakwasser erzeugt Schwefelchlorid unter heftiger Erhitzung und Bildung dicker Dämpfe, aber ohne Gasentwickelung Ammonium-Hyposulfit, -Sulfat, -Chlorid, etwas suspendierten Schwefel und eine braunrote knetbare Materie, Soubeirans 4NH₃.N₂S₃.SCl₂.

Schwefelchlorür bildet in Ammoniakgas nach Martens 3) die Verbindung 4 NH₃. S₂Cl₂, nach Fordos und Gélis wird es wie das Chlorid, nur unter Abscheidung von mehr Schwefel, zersetzt.

In abgekühltes Thionylchlorid eingeleitetes Ammoniak erzeugt weiße Salmiaknebel, dann gelbe Krystalle, während sich die Gefäßwandung grünlich und an den oberen Teilen rot färbt. Die entstandene gelbweiße Masse enthält durch Schwefelkohlenstoff ausziehbaren Schwefelstickstoff und ein Produkt, welches durch Wasser in Schwefel,

¹⁾ Besson, Compt. rend. 110, 1258; Ber. 23, 549, Ref. — 2) Fordos und Gélis, Ann. chim. phys. [3] 32, 385; JB. 1851, S. 314. — 3) Martens, J chim. méd. 13, 430.

Schwefelstickstoff, tri- und tetrathionsaures Ammonium und andere Produkte zerfällt. Thionylamid, das Schiff dabei zu erhalten glaubte, wird nicht gebildet, auch kein freier Schwefel abgeschieden, vielleicht aber Chlorschwefelstickstoff, aus dem durch Wasser die obigen Produkte entstehen, erzeugt 1).

Sulfurylchlorid (in Mischung mit Äthylenchlorid), in der Kälte mit trockenem Ammoniakgas gesättigt, liefert ein pulveriges Gemenge von Salmiak und Sulfamid: $SO_2Cl_2 + 4NH_3 = 2ClNH_4 + SO_2(NH_2)_2$. Mit stark abgekühltem Pyrosulfurylchlorid entsteht nach ganz langsamem Zuleiten von Ammoniakgas und langer Berührung damit eine weiße bis gelbe Masse, deren Zusammensetzung etwa $S_2O_6Cl_2.4NH_3$ entspricht und welche aus ihrer wässerigen Lösung beim Verdunsten im Vakuum neben Schwefelsäure sich in Krystallrinden der gleichen Zusammensetzung abscheidet²).

Phosphorsulfochlorid absorbiert im Strome von trockenem Ammoniakgas unter Erwärmung und Festwerden 3, 4 oder 6 Mol. Ammoniak, je nach den Bedingungen. Es entstehen dabei: Ein festes gelbes Produkt, welches beim Erhitzen Ammoniumsulfid und Salmiak abgiebt und einen festen, durch Salpetersäure kaum angreifbaren Rückstand läßt (Baudrimont); eine weiße, zusammenbackende Masse, welche sich in Wasser zu Salmiak und Thiophosphodiaminsäure löst (Gladstone und Holmes); unlösliches Sulfophosphortriamid (H. Schiff, Chevrier).

Mäßig verdünntes Ammoniakwasser zersetzt Phosphorsulfochlorid unter Bildung von Thiophosphaminsäure (Gladstone und Holmes), bei Überschuß des ersteren unter Bildung von Ammoniumsulfophosphat (Chevrier).

Phosphorsulfobromid zersetzt sich mit Ammoniak in der Kälte schwierig, beim Erwärmen leicht unter Bildung von Schwefel, Ammonium-Sulfid, -Phosphit und -Phosphat³).

Mit Siliciumtetrachlorid entsteht in Benzollösung Siliciumtetramid⁴). Metalle werden durch Glühen in Ammoniakgas teilweise in Stickstoffmetalle (s. d.) verwandelt oder bewirken bei höherer Temperatur einen Zerfall in die Elemente (s. o.). Andere gehen in Metallamide über (Alkalimetalle).

Mit vielen Metalloxyden zersetzt sich das Ammoniakgas, vielfach schon unterhalb der Glühhitze, in Wasser, Stickstoff, reduziertes Metall oder niedrigeres Oxyd, zum Teil unter Auftreten von Stickoxyd oder Untersalpetersäure (s. d.). In anderen Fällen (Titan-, Eisen-, Kupferoxyd) werden hierbei Stickstoffmetalle, wieder in anderen (Wolframsäure, Quecksilberoxyd) stickstoff-, wasserstoff- und sauerstoffhaltige Metallverbindungen erzeugt. Nickelsesquioxyd wird durch wässeriges

¹⁾ A. Michaelis, Ztschr. Chem. [2] 6, 460 ff. — 2) H. Rose, Ann. Phys. 44, 291. — 3) Michaelis, Ber. 4, 777. — 4) Lengfeld, Am. Chem. Journ. 21, 531; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 173.

Ammoniak schon in der Kälte unter Bildung von Nickeloxydul und Stickstoff zersetzt 1).

Man ist gewöhnt, das Ammoniak schlechtweg als eine basische Substanz zu bezeichnen. Indessen ist die Berechtigung einer solchen Auffassung zum mindesten zweiselhaft. Es sei hier nochmals darauf hingewiesen, dass Ammoniakgas sich in völlig trockenem Zustande weder mit wasserfreien Säuren [konzentrierter Schweselsäure (Baker)], noch mit Säureanhydriden (CO₂, SO₂, P₂O₃) vereinigt. Das Gleiche gilt von dem stüssigen, völlig wasserfreien Ammoniak, das sich bei niederer Temperatur mit konzentrierter Schweselsäure nur ganz allmählich verbindet ²).

Thatsächlich scheinen im Ammoniak die negativen Valenzen des dreiwertigen Stickstoffs durch die Wasserstoffatome so genau abgeglichen, daß weder ein Rest im positiven noch im negativen Sinne bleibt. Daher vermag Ammoniak gleich dem Wasser in den Hydraten in mannigfache Verbindungen einzutreten, ohne daß beispielsweise die Valenz eines Metalles gegenüber elektronegativen Gruppen dadurch die geringste Abschwächung oder Erhöhung erfährt (Werner). Mit dem Wasser hat das flüssige Ammoniak die wichtigsten Eigenschaften, unter anderen die außerordentlich geringe Leitfähigkeit und das hohe Ionisationsvermögen für gelöste Stoffe, gemein. Die Substitution von Wasserstoff kann sowohl durch stark positive wie durch negative Elemente oder Gruppen erfolgen.

Das Verhältnis ändert sich mit einem Schlage, wenn den drei Atomen Wasserstoff sich zwei weitere Atome oder Atomgruppen zugesellen, wenn der Stickstoff aus dem dreiwertigen in den fünfwertigen Zustand übergeht. Zum Verständnis dieses Vorganges ist zu beachten, dass derselbe durchgehends nur bei Einwirkung elektrischer Ströme, in Gegenwart starken Metalls oder bei Gegenwart eines ionisierenden Mittels eintritt. Im ersten Falle erfolgt die Bildung von Metallsubstitutionsprodukten des Ammoniums NH4 bezw. Diammoniums (NH4). (NH4), im zweiten Falle ist das Ion NH4 mit positiver Ladung einem negativ geladenen Ion gegenüber vorhanden bezw. es treten diese beiden Ionen in Verbindung.

Wollen wir diesen Vorgängen eine Erklärung geben, welche mit den Ergebnissen der Elektrochemie wie mit denen der Valenztheorie im Einklange steht, und welche auch für die Erklärung analoger Vorgänge ausreichen dürfte, so gelangen wir zu folgender Annahme:

Der Stickstoff ist nicht dreiwertig, auch nicht drei- oder fünfwertig, sondern durchgehends fünfwertig. In zahlreichen Verbindungen aber sind zwei Valenzen durch Elektronen und zwar von entgegengesetzter Affinität, also durch je ein positives und ein negatives Elektron abgesättigt. Berücksichtigen wir nun die Erfahrungen der Physiker, dass

¹⁾ Fleischer, Journ. pr. Chem. [2] 2, 49.—2) Loir und Drion, Bull. soc. chim. 1860, p. 184.

negative Elektronen wesentlich leichter austreibbar sind als positive, so wird es verständlich, dass beim Ersatz der beiden Elektronen durch je ein negatives und positives Elementaratom oder Radikal das positive Elektron bezw. dessen Ersatz inniger am Stickstoff hastet und somit den positiven Charakter des entstehenden stickstoff haltigen Ions bedingt. Dass dies nicht ausschließlich der Fall ist, sondern, wie auch nach der Annahme zu erwarten, Stickstoff als Bestandteil negativer Ionen bei diesem Vorgange in untergeordnetem Masse austritt, schließt Knorr aus seinen Versuchen (s. u.). Jenes wird in um so höherem Grade der Fall sein, je mehr die mit dem Stickstoff von Haus aus verbundenen oder hinzutretenden Radikale positiven Charakters sind. So erklärt sich die zunehmende Afsinität der alkylsubstituierten Ammoniake in wässeriger Lösung und besonders auch die plötzliche starke Vermehrung derselben beim Übergang in die Tetraalkylammoniumverbindungen, deren Konfiguration jede andere Art der Ionisierung ausschließt.

Ammoniakflüssigkeit.

Wässeriges Ammoniak oder Ammoniakwasser wird oder wurde auch als Salmiakgeist, Ammoniumoxydhydrat, liquides Ammoniak, Aetzammoniak, Spiritus salis Ammoniaci causticus s. cum calce viva paratus bezeichnet.

Ammoniakgas wird von Wasser schnell und unter beträchtlicher Wärmeentwickelung absorbiert, so daß Eis in dem Gase fast momentan schmilzt. Beim Auflösen des Gases in Wasser werden nach Thomsen 1) 8435, nach Berthelot2) 8820, nach Favre 8743 Kal. per Molekel frei. Beim Verdünnen von wässerigem Ammoniak, welches auf 1 Mol. NH_3 n Mol. Wasser enthält, mit viel Wasser werden ferner $-\frac{1270}{n}$ Wärme-

einheiten frei ³). Wasserdampf mischt sich bei 100° mit Ammoniakgas derselben Temperatur ohne Kontraktion; bei dieser Temperatur findet also jedenfalls keine Bildung von Ammoniumoxydhydrat statt ⁴).

Über die Darstellung des Ammoniakwassers ist bereits früher gesprochen worden. Von der Darstellung her kann es enthalten: Ammoniumkarbonat, Salmiak, feuerbeständige Stoffe, Rhodanammonium, brenzlige Stoffe. Letztere bewirken, daß das Ammoniakwasser beim Übersättigen mit Essigsäure gelb, mit Salzsäure rot wird. Sie werden nach Schering⁵) durch Destillation mit 1 bis 3 Proz. Kaliumpermanganat entfernt.

Reines wässeriges Ammoniak ist eine farblose Flüssigkeit, welche den Geruch des Gases besitzt und brennend scharf schmeckt. Die konzentrierte Lösung gefriert erst bei — 38 bis — 41° zu glänzenden

¹⁾ Thomsen, Ber. 6, 1533. — 2) Berthelot, Compt. rend. 76, 1041. — 2) Derselbe, Ann. ch. phys. [5] 1, 209. — 4) Playfair und Wanklyn, Chem. Soc. Quart. Journ. 15, 242; JB. 1861, S. 25. — 5) E. Schering, Arch. Pharm [2] 146, 251.

biegsamen Nadeln, bei — 49° zu einer gallertartigen Masse, wobei es nahezu geruchlos wird (Fourcroy und Vauquelin).

Wasser von 0° absorbiert bei 760 mm Druck nach Sims 1) 1177,3, nach Roscoe und Dittmar 2) 1146, nach Carius 3) 1049,6, nach Berthelot 4) 1269,84 Raumteile Ammoniakgas. Bei 0° und wechselndem Druck ist die Absorption dem Druck nicht proportional, vielmehr wird zwischen 0 und 1000 mm Quecksilber die Zunahme der absorbierten Gasmenge bei wachsendem Drucke kleiner, von 1000 bis 2000 mm größer, als das Henry-Daltonsche Gesetz verlangt 2). Bei steigender Temperatur nähert sich die Löslichkeit den von diesem Gesetze verlangten Werten, und bei 100° folgt sie dem Gesetz 5):

Es absorbiert 1 g Wasser bei 0° G g Ammoniak, wenn der Partialdruck des trockenen Gases Pm Quecksilber entspricht, nach Roscoe und Dittmar:

P	G	P	G	$oldsymbol{P}$	G	P	G
0,00	0,000	0,3	0,515	0,9	0,968	1,5	1,526
0,05	0,175	0,4	0,607	1,0	1,037	1,6	1,645
0,10	0,275	0,5	0,690	1.1	1,117	1,7	1,770
0,15	0,351	0,6	0,768	\parallel 1,2	1,208	1,8	1,906
0,20	0,411	0,7	0,840	1,3	1,310	1,9	2,046
0,25	0,465	0,8	0,906	1,4	1,415	2,0	2,195

Zwischen 0° und 100° ist nach Sims:

70		G bei			····	G	bei	
P 0°	200	400	P	00	200	400	1000	
0,00	0,199	0,119		0,7	0,850	0,492	0,320	. – 0,068
0,1	0,280	0,158	0,084	0,8	0,937	0,535	0,349	0,078
0,2	0,421	0,232	1 0,120	0,9	1,029	0,574	0,378	0,088
0,3	0,519	0,296	0,168	1,0	1,126	0,613	0,404	0,096
0,4	0,606	0,353	0,211	1,1	1,230	0,651	0,425	0,108
0,5	0,692	0,403	0,251	1,2	1,336	0,685	0,445	0,115
0,6	0,770	0,447	0,287	1,3	1,442	0,722	0,463	0,125
-	· —	_	. —	1,4	1,549	0,761	0,479	0,135
_	ļ 	-	· —	1,5	1,656	0,801	0,493	
-	· —	_	•	1,6	1,758	0,842	0,511	<u> </u>
	<u> </u>			1,7	1,861	0,881	0,530	<u> </u>
	!	_	-	1,8	1,966	0,919	0,547	
-	: -	-		" 1,9	2,070	0,955	0,565	
	<u> </u>	ļ —		2,0	-	0,992	0,579	_

¹⁾ Sims, Ann. Chem. 118, 348; vergl. auch Perman, Chem. Soc. Journ. 67, 886; Ber. 29, 266, Ref.; Derselbe, Chem. Centralbl. 1898, I, S. 656; Konowalow, Journ. russ. phys. chem. Ges. 31, 910, 985; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 646, 938. — 2) Roscoe und Dittmar, Ann. Chem. 110, 140 u. 112, 389. — 3) Carius, Ebenda 99, 164. — 4) Berthelot, Compt. rend. 76, 1041. — 3) Sims, Ann. Chem. 118, 348.

Die Geschwindigkeit des Entweichens aus Lösungen verschiedener Konzentration zeigt große Abweichungen vom Henry-Daltonschen Gesetz 1). Über den Partialdruck in wässerigen Salzlösungen s. Konowalow 2).

Der Einfluss der Temperatur äußert sich bei einem Barometerstande von 760 mm nach Roscoe und Dittmar (RD) und Sims (S) in der Weise, dass 1g Wasser bei t^0 absorbiert:

g Amn	g Ammoniak		g Ammoniak		t	g Am	moniak	t	g Am	noniak
ı	RD S		RD	S		'RD	S			
O	0,875	0,899	24	0,474	0,467	48	0,244	0,294		
2	0,833	0,853	26	0,449	0,446	50	0,229	0,284		
4	0,792	0,809	28	0,426	0,426	52	0,214	0,274		
6	0,751	0,765	30	0,403	0,408	54	0,200	0,265		
8	0,713	0,724	32	0,382	0,393	56	0,186	0,256		
10	0,679	0,684	34	0,362	0,378	58		0,247		
12	0,645	0,646	36	0,343	0,363	60		0,238		
14	0,612	0,611	38	0,324	0,350	70	_	0,194		
16	0,582	0,578	40	0,307	0,338	80	_	0,154		
18	0,554	0,546	42	0,290	0,326	90	_	0,114		
20	0,526	0,518	44	0,275	0,315	98		0,082		
22	0,499	0,490	46	0,259	0,304	100	_	0,074		

Unterhalb 0° absorbiert 1 g Wasser nach Mallet 3) unter einem Druck von 743 bis 744,5 mm Quecksilber bei:

$$-3.9^{\circ}$$
 -10° -20° -25° -30° -40° 0.947 1.115 1.768 2.554 2.781 2.946 g Ammoniak

Die Diffusion des Ammoniaks durch Wasser wie durch Alkohol wächst mit steigender Temperatur nahezu umgekehrt proportional dem Absorptionskoeffizienten 4).

Die Beziehung zwischen dem Prozentgehalte der Ammoniakslüssigkeit und ihrem spezisischen Gewicht, welche besonders für die Wertbemessung von Wichtigkeit ist, ist Gegenstand eingehender Forschungen gewesen. Diese wurden besonders durch die Flüchtigkeit des Ammoniaks aus höheren Konzentrationen erschwert und ergaben daher namentlich bei diesen starke Abweichungen untereinander. Die älteren Tabellen von Dalton 5), Ure 6), H. Davy 7), Richter 8), Griffin 9)

¹⁾ E. P. Perman, Chem. Soc. Journ. 67, 866; Ber. 29, 266, Ref.; Derselbe, Chem. Soc. Proc. Nr. 188, p. 24; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 656; s. a. Konowalow, Journ. russ. phys.-chem. Ges. 31, 910, 985; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 646, 938. — 3) Konowalow, Journ. russ. phys.-chem. Ges. 31, 910, 985; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 646, 938. — 3) Mallet, Am. Chem. Journ. 19, 804; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 13. — 4) J. Müller, Ann. ch. phys. [2] 43, 554; Ber. 24, 611, Ref. — 5) Dalton, N. Syst. 2, 230. — 6) Ure, Schweigg. Journ. 32, 58. — 7) H. Davy, Elem. 1, 241. — 8) Richter, Stöchiometrie 3, 233. — 9) Griffin, Chem. Soc. Quart. Journ. 3, 206; JB. 1850, S. 291.

won Otto 1) und von Carius 2), sowie die neueste und wahrscheinlich richtigste von Lunge und Wiernick 3) angeführt. Letztere weist auch in den höheren Konzentrationen Abweichungen gegen die anderen auf, sie erscheint aber als die richtigste, weil sie mit der von Wachsmuth 4) (nach Reduktion auf 150) und mit der von Smith 3) gut übereinstimmt. Die beiden letzten sind aus diesem Grunde nicht besonders aufgeführt.

Tabelle von Otto. Temperatur 16°.

Spez. Gewicht	Proz. Ammoniak	Spez. Gewicht	Proz.	Spez. Gewicht	Proz. Ammonial
0,9517	12,000	0,9607	9,625	0,9697	7,250
0,9521	11,875	0,9612	9,500	0,9702	7,125
0,9526	11,750	0,9616	9,375	0,9707	7,000
0,9531	11,625	0,9621	9,250	0,9711	6,875
0,9536	11,500	0,9626	9,125	0,9716	6,750
0,9540	11,375	0,9631	9,000	0,9721	6,625
0,9545	11,250	0,9636	8,875	0,9726	6,500
0,9550	11,125	0,9641	8,750	0,9730	6,375
0,9555	11,000	0,9645	8,625	0,9735	6,250
0,9556	10,950	0,9650	8,500	0,9740	6,125
0,9559	10,875	0,9654	8,375	0,9745	8,000
0,9564	10,750	0,9659	8,250	0,9749	5,875
0,9569	10,625	0,9664	8,125	0,9754	5,750
0,9574	10,500	0,9669	8,000	0,9759	5,625
0,9578	10,375	0,9673	7,875	0,9764	5,500
0,9583	10,250	0,9678	7,750	0,9768	5,375
0,9588	10,125	0,9883	7,625	0,9773	5,250
0,9593	10,000	0,9688	7,500	0,9778	5,125
0,9597	9,875	0,9692	7,375	0,9783	5,000
0,9602	9,750		i		_

¹⁾ Graham-Otto, 5. Aufl., II, 2. Abt., S. 94.—2) Carius, Ann. Chem. 99, 164.—3) Lunge u. Wiernik, Ztschr. angew. Chem. 1889, S. 181.—4) O. Wachsmuth, Arch. Pharm. [3] 8, 510.—5) Smith s. G. Lunge, Chem. Ind. 1883, S. 2.

Tabelle von Carius. Temperatur 140.

Spezifisches Gewicht	Proz. Ammoniak	Spezifisches Gewicht	Proz. Ammoniak	Spezifisches Gewicht	Proz. Ammoniak	Spezifisches Gewicht	Proz. Ammoniak	Spezifisches Gewicht	Proz. Ammoniak
0,8844	36,0	0,9006	28,8	0,9203	21,6	0,9434	14,4	0,9701	7,2
0,8848	35, 8	0,9011	28,6	0,9209	21,4	0,9441	14,2	0,9709	7,0
0,8852	35,6	0,9016	28,4	0,9215	21,2	0,9449	14,0	0,9717	6,8
0,8856	35,4	0,9021	28,2	0,9221	21,0	0,9456	13,8	0,9725	6,6
0,8860	35,2	0,9026	28,0	0,9227	20,8	0,9463	13,6	0,9733	6,4
0,8864	35,0	0,9031	27,8	0,9233	20,6	0,9470	13,4	0,9741	6,2
0,8868	34,8	0,9036	27,6	0,9239	20,4	0,9477	13,2	0,9749	6,0
0,8872	34,6	0,9041	27,4	0,9245	20,2	0,9484	13,0	0,9757	5,8
0,8877	34,4	0,9047	27,2	0,9251	20,0	0,9491	12,8	0,9765	5,6
0,8881	34,2	0,9052	27,0	0,9257	19,8	0,9498	12,6	0,9773	5,4
0,8885	34,0	0,9057	26,8	0,9264	19,6	0,9505	12,4	0,9781	5,2
0,8889	33,8	0,9063	26,6	0,9271	19,4	0,9512	12,2	0,9790	5,0
0,8894	33,6	0,9068	26,4	0,9277	19,2	0,9520	12,0	0,9799	4,8
0,8898	33,4	0,9073	26,2	0,9283	19,0	0,9527	11,8	0,9807	4,6
0,8903	33,2	0,9078	26,0	0,9289	18,8	0,9534	11,6	0,9815	4,4
0,8907	33,0	0,9083	25,8	0,9296	18,6	0,9542	11,4	0,9823	4,2
0,8911	32,8	0,9089	25,6	0,9302	18,4	0,9549	11,2	0,9831	4,0
0,8916	32,6	0,9094	25,4	0,9308	18,2	0,9556	11,0	0,9839	3,8
0,8920	32,4	0,9100	25,2	0,9314	18,0	0,9563	10,8	0,9847	3,6
0,8925	32,2	0,9106	25,0	0,9321	17,8	0,9571	10,6	0,9855	3, 4
0,8929	32,0	0,9111	24,8	0,9327	17,6	0,9578	10,4	0,9863	3,2
0,8934	31,8	0,9116	24,6	0,9333	17,4	0,9586	10,2	0,9873	3,0
0,8938	31,6	0,9122	24,4	0,9340	17,2	0,9593	10,0	0,9882	2,8
0,8943	31,4	0,9127	24,2	0,9347	17.0	0,9601	9,8	0,9890	2,6
0,8948	31,2	0,9133	24,0	0,9353	16,8	0,9608	9,6	0,9899	2,4
0,8953	31,0	0,9139	23,8	0,9360	16,6	0,9616	9,4	0,9907	2,2
0,8957	30,8	0,9145	23,6	0,9366	16,4	0,9623	9,2	0,9915	2,0
0,8962	30,6	0,9150	23,4	0,9373	16,2	0,9631	9,0	0,9924	1,8
0,8967	30,4	0,9156	23,2	0,9380	16,0	0,9639	8,8	0,9932	1,6
0,8971	30,2	0,9162	23,0	0,9386	15,8	0,9647	8,6	0,9941	1,4
0,8976	30,0	0,9168	22,8	0,9393	15,6	0,9654	8,4	0,9950	1,2
0,8981	29,8	0,9174	22,6	0,9400	15,4	0,9662	8,2	0,9959	1,0
0,8986	29,6	0,9180	22,4	0,9407	15,2	0,9670	8,0	0,9967	0,8
0,8991	29,4	0,9185	22,2	0,9414	15,0	0,9677	7,8	0,9975	0,6
0,8996	29,2	0,9191	22,0	0,9420	14,8	0,9685	7,6	0,9983	0,4
0,9001	29,0	0,9197	21,8	0,9427	14,6	0,9693	7,4	0,9991	0,2

Tabelle von Lunge und Wiernik.

							
Spezif. Gew. bei 15°	Proz. NHs	1 Liter ent- malt NH _s bei 15°	Korrektion des spezif. Gew. für ± 1°	Spezif. Gew. bei 15°	Proz. NH ₃	1 Liter ent- malt NH ₃ bei 15°	Korrektion des spezif. Gew. für ± 1°
					<u>'</u>	· ·	1
1,000	0,00	0,0	0,00018	0,940	15,63	146,9	0,00039
0,998	0,45	4,5	0,00018	0,938	16,22	152,1	0,00040
0,996	0,91	9,1	0,00019	0,936	16,82	1	0,00041
0,994	1,37	13,6	0,00019	0,934	17,42	162,7	0,00041
0,992	1,84	18,2	0,000 20	0,932	18,03	168.1	0,00042
0,990	2,31	22,9	0,000 20	0,930	18,64	173,4	0,00042
0,988	2,80	27,7	0,000 21	0,928	19,25	178,6	0,00043
0,986	3,30	32,5	0,00021	0,926	19,87	184,2	0,00044
0,984	3,80	37,4	0,000 22	0,924	20,49	189,3	0,00045
0,982	4,30	42,2	0,00022	0,922	21,12	194,7	0,00046
0,980	4,80	47,0	0,000 23	0,920	21,75	200,1	0,00047
0,978	5, 30	51,8	0,00023	0,918	22,39	205,6	0,00048
0,976	5,80	56,6	0,00024	0.916	23,03	210,9	0,00049
0,974	6,30	61,4	0,00024	0,914	23,68	216,3	0,00050
0,972	6,80	66,1	0,00025	0,912	24,33	221,9	0,00051
0,970	7,31	70,9	0,00025	0,910	24,99	227,4	0,000 52
0,968	7,82	75,7	0,00026	0,908	25,65	232,9	0,00053
0, 96 6	8,33	80,5	0,00026	0,906	26.31	238,3	0,000 54
0,964	8,84	85,2	0,000 27	0,904	26,98	243,9	0,00055
0,962	9,35	89,9	0,00028	0,902	27,65	249,4	0,000 56
0,960	9,91	95,1	0,00029	0,900	28,33	255,0	0,000 57
0,958	10,47	100,3	0,00030	0,898	29,01	260,5	0,000 58
0,956	11,03	105,4	0,00031	0,896	29,69	266,0	0,00059
0,954	11,60	110,7	0,00032	0,894	30,37	271,5	0,000 60
0,952	12,17	115,9	0,00033	0,892	31,05	277,0	0,00060
0,950	12,74	121,0	0,00034	0,890	31,75	282,6	0,00061
0,948	13,31	126,2	0,00035	0,888	32,50	288,6	0,00062
0,946	13,88	131,3	0,00036	0,886	33,25	294,6	0,00063
0,944	14,46	136,5	0,000 37	0,884	34,10	301,4	0,00064
0,942	15,04	141,7	0,00038	0,882	3 4,95	308,3	0,00065

Das spezifische Gewicht der gesättigten Lösung ist bei — 30° etwa 0,718, bei — 40° etwa 0,731, bezogen auf Wasser von 4°C. ¹).

Im Anschluß hieran geben wir die Tabellen der Absorptionskoeffizienten von Ammoniak in Alkoholen nach Pagliani und Emo²).

¹⁾ Mallet, Am. Chem. Journ. 19, 804; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 13. — 5) Pagliani u. Emo, Atti R. Accad. di Torino 18, 67; Ann. Phys. [2], Beibl. 8, 18.

23,10

20,40

22,75

22,70

22,98

23,16

630,39

457,00

474,89

525,49

623,65

613,23

87,3

70,9

68,7

75,2

85,3

91,4

Äthylalkohol			Pr	opylaikob	ol	Isobutylalkohol			
t	p	<u>а</u>	t	p	a	t	p	a	
23,00	455,22	66,3	21,74	464,83	53,4	20,20	479,00	54,3	
21,32	443,78	68,5	19,60	456,59	56,6	20,18	523,11	59,1	
21,61	511,05	75,4	19,80	484,36	59,2	20,49	585,21	64, 3	
21,70	568,27	81,5	19,90	525,54	62,7	20,42	659,89	70,5	
22,10	467,35	70,6	20,90	588,08	67,5	20,62	725,30	75,4	
23,19	629,17	76,6	21,36	722,88	78,3	21,19	538,90	51,9	
24,60	634,36	84,4	20,62	416,97	50,9	21,00	587,99	55,7	

453,82

498,77

576,00

706,00

20,43 20,62

20,96

21,20

55,3

59,6

66,4

76,8

21,21

21,25

639,33

733,86

60,6

67,1

t = Temperatur in Celsiusgraden, p = Druck in Millimeter Quecksilber, a = Absorptionskoeffizient.

In der wässerigen Lösung des Ammoniaks nimmt man vielfach die Verbindung NH₄.OH, Ammoniumhydroxyd, an, welche den Alkalihydroxyden entspricht und sonach das chemische Verhalten der Ammoniaklösung erklären würde. Für die Bildung dieser Verbindung sprechen die Abweichungen vom Henry-Daltonschen Gesetze, welche sich für die Löslichkeit des Gases ergeben. Es spricht ferner dafür die Leitfähigkeit verdünnterer Ammoniaklösungen und vor allem die Bildung von Ammoniumamalgam bei der Elektrolyse mit Quecksilberkathode.

Diese Verbindung, welche Cailletet und Bordet¹) beim Zusammenbringen einer gesättigten Ammoniaklösung mit Ammoniakgas unter Druck in Form weißer Nebel beobachtet haben wollen, ist jedenfalls außerordentlich unbeständig. Ein Vergleich der Eigenschaften des Ammoniaks in wässeriger Lösung mit denen seiner durch Eintritt organischer Radikale entstandenen Substitutionsprodukte zeigt eine ganz allmähliche Zunahme der schwachen Basizität beim successiven Ersatz der drei Wasserstoffatome, während bei weiterem Zutritt von Alkyl die sehr stark basischen Tetraalkylammoniumhydroxyde NR4. OH entstehen. Man muß danach der Gruppierung, welcher die Verbindung NH4. OH entspricht, viel stärker basische Eigenschaften zuerkennen, als sie der wässerigen Lösung des Ammoniaks, der primären, sekundären und tertiären Amine innewohnen. Versuche von Hantzsch und Sebaldt²) über die Verteilung dieser Substanzen zwischen Wasser

¹⁾ L. Cailletet u. Bordet, Compt. rend. 95, 58. — 2) Hantzsch u. Sebaldt, Zeitschr. physikal. Chem. 30, 258.

und organischen Lösungsmitteln weisen darauf hin, dass nur lockere, bei Temperaturerhöhung zerfallende Verbindungen NR₈. H₂O vorliegen und dass die entsprechende Verbindung des Ammoniaks schon bei gewöhnlicher Temperatur zerfällt.

Die Bildungswärme des hypothetischen Ammoniumhydroxyds zeigt nach Tommasi¹) erhebliche Abweichungen gegenüber denen anderer Hydroxyde. Auch ist das Leitungsvermögen des Ammoniakwassers, im Gegensatz zu jener der Alkalihydroxydlösungen, nach Bouty²) etwa 10 mal geringer als die von Salzen gleichen Molekelgewichtes.

Schließlich sprechen Beobachtungen von Knorr³) über die Addition von Äthylenoxyd an Ammoniak in wässeriger Lösung dafür, daß nicht nur die Ionen NH₄ und OH, sondern auch NH₂ oder NH₈.OH in der Lösung vorhanden sind.

Die meist gebräuchliche Lösung des Ammoniaks ist die 10 proz. vom spezif. Gew. 0,96. In den Fabriken stellt man aber aus praktischen Rücksichten für den Versand eine möglichst konzentrierte Lösung dar, und auch für manche technische Zwecke und vielfach auch für Laboratoriumsgebrauch ist eine solche, meist von 0,91 spezif. Gew., also 25 Proz., im Gebrauche.

Konzentriertes wässeriges Ammoniak leitet den elektrischen Strom so schlecht wie reines Wasser. Durch Zusatz von wenig Ammoniumsulfat wird es leichter zersetzbar und liefert dann an der Kathode drei bis vier Raumteile Wasserstoff auf einen Raumteil an der Anode auftretenden Stickstoffs, dem eine veränderliche, aber stets geringe Menge Sauerstoff beigemengt ist (Faraday). Nach Hisinger und Berzelius giebt konzentriertes wässeriges Ammoniak bei Anwendung von Eisenelektroden reinen Stickstoff am positiven Pol; ist es aber mit der dreifachen Wassermenge verdünnt, so entwickelt es auch Sauerstoff und bildet Eisenoxyd.

Das Stickstoffdefizit, das schon aus dem oben angegebenen, von Faraday ermittelten Verhältnisse der entwickelten Gase hervorgeht und von späteren Untersuchern bestätigt wurde, hat nach Losanitsch und Jovitschitsch⁴) seinen Grund in der Bildung von Nitriten oder, wenn Halogensalze zugegen sind, von Halogenstickstoff bezw. Hypochlorit n.s. w. In letzterem Falle resultiert denn auch die theoretische Menge Stickstoff, wenn die Zersetzung bei höherer Temperatur vorgenommen wird.

Befindet sich wässeriges Ammoniak in einer Röhre über Quecksilber, welches durch einen Platindraht mit dem negativen Pol einer Stromquelle verbunden ist, während das Platin des positiven Pols in

¹⁾ Tommasi, Compt. rend. 98, 812; Bull. soc. chim. [2] 41, 444. —
2) Bouty, Compt. rend. 98, 140, 326, 797. — 3) Knorr, Ber. 32, 729. —
4) S. M. Losanitsch u. M. Z. Jovitschitsch, ebend. 29, 2436.

das Ammoniak eintaucht, so entwickelt sich an letzterem Sauerstoff, während am negativen Ammoniumamalgam gebildet wird 1).

Konzentriertes wässeriges Ammoniak (0,88 spezif. Gew.) mischt sich mit gesättigter Kaliumkarbonatlösung erst, wenn auf einen Raumteil der letzteren 30 Raumteile Ammoniakwasser angewandt werden. Bei 18 Raumteilen Kaliumkarbonat- und 15 Raumteilen Ammoniaklösung entstehen zwei nicht mischbare Flüssigkeitsschichten, welche sich bei 24 stündigem Stehen unter Absatz eines Krystallpulvers vereinigen. Auch Natriumsilikatlösung mischt sich nicht mit starkem Ammoniakwasser. Kupfervitriol erzeugt darin, ohne sich zu lösen, einen blauen Niederschlag. Kupfernitrat löst sich, worauf durch Zusatz von gesättigter Kaliumkarbonatlösung eine fast farblose Ammoniakschicht und eine tiefblaue Kalikupferlösung erhalten wird²).

Mit den Hydraten mehrerer Schwermetalloxyde, wie des Zinkoxyds, Kadmiumoxyds, Kobalto- und Nickeloxyds, Kupro- und Kuprioxyds und mit Silberoxyd bildet wässeriges Ammoniak Auflösungen. Chromoxydhydrat löst sich nur langsam und unvollständig, Ferrohydrat und Manganhydrat nur bei Gegenwart von Ammoniaksalzen, welche übrigens auch die Lösung der oben genannten Hydrate vielfach begünstigt.

Mit Vanadinoxyd, Uran-, Antimon-, Quecksilber-, Silber-, Gold-, Platin- und Rhodiumoxyd bildet Ammoniak feste, beim Erhitzen zum Teil verpuffende Verbindungen.

Viele Metallsalze vereinigen sich mit Ammoniak auf nassem oder trockenem Wege nach bestimmten Molekularverhältnissen und häufig unter Wärmeentwickelung zu Verbindungen, welche keine ihrem Ammoniakgehalt entsprechende Sättigungskapazität und von denen die beständigeren auch die doppelte Umsetzung der Ammoniumsalze nicht zeigen. Von diesen Metallammoniakverbindungen verlieren einige, wie Jodblei-Ammoniak, ihr Ammoniak schon an der Luft, andere beim Erhitzen als solches (Zinksulfat-, Chlorsilber-, Chlorcalcium-Ammoniak) oder als Ammoniumsalz (Nickelchlorür-, Kupfersülfat-Ammoniak), wobei dann ein Teil des Metalles in reduzierter Form zurückbleiben kann, noch andere, wie Zinnchlorid-Ammoniak und Eisenchlorid-Ammoniak, sind unzersetzt flüchtig.

Auch gegen Wasser zeigen die Metallammoniakverbindungen einen sehr verschiedenen Grad von Beständigkeit. Ein Teil wird zersetzt, entweder unter Auflösen des Metallsalzes und Freiwerden von Ammoniak (Chlorcalcium-Ammoniak) oder unter Fällung von Oxyden, Oxydhydraten oder basischen Salzen (Zinkkarbonat-, Thalliumchlorid-, Bleijodid-, Eisenchlorür-Ammoniak). Die Verbindungen des Kobalts und der Platinmetalle zeichnen sich durch größere Beständigkeit aus und

¹⁾ Berzelius u. Pontin, Gilb. Ann. 36, 260. — 2) B. S. Proktor, Chem. News 9, 25; Chem. Centralbl. 1864, S. 606.

werden auch durch überschüssige Säure nicht in Metallsalz und Ammoniaksals, durch überschüssige Basen nicht oder nur schwierig in Metalloxyd und Ammoniak zerlegt. Sie tragen demnach den Charakter komplexer Verbindungen. Ihre Konstitution ist Gegenstand vieler Erwägungen gewesen.

Daß in diesen Verbindungen besondere Verhältnisse vorliegen, brachte schon Berzelius¹) zum Ausdruck. Er faßte sie auf als gepaarte Verbindungen von Ammoniak und einem Paarling, der beim Neutralisieren mit einer Säure nicht abgeschieden wird und nicht dazu beiträgt, die Sättigungskapazität der Base zu vermehren oder zu vermindern. So sei in dem Platodiaminchlorür Pt N₂ H₄ als unwirksamer Paarling mit Cl₂ N₂ H₈ verbunden.

Dagegen betrachtete Claus²) das Ammoniak in diesen Verbindungen als den passiven Paarling, eine Auffassung, welche mit der zur Zeit herrschenden besser in Einklang steht.

Gentele³) nahm Verbindungen von Metallamiden mit Ammoniaksalzen an, z. B. Co₂ (NH₂)₆, 6 NH₄Cl.

Andere, wie Reiset⁴), Graham⁵), Gerhardt⁶), Hofmann⁷), Weltzien⁸), falsten die Salze als Substitutionsprodukte von Ammonium-bezw. Ammoniaksalzen auf, in welchen ein Teil des Wasserstoffs durch Metalle oder auch wiederum durch Ammonium⁷) vertreten sei.

Die besonders auffällige Thatsache, dass aus verschiedenen Metallammoniakchloriden ein Teil des Chlors leichter als der Rest durch Silbersalz abgeschieden werden kann, dass also, wie wir heute sagen, nur ein Teil des Chlors als Chlorion darin vorhanden ist, veranlasste weiterhin Grimm⁹) und Kolbe¹⁰), nicht nur Metalle als die einen Teil des Wasserstoffs ersetzenden Radikale anzunehmen, sondern auch chlorhaltige Radikale, z. B. in den Verbindungen Cl(NH₃.PtCl) und Cl[NH₂(NH₄)PtCl] das einwertige Radikal PtCl.

Einen wesentlichen Fortschritt, der besonders auch zur Erklärung mancher bei den erwähnten Verbindungen beobachteter Isomerien führte, bedeutet die Theorie von Blomstrand 11). Danach enthalten die Metallammoniake gepaarte Ammoniake. Das stets in ihnen vorhandene mehrwertige Metall bewirkt, dass sich zwei oder mehrere Atome Stickstoff nach Art des Kohlenstoffs in den homologen Kohlen-

¹⁾ Berzelius, JB. Berz. 21, 108. — 2) Ad. Claus, Beiträge zur Chemie der Platinmetalle; Ann. Chem. 97, 317. — 3) Gentele, J. pr. Chem. 93, 298. — 4) Reiset, Ann. ch. phys. [3] 11, 417, 52, 262. — 5) Graham, Graham-Ottos Lehrb. 1840, 2, 741. — 6) Gerhardt, JB. 1850, S. 335. — 7) A. W. Hofmann, Phil. Trans. 1851, 2, 357. — 8) Weltzien, Ann. Chem. 97, 19 u. 100, 108. — 9) Grimm, J. pr. Chem. [2] 2, 217; Ann. Chem. 99, 67, 95; Handwörterbuch der Chemie, I. Aufl., 6, 548. — 10) Kolbe, Mündl. Mitteil. vor der Naturforscherversammlung Göttingen 1854, sonst nur durch Grimm; vgl. Jörgensen, Zeitschr. anorg. Chem. 24, 153. — 11) Blomstrand, Chemie der Jetztzeit, Heidelberg 1869, S. 280 ff.; Ber. 4, 46 ff.

stoffverbindungsreihen miteinander vereinigen. Die Sättigungskapazifät des Metalles bestimmt das Sättigungsvermögen des ganzen Komplexes, aber das Metall selbst bindet die Haloide nicht oder nur teilweise. Dem ersten Falle soll das aus Ammoniak und Platinchlorür entstehende

Chlorür des Platodiamins
$$PtCl_2$$
, $4NH_3$ als $Pt = NH_3 \cdot Cl$ entsprechen, $NH_3 \cdot NH_3 \cdot Cl$

dem zweiten das durch Einleiten von Chlor daraus entstehende Chlor-

Den weiteren Ausbau der Blomstrandschen Theorie, vor allem aber die ausgedehntesten und aufklärenden Forschungen auf dem Gebiete der Metallammoniakverbindungen verdanken wir Jörgensen 1). Derselbe widerlegte zunächst experimentell die Reiset-Hofmannsche Theorie durch den Nachweis, dass ganz analoge Verbindungen wie mit Ammoniak auch mit Pyridin, in welchem doch kein vertretbares Wasserstoffatom am Stickstoff haftet, erhalten werden können. Er zeigte ferner, dass der Isomeriefall bei der Verbindung Pt(NH₈)₂Cl₂, den Cleve 2) auf Grund der Blomstrandschen Theorie, entsprechend den

Formelbildern Pt
$$\sim \stackrel{NH_3.NH_3.Cl}{Cl}$$
 und Pt $\sim \stackrel{NH_3.Cl}{NH_3.Cl}$ vorausgesehen hatte, bei den entsprechenden Pyridinverbindungen thatsächlich eintritt. Zugleich wies er darauf hin, daß auch Verbindungen wie Silbernitratammoniak und Kupridiaminsulfat den Platinbasen entsprechend konstituiert sein müssen.

Jörgensen legte ferner dar und bewies es durch kryoskopische Molekelgewichtsbestimmungen, daß in den Kobaltbasen nicht, wie ursprünglich angenommen wurde, ein hexavalentes Doppelmetallatom vorliegt, sondern ein trivalentes Einzelatom. Das Gleiche wurde für Platin- und Chromverbindungen erwiesen.

Von großer Bedeutung ist der Hinweis auf die Analogie zwischen Chlorotetrammin- und Chloropurpureosalzen. In ersteren nimmt eine Molekel Wasser den Platz einer Molekel Ammoniak in letzteren ein, nach Jörgensens Formulirung:

Auf den Zusammenhang zwischen Ammoniakverbindungen und Hydraten hatte schon Claus hingewiesen. Die Zahl der in jene ein-

¹⁾ Jörgensen, J. pr. Chem. [2] 33, 489, 41, 429, 440, 42, 206; Zeitschr. anorg. Chem. 11, 416, 13, 172, 14, 404, 16, 245, 17, 455, 19, 109, 24, 153. —
2) Cleve, Sv. Vet. Akad. Förhandl. 1870, S. 783.

tretenden Ammoniakaquivalente ist, wie er betonte, keine zufällige, sondern richtet sich nach der Zahl der Wasseräquivalente, die in den Hydraten der entsprechenden Metalloxyde enthalten sind.

Mit weitem Blicke hat dann Werner 1) die Metallammoniakverbindungen als Spezialfall seiner Theorie von der Konstitution anorganischer Verbindungen eingeordnet. Nach dieser kommt den Metallatomen eine von der Valenzzahl unabhängige "Koordinationszahl" zu, d. h. jedes Metallatom ist befähigt, eine gewisse Anzahl von Atomen oder Molekeln in einer engeren Sphäre um sich zu gruppieren und mit ihnen ein Radikal zu bilden, das, je nachdem diese Atome bezw. Molekeln neutral oder negativ sind, die ursprüngliche Valenz des Metallatoms oder verringerte oder entgegengesetzte aufweist. neutralen Molekeln zählen vor allem Wasser und Ammoniak.

Unter den Ammoniakverbindungen unterscheidet Werner, indem er die Trennung in beständigere atomistische und unbeständige mit sogenannten Molekularformeln gänzlich fallen lässt, wesentlich zwei Klassen, je nachdem auf ein Metallatom sechs oder vier Ammoniakmolekeln aufgenommen werden. Von den hieraus resultierenden ammoniakreichsten Verbindungen jeder Klasse leiten sich bei Ersatz von Ammoniak durch andere Molekeln oder Atome neue Körperreihen ab. In jeder Klasse ergeben sich Unterabteilungen je nach der Wertigkeit des Metallatoms, also in der ersten Klasse:

- a) M(N H₃)₆ X₄,
 b) M(N H₃)₆ X₃,
- c) $M(NH_3)_6X_2$.

Zu b gehört z. B. das Luteokobaltchlorid, das durch Austritt von einer Molekel Ammoniak in Purpureokobaltchlorid übergeht. Hierbei findet eine Funktionsänderung bei einem Chloratom statt. Während im Luteosalz alle drei Chloratome als Ionen vorhanden sind, demgemäß schon in der Kälte mit Silbernitrat reagieren, gilt dies im Purpureosalz nur noch für zwei. Ähnlich ist der Übergang zum Praseosalz, das durch Austritt einer weiteren Ammoniak-Molekel entsteht und in welchem nur noch ein Chloratom als Ion funktioniert. Schliesslich findet sich in Verbindungen vom Typus M(NH₃)₃X₃ wie Hexakobaltamminnitrit, überhaupt kein Ion mehr. Es bestehen somit stets Radikale, in welchen die Gesamtzahl der an das Metallatom enger angeschlossenen Molekeln oder einwertigen Atome = 6 ist, und diese Radikale haben nach ihrer Zusammensetzung verschiedene chemische Funktion: Das Luteoradikal ist positiv und dreiwertig, das Purpureoradikal positiv und zweiwertig, das Praseoradikal positiv und einwertig, während die

¹⁾ Alfr. Werner, Zeitschr. anorg. Chem. 3, 267, 8, 153, 189, 15, 143, 16, 109, 245, 21, 145.

Verbindungen des Typus M(NH₃)₃ X₃ neutral sind. Wird in diesen weiterhin Ammoniak durch ein einwertiges negatives Radikal ersetzt, so wird nunmehr das Gesamtradikal negativ und einwertig u. s. f., bis schließlich ein negatives und dreiwertiges Radikal resultiert, wie es z. B. im Kaliumkobaltnitrit und in der Reihe des roten Blutlaugensalzes vorliegt.

In ähnlicher Weise findet bei den Körpern der Unterabteilungen a und c der stetige Übergang von den Ammoniakverbindungen zu den sogenannten Doppelsalzen statt, als welche sich bei c die Reihe des gelben Blutlaugensalzes, bei a die des Kaliumplatinchlorids ergiebt.

Wird das Ammoniak durch Wasser ersetzt, so gelangt man zu Verbindungen, welche gegen die Ausgangskörper kaum verändert erscheinen, in denen namentlich die X-Reste dieselbe Funktion haben, und schließlich, wenn alle Ammoniakmolekeln in dieser Art ersetzt worden, zu den bei vielen Metallen am häufigsten auftretenden Hydratformen ihrer Salze.

In der zweiten Klasse findet man die entsprechenden Übergänge.
Aus diesen Thatsachen ergiebt sich die Ansicht, dass direkt an
Metall gebundenes Halogen u. dgl. kein Ion ist, sondern erst durch
Einschiebung von Wasser, Ammoniak u. dgl. dazu wird.

Werner ist dann zu räumlichen Vorstellungen über die Art der Bindung in dem komplexen Radikal geschritten. In den Radikalen des Typus MA6 nimmt er das Metallatom in der Mitte eines regulären Oktaeders an, dessen sechs Ecken von den koordinierten Gruppen eingenommen werden. Geht man von einem Radikal mit 6 NH3 aus und ersetzt zwei dieser Molekeln durch andere Reste oder Molekeln, so muß Isomerie eintreten, je nachdem der Ersatz an zwei an einer Kante oder an zwei achsial zu einander liegenden Ecken des Oktaeders stattfindet, also:

$$x \rightarrow a$$
 a und $x \rightarrow a$

So erklärt Werner z. B. die von Jörgensen entdeckte Isomerie zwischen Praseo- und Violeokobaltsalzen sowie diejenige zwischen Platinammin- und Platisemidiamminsalzen.

Bei Eintritt von drei Radikalen an Stelle von NH₃ ist dementsprechend eine Isomerie möglich, je nachdem zwei jener Radikale einander oder sämtliche je einer Ammoniakmolekel achsial gegenüberstehen, also:

Die Auffindung zweier isomerer Triamminkobaltnitrite war daher im Sinne der Wernerschen Theorie vorauszusehen.

Des weiteren hat Werner auf die Möglichkeit einer Isomerie bei Ersatz einer Ammoniakmolekel in den Salzen (MA₆)X₃ durch Wasser hingewiesen, indem dieses einmal sich in derselben Hauptebene des Oktaeders befinden kann wie die drei negativen Reste, das andere Mal in der darauf senkrechten Hauptebene. Die Existenz von zwei isomeren Reihen von Roseokobaltverbindungen (rosa und gelb) suchte er auf diese Weise zu erklären. Dabei ist zu bemerken, das Werner allgemein diese negativen Reste in einer der Hauptebenen des Oktaeders auf einer dasselbe außerhalb umgebenden Sphäre gelagert annimmt.

In Fällen, wo die Stickstoffatome der Ammoniakmolekeln untereinander gebunden sind, wie bei den Oxalatodiäthylendiaminkobaltisalzen, läst sich noch eine weitere Isomerie im Sinne von Bild und Spiegelbild voraussehen, wie die folgenden Figuren veranschaulichen:

Für die Wernersche Anschauung muß als Grundstein das Postulat gelten, daß die Verbindungen M(NH₃)₃ X₃ sich völlig neutral verhalten. Die chemischen Reaktionen können hierfür nicht ganz ausschlaggebend sein, da bei längerer Behandlung mit Wasser teilweise Ionisierung der zunächst nicht in Ionenform vorhandenen Säurereste eintreten kann. Aus dem gleichen Grunde muß auch die physikalische Bestimmung der Ionenzahl unter gewissen Kautelen, unmittelbar nach der Auflösung und bei niedriger Temperatur, erfolgen. Bei Einhaltung dieser Vorsichtsmaßregeln erhielt Werner im Gegensatz zu Petersen 1) Resultate, welche mit seiner Theorie im Einklange stehen. Eine bedeutsame Stütze erhielt die Theorie auch durch die Bestätigung der

¹⁾ Em. Petersen, Zeitschr. phys. Chem. 22, 410.

danach zu erwartenden Verhältnisse bei den von Hofmann und Wiede erhaltenen Derivaten der Trithiokohlensäure 1), sowie durch die Feststellung von Klason²), dass mindestens zwei Verbindungen von der Zusammensetzung des Platintriammoniakchlorürs Pt(NH₃)₈Cl₂ existieren, während die Blomstrand-Jörgensensche Formulierung $Pt < NH_3.NH_3.Cl$ nur eine Form zuließe. Immerbin wäre aber nach jener Theorie auch eine Form $Pt < NH_3.NH_3.NH_3.Cl$ denkbar. Kla-

son spricht sich auch nicht für Werners Ansichten aus, sondern weist auf die Möglichkeit strukturchemischer Auffassungen hin.

Mit Jörgensen, der bis in die neueste Zeit an seiner Auffassung festhält, thut dies auch Cossa³), obwohl er sich der Einsicht nicht verschließt, dass dieselbe für die Platinammoniakverbindungen keine ausreichende Erklärung giebt.

Kurnakow 1) macht die Annahme, dass Ammoniak nicht nur auf Kosten des Metalles, sondern auch durch Vermittelung der Haloide bezw. sonstiger Säuregruppen festgehalten werde. Für Verbindungen MCl.NH₃, MCl(NH₃)₂, MCl(NH₃)₃ u. s. w. stellt er die schematischen Formeln

$$M-NH_3-Cl$$
, $M < NH_3 > Cl$, $M < NH_3 > Cl$, $M < NH_3 > Cl$ u. s. w. auf. Daneben könne

auch noch die Existenz einer unmittelbaren Bindung zwischen Metall und

Mit Recht bemerkt dazu Reitzenstein in seiner ausführlichen Erörterung über die Theorien der Metallammoniakverbindungen 5): "Werner macht man den Vorwurf, nicht mehr auf dem Boden der Valenz zu stehen — und hier tritt uns die Valenz im Chamäleonkleide entgegen."

Der eben erwähnte Einwand gegen die Wernersche Theorie dürfte in derselben Weise zu beheben sein wie der Streitpunkt wegen der Basizität des Ammoniaks. Wir müssen nur ebenso wie dort für den Stickstoff auch für die Metallatome und den Sauerstoff die Annahme machen, dass über die gewöhnlich in Erscheinung tretenden, einen bestimmten elektrochemischen Charakter tragenden Valenzen hinaus eine Anzahl weiterer Valenzen in den gewöhnlichen Verbindungen paarweise durch je ein positives und ein negatives Elektron

¹⁾ K. A. Hofmann u. Wiede, Zeitschr. anorg. Chem. 11, 379; Hofmann, ebend. 14, 262. — 2) P. Klason, Ber. 28, 1477. — 3) A. Cossa, Zeitschr. anorg. Chem. 14, 367. — 4) Kurnakow, J. pr. Chem. [2] 52, 490. — 5) Reitzenstein, Zeitschr. anorg. Chem. 18, 152.

abgesättigt sind, durch doppelten Austausch dieser Elektronen mit entgegengesetzten anderer Verbindungen oder Elemente aber diese anlagern können. Wir können diese Art von Valenzen zum Unterschiede von den gewöhnlichen als "Neutralvalenzen" bezeichnen.

Da Ammoniak und Wasser nach dieser Annahme noch je ein positives und ein negatives Elektron besitzen, so können sie mit beliebigen Ionen unter Elektronenaustausch in Verbindung treten. Lagert sich nun z. B. eine Ammoniakmolekel an eine negative Affinität eines Metallatoms an, so wurde ein negatives Elektron mit einem positiven des Metalles austreten. Dadurch aber tritt das positive Elektron des Ammoniaks aus dem neutralen Zustande heraus, und es kann nunmehr an seine Stelle irgend ein negatives Radikal treten. Die Valenz der Ammoniakmetallverbindung ist also genau dieselbe wie vorher die des Metallatoms. Tritt dagegen ein Ion, also ein Radikal, das nur Elektronen einer Art enthält, mit dem Metallatom in Verbindung, so scheidet das entsprechende Elektron des Metalles aus, ohne dass ein gleichwertiges in dem Komplex entneutralisiert oder, um einen kürzeren und schlagenderen Ausdruck zu gebrauchen, aktiviert wird. Sind nun die gewöhnlichen aktiven Valenzen des Metallatoms gesättigt und wird nunmehr ein weiteres Ion aufgenommen, so wird hierzu eins der paarweise entgegengesetzten Elektronen beansprucht und infolge dessen sein Gegenspiel aktiviert.

So können wir im Platinatom im ganzen acht Valenzen annehmen, von denen aber nur vier bei den Platiniverbindungen, zwei bei den Platinoverbindungen aktiv sind. Dies ist so zu erklären, das einmal sechs positiven Elektronen gegenüber zwei negative mit dem Platinatom verbunden sind, das andere Mal gegenüber fünf positiven drei negative. Das Platinchlorid PtCl₄ würde also die im gewöhnlichen Sinne gesättigte Verbindung der ersten Form sein. Sie vermag aber noch zwei Chloratome aufzunehmen, wenn gleichzeitig die dadurch aktivierten zwei negativen Elektronen sich austauschen können.

Nach unserer Annahme sind in den Metallammoniaksalzen die als Ionen fungierenden Säurereste an das Ammoniak mittelst dessen negativer Neutralvalenz gebunden, also ganz ebenso wie in den Ammoniumsalzen. Der häufig betonte Umstand, daß jene Salze sich durchaus wie Ammoniumsalze verhalten, ist danach durchaus erklärlich.

Mit dieser Auffassung im Einklang ist auch die Definition von Abegg und Bodländer¹): Komplexe Verbindungen sind solche, in denen einer der ionogenen Bestandteile eine Molekularverbindung aus einem einzeln existenzfähigen Ion ("Einzelion") mit einer elektrisch neutralen Molekel ("Neutralteil") darstellt. In den Ammoniakverbindungen übernehmen eine oder mehrere Molekeln Ammoniak die Rolle des Neutralteiles in komplexen Kationen.

¹⁾ Abegg u. Bodländer, Zeitschr. anorg. Chem. 20, 453.

Das Ammoniak vereinigt sich mit Säuren zu Salzen. Diese Vereinigung findet bei Wasserstoffsäuren wie bei Sauerstoffsäuren ohne Austritt oder Zutritt von Wasser statt: $NH_3 + ClH = NH_3ClH$, $2NH_3 + SO_4H_2 = SO_4H_2(NH_3)_2$. Nimmt man im wässerigen Ammoniak die Existenz von Ammoniumhydroxyd an, so passt sich die Salzbildung den allgemeinen Regeln an, d.h. sie erfolgt unter Austritt von Wasser: $NH_4OH + ClH = ClNH_4 + H_2O$. Nach der Elektronen-Hypothese schließlich erfolgt sie gemäß den Regeln der doppelten Umsetzung:

$$\begin{bmatrix}
-\theta & Cl \\
-H & | \\
-H & + | \\
-H & + | \\
\theta
\end{bmatrix} = \begin{bmatrix}
-Cl \\
-H & + | \\
-H & \theta
\end{bmatrix}$$

Bei der Salzbildung in wässeriger Lösung findet Kontraktion statt 1). Man falst die Salze entweder als lockere Verbindungen, z. B. NH₃. ClH, auf, wofür namentlich das große Dissoziationsvermögen spricht, oder als Salze, welche das den Alkalimetallen analoge einwertige Radikal Ammonium NH₄ enthalten, also Cl. NH₄ u. s. w. Für letztere Ansicht spricht das gesamte chemische Verhalten, besonders auch die Isomorphie der krystallisierten Salze mit den entsprechenden des Kaliums, Rubidiums und Cäsiums.

Die Ammoniaksalze oder Ammoniumsalze sind krystallisierbar, isomorph den Salzen des Kaliums, farblos, falls die Säure ungefärbt ist. Je nach deren Stärke reagieren sie schwach sauer, neutral oder alkalisch. Der Geschmack ist meist ein stechend salziger.

Karbonat, Borat, Orthophosphat und Schweselammonium riechen bei gewöhnlicher Temperatur ammoniakalisch. Haloidsalze und Sauerstoffsalze mit stüchtigen Säuren verstüchtigen sich beim Erhitzen ohne Rückstand, zum Teil anscheinend unzersetzt (dissoziiert). Diejenigen mit nicht oder schwer flüchtigen Säuren lassen entweder unzersetzte Säuren zurück (Borat, Phosphat), oder das Ammoniak wirkt unter Bildung von Wasser und Stickstoff reduzierend auf die Säure [Chromat, Sulfat²)]. Noch andere, besonders die Salze organischer Säuren, geben beim Erhitzen unter Wasseraustritt Amide oder Nitrile. (Nitrit zerfällt in Stickstoff und Wasser, Nitrat bildet N₂O, Karbonat karbaminsaures Ammonium und Harnstoff, Acetat und Benzoat Acetamid bezw. Benzamid oder bei weitergehender Wasserentziehung Acetonitril und Benzonitril. Oxalat bildet Dicyan, Formiat Cyanwasserstoff.)

Wässerige Salmiaklösung zerfällt bei der Elektrolyse in Chlor am positiven Pol und Wasserstoff und Ammoniak am negativen Pol (Hisinger, Berzelius). Setzt man eine aus Salmiak oder Ammonium-

¹⁾ Thomson, Ber. 4, 308. — 2) Vgl. W. Smith, Journ. Soc. Chem. Ind. 15, 3; Ber. 29, 948, Ref.

karbonat geformte und beseuchtete Schale auf ein mit dem positiven Pol verbundenes Platinblech und füllt sie mit Quecksilber, in welches der negative Pol taucht, so schwillt das Quecksilber unter Chlorent-wickelung an der Platinplatte zu Ammoniumamalgam vom fünffachen Volumen an, dessen Vegetationen sich in das Ammoniumsalz hineinfressen¹).

Wässeriges Ammoniumsulfat zerfällt am negativen Pole in Wasserstoff und freies Ammoniak, am positiven Pol wird bei Anwendung von Eisenelektroden Ferrisulfat gebildet und erst später Sauerstoff entwickelt (Hisinger u. Berzelius). Die Gase enthalten keinen freien Stickstoff²).

Nitrat liefert in geschmolzenem Zustande an der Kathode Wasserstoff mit wenig Stickstoff, in gelöstem an der Anode Sauerstoff, an der Kathode Wasserstoff, zuweilen mit etwas Stickstoff (Faraday). In wässerigem Nitrat entwickelt der positive Eisendraht kein Gas, doch sammelt sich um ihn Ammoniak (Hisinger und Berzelius).

Nach Baker³) dissoziiert trockenes Ammoniumchlorid bei 300° nicht, vielmehr zeigt dessen Dampf die normale Dichte 28,8 des unzersetzten Salzes.

Viele Salze, selbst Salmiak, verlieren bei gewöhnlicher Temperatur an der Luft und besonders beim Abdampfen ihrer wässerigen Lösung einen Teil des Ammoniaks. So verhalten sich nach Gladstone 4) auch das Sulfat, Oxalat und Citrat, nach Brücke 5) auch Nitrat und die Salze vieler organischer Säuren.

Fixe Alkalien, Erdalkalien, Bleioxyd und andere nach der Formel M₂O oder MO zusammengesetzte Oxyde entwickeln beim Zusammenreiben mit festen oder beim Vermischen mit wässerigen Ammoniaksalzen das Ammoniak, welches durch Geruch, Verhalten gegen Kurkuma- und rotes Lackmuspapier, sowie dadurch zu erkennen ist, daßein mit flüchtigen Säuren benetzter Glasstab weiße Nebel über dem Gemenge erzeugt. Die Sesquioxyde zersetzen die wässerigen Ammoniaksalze nicht, aber beim Glühen mit Salmiak bilden einige von ihnen Chlormetall, wohl unter gleichzeitigem Auftreten von Ammoniak. Einige borsaure, gesättigte und zweidrittelgesättigte phosphorsaure Salze, ferner gelbes Kaliumchromat und andere Chromate entwickeln beim Kochen mit wässerigen Ammoniumsalzen Ammoniak ⁶).

Mit Eisen, Zink, am besten mit beiden Metallen zugleich, entwickeln die wässerigen Salze bei gewöhnlicher Temperatur, rascher bei 40°, Wasserstoff, von dem bei Anwendung von Ammoniumsulfat aus

¹⁾ H. Davy, Gilb. Ann. 33, 247; Seebeck, Journ. Chem. Phys. 5, 482. — 2) Bourgoin, Bull. soc. chim. [2] 11, 39; JB. 1869, S. 152. — 3) H. B. Baker, Chem. Soc. Proc. 1893, p. 129, 1894, I, p. 611 u. 1897/98, Nr. 193, p. 99; Ber. 27, 560 u. 611, Ref.; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 82. — 4) Gladstone, JB. 1859, S. 118. — 5) Brücke, Wien. Akad. Ber. 57, [2] 20. — 9 Bolley, Ann. Chem. 68, 122; Woodcock, Chem. Soc. Journ. [2] 9, 785.

63 g mehr als 12 Liter erhalten werden. Nur das Nitrat entwickelt statt des Wasserstoffs Stickoxydul 1).

Die einfachen Ammoniaksalze sind meist in Wasser leicht löslich. Die nicht zu verdünnte Lösung giebt krystallinisch-körnige Niederschläge mit konzentriertem Thonerdesulfat (Ammoniakalaun), mit Platinchloridchlorwasserstoffsäure (Platinchlorid-Chlorammonium) und, je nach Art der mit dem Ammoniak verbundenen Säure, nach kürzerer oder längerer Zeit, mit Weinsäure oder saurem Natriumtartrat. Die sehr konzentrierte Lösung giebt auch mit Überchlorsäure und Pikrinsäure, die mäßig verdünnte mit Natriumpikrat einen krystallinischen Niederschlag.

Näheres im analytischen Teil.

Das Chlorid und das Nitrat lösen sich in Wasser unter starker Dilatation, das Bromid unter sehr geringer Dilatation, das Jodid unter Kontraktion. Das Nitrat löst sich in Methylalkohol und das Jodid in Äthylalkohol gleichfalls unter — im zweiten Falle starker — Kontraktion²).

Überaus häufig vereinigen sich Ammoniaksalze mit anderen Salzen zu meist krystallisierbaren Doppelsalzen.

Metallamide.

Schon Gay-Lussac und Thénard hatten beobachtet, dass bei Einwirkung von Ammoniakgas auf metallisches Natrium oder Kalium gefärbte Schmelzen entstehen, die beim Erkalten krystallinisch erstarren. Beilstein und Geuther 3) lehrten die aus Natrium, Baumert und Landolt 4) die aus Kalium entstehende Verbindung näher kennen. Es ergab sich, dass diese Verbindungen aus dem Ammoniak in der Weise entstehen, dass ein Wasserstoffatom durch Metall ersetzt wird. In neuerer Zeit haben sich Titherley 5) und Moissan 6) mit diesen Verbindungen beschäftigt. Nach den Ergebnissen des letzteren, der die Amide aus substituiertem Ammonium durch Erhitzen gewann, scheint das Ammoniak zunächst an das Metall angelagert zu werden, wodurch sich auch die anfänglich blaue Farbe der Schmelzen erklären dürfte.

Calciumamid (NH₂)₂Ca entsteht schon bei gewöhnlicher Temperatur aus Calciumammonium und bildet durchsichtige Krystalle ⁶).

Kaliumamid NH₂K. Gay-Lussac und Thénard erhielten bei mäßigem Erhitzen von Kalium in trockenem Ammoniakgase eine an-

¹⁾ Lorin, Bull. soc. chim. [4] 4, 429; Ann. Chem. 139, 372. —
2) H. Schiff u. U. Monsacchi, Zeitschr. physikal. Chem. 21, 277. —
3) Beilstein u. Geuther, Ann. Chem. 108, 88. —
4) Baumert u. Landolt, ebend. 111, 1. —
5) A. W. Titherley, Chem. Soc. Journ. 65, 504; Ber. 27, 566, Ref.; Chem. Soc. Proc. 13, 45, 46; Chem. Centralbl. 1897. I, 8. 636/37. —
6) Moissan, Compt. rend. 127, 685; Chem. Centralbl. 1898, II, 8. 1241.

fangs gelbliche, dann olivengrüne Schmelze, die nach Erkalten dunkelolivengrün, an den Kanten braun war. Baumert und Landolt gewannen eine tiefblaue, bei durchfallendem Lichte grüne Flüssigkeit, die zu einer gelblichbraunen oder fleischfarbenen, in dünnen Schichten weißen Masse erstarrte. Nach Titherley ist die bei 300 bis 400° in einem silbernen oder polierten eisernen Gefälse entstehende Verbindung rein weiß, wachsartig, nach vorangehender Sublimation aber auch in durchsichtigen Nadeln krystallisierend. Sie schmilzt nach Titherley bei 270 bis 272°. Zwischen 400 und 500° destilliert sie im Wasserstoffstrome vollständig und ohne Zersetzung über. Bei höherer Temperatur tritt teilweiser Zerfall in Kalium, Stickstoff und Wasserstoff ein. Ammoniak und Nitrid entstehen hierbei und ebenso beim Zerfall des Natriumamids nicht, entgegen den älteren Angaben, deren Fehler Titherley auf die Verwendung von Glasgefälsen zurückführt. Durch Wasser, Salzsäure und Alkohol wird es sehr heftig zersetzt.

Lithium amid NH₂Li entsteht aus Lithium und Ammoniak bei 400° 1), aus Lithiumammonium bei 65 bis 80°. Es bildet lange, glänzende Nadeln, sehr wenig löslich in flüssigem Ammoniak, bei 380 bis 400° schmelzend; durch Wasser u. s. w. wird es nur langsam angegriffen.

Natriumamid NH₂Na gleicht im wesentlichen der Kaliumverbindung, schmilzt aber schon bei 149 bis 155° und wird schon bei dunkler Rotglut, während ein Teil unzersetzt destilliert, teilweise in Natrium, Stickstoff und Wasserstoff zersetzt 1).

Bei der Einwirkung von Natriumamid auf organische Haloidverbindungen reagiert der Wasserstoff, nicht das Natrium, mit dem Halogen, so daß der Rest Na N in Form von Cyannatrium oder Natriumcyanamid erhalten bleibt. Bei Behandlung mit organischen Substanzen von schwach saurem Charakter, wie Oximen, Hydrazinen, Amiden, erfolgt leicht Reaktion unter Bildung von Ammoniak und Natriumderivaten 1).

Rubidamid 1) NH₂Rb krystallisiert in Tafeln vom Schmelzpunkt 285 bis 287° und destilliert im Ammoniakgasstrome unzersetzt bei 400°. Durch Wasser wird es heftig zersetzt. Gegen organische Substanzen zeigt es dasselbe Verhalten wie die Natriumverbindung.

Ammonium NH4.

Das in den wässerigen Lösungen des Ammoniaks wie in dessen Salzen vielfach angenommene einwertige positive Radikal NH₄, das sich chemisch den Alkalimetallen, insbesondere dem Kalium analog verhält, ist in freiem Zustande nicht bekannt, auch nicht, wie man nach Analogie beispielsweise des Dicyans annehmen könnte, in Form

¹⁾ Moissan, Compt. rend. 127, 685; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 1241.

des Doppelradikals H₄ N-N H₄. Nach den Untersuchungen von Ruff¹) ist freies Ammonium jedenfalls noch nicht bei — 95° und unter Druck von 60 Atmosphären beständig, zerfällt vielmehr auch hierbei sofort in Ammoniak und Wasserstoff.

Dagegen scheint Ammonium eine gewisse Beständigkeit in Form des Amalgams zu besitzen. Das Ammoniumamalgam bildet sich als weiche schwammige Masse bei der Elektrolyse von konzentriertem wässerigen Ammoniak oder von feuchtem Salmiak mit Hülfe einer Quecksilberkathode, ferner bei Einwirkung von Salmiak, unter gewissen Umständen²) auch von Ammoniaklösung auf Natriumamalgam. Eigenschaften desselben weichen allerdings von denen anderer Amalgame nicht unwesentlich ab; z. B. fehlen die reduzierenden Eigenschaften 3); das Amalgam zerfällt äußerst leicht in Quecksilber, Ammoniak und Wasserstoff; wenn es mit Hülfe des galvanischen Stromes bereitet war, tritt diese Zersetzung sofort bei Ausschaltung des Stromes Ferner ist durch Seely 4) und Routledge 5) gezeigt worden, dass es sein Volum mit dem Drucke gemäs dem Mariotteschen Gesetze ändert, also offenbar Gas enthält. Andererseits geht aus den Untersuchungen von Le Blanc 6), Pocklington 7) und Coehn 8) mit großer Wahrscheinlichkeit hervor, dass dieses Gas wenigstens zunächst Ammonium und mit dem Quecksilber wirklich legiert ist. Diese Forscher gelangten zu dem Schlusse von der Existenz des Ammoniumamalgams durch vergleichende Versuche über das elektrische Verhalten von reinem Quecksilber und von solchem, das mit dem Ammoniumamalgam bezw. anderen Amalgamen beladen war. Coehn wies übrigens auch nach, dass ein nicht durch Auftreten von naszierendem Wasserstoff zu erklärendes Reduktionsvermögen des Ammoniumamalgams bei niederer Temperatur besteht.

Nach Meidinger⁹) wäre auch eine Legierung von Eisen (und Kupfer?) mit Ammonium zu erhalten, wenn man Ferrosalzlösung mit reichlichem Salmiakgehalt durch einen kräftigen galvanischen Strom unter Anwendung eines Kupferdrahtes als Kathode zerlegt.

Beständiger als das Ammonium sind die Ammonium metalle, d. h. Ammonium, in dem ein oder mehrere Wasserstoffatome durch Metall ersetzt sind. Diese Auffassung entwickelte zuerst Weyl 10) für die von Seely 4) als einfache Metalllösungen betrachteten gefärbten Lösungen der Metalle in flüssigem Ammoniak. Sie hat durch die neueren

¹⁾ O. Ruff, Ber. 34, 2604. — 2) J. Proude u. W. H. Wood, Chem. Soc. Proc. 1895, p. 236; Ber. 29, 833, Ref. — 3) Landolt, Ann. Chem. Suppl. 6, 346. — 4) Seely, Chem. News 21, 265, 22, 217, 23, 169; Chem. Centralbl. 1871, S. 2, 353. — 5) Routledge, Chem. News 26, 210. — 6) Le Blanc, Zeitschr. physikal. Chem. 5, 467. — 7) Pocklington, Electrician 41, 457; Zeitschr. Elektrochem. 5, 139. — 8) Coehn, Zeitschr. anorg. Chem. 25, 425. — 9) Meidinger, Chem. Centralbl. 1862, S. 78. — 10) Weyl, Ann. Phys. 121, 601, 123, 350.

Untersuchungen von Joannis¹), Moissan²) und Hugot³) weitgehende Bestätigung erfahren.

Die Resultate der älteren Beobachtungen lassen wir zunächst folgen 4):

Kalium und Natrium absorbieren unter starkem Druck zugeleitetes Ammoniakgas, und zwar 1 Molekel Ammoniak auf 1 At. Metall. Setzt man Kalium in knieförmig gebogenem Rohre dem aus der Chlorsilberverbindung entwickelten trockenen Ammoniak aus, so schwellen die Kaliumkugeln an, lassen silberweiße Kugeln austreten, welche allmählich die Oberfläche bedecken, messinggelb, endlich kupferrot, metallglänzend und flüssig werden. Beim Erkalten des Chlorsilberschenkels wird das Ammoniak resorbiert und aus dem Kaliumammonium Kalium abgeschieden, welches die Innenseite des Schenkels als Silberspiegel überzieht. Diese Rückzersetzung erfolgt im Lause eines Tages. Natrium verhält sich dem Kalium ähnlich, doch ist die Verbindung gelblich. Wirkt viel überschüssiges Ammoniak auf Kalium, so löst sich das anfangs gebildete Kaliumammonium zur tiefblauen Flüssigkeit, welche nach Weyl Wasserstoffammonium (s. u.) enthält und welche sich bald, ohne Kalium abzuscheiden, gelb färbt. Bei der Resorption des Ammoniaks durch Chlorsilber scheidet sich aus der gelben Flüssigkeit ein farbloser, durchsichtig krystallinischer Körper ab, der an der Luft beständig ist und sich in Wasser unter hestigem Aufbrausen und Ammoniakentwickelung löst. — Auch Kalium- und Natriumamalgam absorbieren Ammoniak, werden teigig, metallglänzend und färben sich rötlich wie Kupferbronze (Weyl). Nach Seely ist die Lösung von Natrium in flüssigem Ammoniak bei viel Natrium kupferrot, bei viel Ammoniak gegen Natrium schön blau und hinterläßt bei Resorption des Ammoniaks unverändertes, metallglänzendes Natrium, bei langsamem Verdunsten Natrium in schneeartigen Flocken. Krystallisiertes Natriumamalgam bleibt nach Seely im tropfbaren Ammoniak unver-Auch die Kaliumlösung ist bei Konzentration kupferrot, bei kleinerem Kaliumgehalt blau, die Lithiumlösung ist blau.

Bringt man in den zweiten Schenkel des Chlorsilberammoniakrohres Chlorbaryum, Zinkoxyd, Kupfer-, Quecksilber- oder Silberchlorid zugleich mit nicht ganz der äquivalenten Menge Natrium, so wirkt das beim Erhitzen entwickelte Ammoniak zuerst auf jene Sauerstoff- oder Chlorverbindungen, welche es absorbieren, zu festen Massen werden und sich teilweise im verdichteten Ammoniak lösen. Hierauf wird auch das Natrium zu kupferrotem Natriumammonium gelöst, welches, über

¹⁾ Joannis, Compt. rend. 109, 900, 965, 112, 392, 113, 795; Ber. 23, 12 u. 79, Ref., 24, 292, Ref., 25, 4, Ref. — 2) Moissan, Compt. rend. 127, 685; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 1241. — 3) C. Hugot, Compt. rend. 127, 553, 129, 299, 388, 603; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 1115, 1899, II, S. 515, 580, 985. — 4) Nach Gmelin-Kraut, 6. Aufl. I, 2. Abt., S. 606.

das Metallsalz fließend, sich ohne Temperaturerhöhung im Laufe von einer bis zwei Stunden mit diesem umsetzt. Dabei geht die Farbe der Mischung in Rubin- und Purpurrot über, ohne den Metallglanz zu verlieren; es wird endlich eine tießblaue, metallglänzende Flüssigkeit erhalten. Diese enthält nach Weyl die dem Natriumammonium entsprechenden Verbindungen Ba(H₃N)₂, Ag₂(H₃N)₂ u.s.f. Diese Ammoniummetalle entstehen nur in der Kälte; bei wenig erhöhter Temperatur tritt die Reduktion der Metallsalze zwar ein, doch bildet sich statt des Ammoniummetalles Metall und flüssiges Ammoniak, auch zerlegen sich die Ammoniummetalle im Schenkel des Chlorsilberammoniakrohres bei 12 bis 15° im Laufe eines Tages selbst dann, wenn das Chlorsilberammoniak sich in siedendem Chlorcalciumbade befindet. Einmal zerlegt, lassen sich die Ammoniummetalle, mit Ausnahme des Baryumammoniums, nicht regenerieren. Weyl giebt dieser Zersetzung den Ausdruck:

$$Na_2(H_3N)_2 + Ba.(H_3N)_2.Cl_2 = Ba.(H_3N)_2 + 2(Na.H_3N.Cl).$$

Wendet man bei diesem Verfahren als Chlormetall Chlorammonium an, so wird Weyls Wasserstoffammonium erhalten. Und zwar nimmt der Salmiak zunächst viel Ammoniak auf, löst sich in dem tropfbaren Ammoniak und wirkt zugleich auf das Natriumammonium, welches dunkelbronzefarben, dann stahlblau wird und seinen Metallglanz allmählich verliert, worauf eine tiefblaue Flüssigkeit die Röhre erfüllt. Diese, nach Weyl Wasserstoffammonium H₄N.NH₄ haltend, zerlegt sich im Laufe einiger Stunden in farbloses, tropfbares Ammoniak, Wasserstoff und Chlornatrium. Bei Anwendung von schwefelsaurem Ammoniak treten entsprechende Erscheinungen ein, salpetersaures Ammoniak wirkt zu heftig und bewirkt Explosion (Weyl).

Da nach den Versuchen von Ruff die Existenz des Wasserstoffammoniums unter den vorliegenden Bedingungen wenig wahrscheinlich ist, so ist die blaue Farbe wohl der Lösung von Natriumammonium zuzuschreiben.

Von großem Interesse sind die Beobachtungen von Joannis über die Dissoziationsspannung der Ammoniummetalle und ihrer Ammoniaklösungen. Entfernt man aus der Lösung von 1 Äq. Alkalimetall in 20 Äq. flüssigen Ammoniaks allmählich das letztere, so sinkt die Spannung anfangs sehr schnell; sie wird konstant, bei 0° einem Drucke von 170 mm Quecksilber gleich, sobald der Rückstand die Zusammensetzung Na + 5,3 NH₃ erreicht hat. Da sich diese Zusammensetzung aber mit der Temperatur ändert, so ist eine entsprechende chemische Verbindung nicht anzunehmen. Bei weiterer Ammoniakentziehung beginnt, ohne daß die Spannung sich ändert, die Abscheidung eines dunkelroten Körpers, des Alkaliammoniums, und wenn, dessen Zusammensetzung entsprechend, der Gehalt auf 1 Äq. Ammoniak gesunken ist, so ist auch die Flüssigkeit völlig verschwunden und nur das feste

Alkaliammonium übrig. Dieses aber dissoziiert weiterhin unter demselben Drucke von 170 mm bei 0°.

Es mag sein, daß diese Übereinstimmung nur, wie Bakhuis-Roozeboom 1) annimmt, durch zu geringe Entfernung der Beobachtungspunkte bedingt ist. Auffällig ist jedenfalls die von Lescoeur 2) hervorgehobene Analogie mit dem bei gewissen Salzhydraten beobachteten Verhalten, welche auch hierin wieder die Übereinstimmung von Wasser und Ammoniak hervortreten läst.

Die Bildungswärme bei der Entstehung aus Metall und gasförmigem Ammoniak beträgt für NH₃ Na 5,2 Kal., für NH₃ K 6,3 Kal. 3).

Die Beobachtungen von Weyl und Seely über die Erscheinungen bei der Zersetzung, besonders auch über die Zersetzung trotz Hinderung der Ammoniakabspaltung, werden erklärt durch die ebenfalls zuerst von Joannis beobachtete, bei gewöhnlicher Temperatur erfolgende Spaltung in Wasserstoff und Metallamid. Dieser bei Natriumammonium eingehender verfolgte Zerfall scheint mit steigendem Druck des entwickelten Wasserstoffs einer Grenze zuzustreben. Während der Gasentwickelung sieht man das Amid NH₂ Na in kleinen, farblosen, durchsichtigen Krystallen auftreten, die sich in Wasser unter Zischen, aber ohne Gasentwickelung auflösen.

Moissan verfolgte den Einflus der Temperatur auf die Bildung und Zersetzung der Ammoniummetalle bei der Einwirkung von flüssigem oder gasförmigem Ammoniak auf die freien Metalle. Unterhalb — 80° werden diese nicht angegriffen. Durch gasförmiges Ammoniak erfolgt Einwirkung auf die Metalle noch bei folgenden Temperaturen:

]	Me	ta	 11		•		•	remperatu:	r Verflüssigung
Lithium Calcium Kalium Natrium	•	•	•	•	•	•	•	•	$+70^{\circ} +20^{\circ} -2^{\circ} -20^{\circ}$	tritt ein tritt nicht ein tritt ein

Dals das Calcium nicht verflüssigt wird, beruht auf der Schwerlöslichkeit des entstehenden Calciumammoniums in flüssigem Ammoniak.

Die angegebene oberste Temperaturgrenze für die Bildung bezeichnet zugleich den Zersetzungspunkt der Ammoniummetalle.

Die Ammoniummetalle sind äußerst reaktionsfähig. Mit Schwesel, Selen, Tellur liesern sie direkt Sulside u. s. w. Mit Phosphor entstehen je nach dem Mengenverhältnis verschiedene Verbindungen, mit Arsen liesert Natriumammonium stets die ziegelrote Verbindung Na₃ As. N H₃,

¹⁾ H. W. Bakhuis-Roozeboom, Compt. rend. 110, 134. — 2) H. Lescoeur, ebend. 110, 275. — 3) Joannis, ebend. 109, 900, 965, 112, 392, 113, 795; Ber. 23, 12 u. 79, Ref., 24, 292, Ref., 25, 4, Ref.

Kaliumammonium aber je nach dem Mengenverhältnis entweder die entsprechende Verbindung oder die orangefarbene As₄ K₂. N H₃ (?) ¹).

Bei Einwirkung auf Metalle entstehen Legierungen, welche zum Teil auch noch Ammoniak enthalten. So bildet sich aus Natriumammonium und Blei ein indigoblauer Körper der Zusammensetzung Pb₄ Na 2 N H₃, welcher bei 0° eine Dissoziationsspannung von 224,2 mm zeigt und durch Dissoziation in eine graue, dem Platinschwamm ähnliche Masse übergeht²).

Ammoniumoxyd (NH₄)₂O ist ebenfalls nur in Form eines Metallsubstitutionsproduktes bekannt, des Kaliumammoniumoxyds (KNH₃)₂O.

Dasselbe entsteht beim Stehen der durch Einwirkung von flüssigem
Ammoniak auf ein Gemenge von Kalium und Kaliumhydroxyd gebildeten Lösung, serner durch Überleiten von lufthaltigem oder seuchtem
Ammoniak über Kalium bei 100°. Es bildet eine weiße, dichte,
glimmerglänzende Masse, die an trockener Luft geruchlos ist, an seuchter
Ammoniak entwickelt und zersließt. Beim Schütteln mit Wasser wird
es zunächst zu einem weißen Pulver, das sich erst allmählich unter
Ammoniakentwickelung löst. Bei trockenem Erhitzen liesert es Ammoniak, Kaliumamid und Wasser.

Substituiertes Ammoniumhydroxyd könnte man in der Millonschen Base 2 HgO, NH₃ erblicken, wenn man derselben die Konstitution O: Hg₂NH₂.OH zuschreibt.

Analoge Substitution nimmt Joannis in einem äußerst zersetzlichen Salze an, das sich bei Behandlung eines Gemisches von Natrium und überschüssigem Natriumchlorid mit einer zur völligen Lösung des letzteren unzureichenden Menge flüssigen Ammoniaks bildet und dem er die Zusammensetzung (NH₂Na₂)Cl zuschreibt.

Ammoniumhyperoxyd $(NH_4)_2O_2$ erhielten Melikoff und Pissarjewski³) durch Einwirkung von Wasserstoffsuperoxyd auf Ammoniak in ätherischer Lösung bei niedriger Temperatur als Verbindung mit Wasserstoffsuperoxyd. Fügt man zur ätherischen Lösung von Wasserstoffsuperoxyd auf einmal einen großen Überschuß von ätherischem Ammoniak und kühlt man die Flüssigkeit durch eine Mischung von Chlorcalcium und Schnee, so entsteht die feste krystallinische Verbindung $(NH_4)_2O_2$. $H_2O_2 + H_2O$, zuweilen auch mit geringerem Wassergehalt. Dieselbe zerfließt bei gewöhnlicher Temperatur, indem sie zunächst in Ammoniak und Wasserstoffsuperoxyd dissoziiert, dann starke Sauerstoffentwickelung und nebenbei Bildung von wenig Ammoniumnitrit aufweist. In festem Zustande zieht sie Kohlensäure an. In Wasser ist sie leicht löslich, die Lösung zersetzt sich aber unter Sauerstoffentwickelung. In Alkohol löst sie sich unter teilweiser Disso-

¹⁾ C. Hugot, Compt. rend. 127, 553, 129, 299, 388, 603; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 1115, 1899, II, S. 515, 580, 985. — 2) Joannis, Compt. rend. 109, 900, 965, 112, 392, 113, 795; Ber. 23, 12 u. 79, Ref., 24, 292, Ref., 25, 4, Ref. — 3) Melikoff u. Pissarjewski, Ber. 30, 3144, 31, 152 u. 446.

ziation. In Ligroin, worin sie bei — 30° fast unlöslich ist, hält sich die Verbindung lange unverändert. Kaliumhydroxyd verwandelt sie unter Ammoniakentwickelung in Kaliumhyperoxyd. Im übrigen zeigt sie das Verhalten des Wasserstoffsuperoxyds.

Wasserfrei wird die Verbindung $(NH_4)_2O_2$. H_2O_2 erhalten, wenn eine gesättigte ätherische Lösung von Ammoniak und Wasserstoffsuperoxyd auf — 40° abgekühlt, die ausgeschiedene krystallinische Masse mit kaltem Äther gewaschen und mit Hülfe von auf — 40° abgekühlten . Thonplatten getrocknet wird. Sie krystallisiert dann in Würfeln, verliert aber schon bei — 40° Ammoniak. Bei gewöhnlicher Temperatur soll sie sich dagegen in Ammoniumbydroxyd und Sauerstoff zersetzen.

Der Vollständigkeit wegen sei noch das Protoxyd des Ammoniaks oder Chydrazaïn erwähnt, welches Maumené 1) beim Erwärmen gleicher Mengen Ammoniumoxalat und Übermangansäure in wässeriger Lösung erhalten haben will. Es soll die Zusammensetzung (NH₃)₂ O haben.

Alkylsubstitutionsprodukte des Ammoniaks, Amine.

Die drei Stickstoffatome des Ammoniaks können teilweise oder ganz durch organische Radikale ersetzt werden. Die resultierenden Verbindungen, Amine, haben im wesentlichen durchaus den Charakter des Ammoniaks bewahrt. Sie bilden wie dieses mit Säuren ohne Wasseraustritt Salze, in welchen man, ebensowohl wie in den Ammoniaksalzen das Radikal Ammonium, substituierte Ammoniumradikale RNH₃, R₂NH₂, R₃NH annehmen könnte. Durch Anlagerung von Alkylhalogenid an dreifach substituierte Amine gelangt man schließlich zu Salzen der quaternären Ammoniumbasen R₄N.X, in denen der Komplex R₄N in der That ein stark positives, den Alkalimetallen vergleichbares Ion bildet.

Je nach der Anzahl der substituierten Wasserstoffatome unterscheidet man:

R.NH₂ Primäre Amine, Amine schlechtweg, Aminoverbindungen, R₂:NH Sekundäre Amine, Imine, Iminoverbindungen,

R₃N Tertiare Amine, Nitrilbasen.

Die ersten Amine lehrte Wurtz²) kennen, der 1848 Methyl- und Äthylamin gewann. Bald darauf fand Hofmann³) in der Einwirkung der Halogenalkyle auf Ammoniak eine Reaktion, welche alle Klassen der hier in Betracht kommenden Verbindungen vom primären Amin bis zu den quaternären Ammoniumbasen liefert. Seine Untersuchungen haben hauptsächlich dieses gewaltige Gebiet der organischen Basen erschlossen.

¹⁾ E. J. Maumené, Bull. soc. chim. 49, 850; Ber. 21, 703, Ref. —
2) Wurtz, Ann. Chem. 71, 330, 76, 317. — 3) A. W. Hofmann, Ann. Chem. 73, 91, 74, 159, 78, 253, 79, 16.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

Die allgemeinen Darstellungsmethoden sind die folgenden:

1. Direkter Ersatz der Wasserstoffatome im Ammoniak durch Alkyl erfolgt beim Erwärmen der wässerigen oder alkoholischen Ammoniaklösung mit Halogenalkyl 1). Das Halogenatom des letzteren tritt mit einem Wasserstoffatom des Ammoniaks als Säure zusammen, das Alkyl tritt an die Stelle des eliminierten Wasserstoffatoms, und die so entstandene Base lagert sich mit der Säure zum Salze zusammen:

$$R.J + NH_3 = JH + R.NH_2 = JH.RNH_2$$
.

In derselben Weise entsteht aus freiem primären Amin und Halogenalkyl das Salz eines sekundären Amins u. s. w. bis zum Salze der quaternären Ammoniumbase. Da nun in dem Reaktionsgemische von Ammoniak und Halogenalkyl aus einem Teil des zunächst gebildeten Aminsalzes durch noch vorhandenes Ammoniak die freie Base abgeschieden wird, so vollzieht sich auch die weitere Substitution, und man erhält in der That bei der Hofmannschen Reaktion meist alle vier Arten von Basen nebeneinander. Auf das Mengenverhältnis dieser Produkte sind die Mengenverhältnisse der Ausgangsmaterialien ohne Einfluß, es ist vielmehr die Natur des verwendeten Halogenalkyls hierfür maßgebend.

Methyljodid liefert wesentlich quaternäre, Äthyljodid wesentlich primäre Base, die höheren Homologen vorwiegend sekundäre und tertiäre. Jodide der primären Isoalkohole ergeben wesentlich primäre bis tertiäre Basen, solche der sekundären Alkohole liefern die tertiären Basen nur sehr schwer, und die Jodide tertiärer Alkohole geben mit Ammoniak überhaupt keine organischen Basen, werden vielmehr durch dasselbe in Jodwasserstoffsäure und ungesättigte Kohlenwasserstoffszerlegt 2). Isopropyljodid, β -Hexyljodid, β -Sekundäroktyljodid liefern nur primäre Amine 3). Im übrigen variieren die Resultate auch mit der Temperatur 4).

Statt der Alkyljodide werden mit Vorteil die Alkylester andere er Mineralsäuren verwendet, z. B. alkylschwefelsaure Salze R.SO₄Me ⁵ Alkylnitrate u. s. w. ⁶).

Auch kann man die Amine direkt aus den Alkoholen durch Erhitzen mit Chlorzinkammoniak auf 250 bis 260° erhalten. Quaternäreren
Basen entstehen dabei nicht 7). Schwieriger und erst bei höhereren

¹⁾ A. W. Hofmann, Ann. Chem. 73, 91, 74, 159, 78, 253, 79, 16.—
2) Ders., Ber. 7, 513; Reymann, Ber. 7, 1290; v. d. Zande, Rec. trest.

chim. Pays-Bas 8, 202; Ber. 22, 343, Ref.; s. a. Malbot, Compt. rend. 1 4, 64, 998, 105, 574; Ber. 20, 99, Ref., 283, Ref., 708, Ref.—
2) Jahn, Monate—sh.

f. Chem. 3, 165.—
4) Malbot, Compt. rend. 104, 64, 998, 105, 574; Ber.
20, 99, Ref., 283, Ref., 708, Ref.—
5) Ladenburg, Ber. 24, 1622.

6) Lea, JB. 1861, S. 493, 1862, S. 331; Erlenmeyer und Carl, JB. 1 75, S. 617; Claesson und Lundvall, Ber. 13, 1699; Wallach und Schul ze, Ber. 14, 241; Duvillier u. Buisine, Ann. ch. phys. [5] 23, 321; Duvill zer und Malbot, Ann. ch. phys. [6] 10, 284.—
7) Merz und Gasiorows zy, Ber. 17, 623.

Temperatur erfolgt die Reaktion beim Erhitzen von Salmiak mit Alkoholen 1).

Primäre und sekundäre Amine erhielt Vidal²) durch Erhitzen von Alkoholen mit Phospham, zweckmäßig in geschlossenen Gefäßen.

Ferner führt die Einwirkung von Alkoholen 3) oder Natriumalkoholaten 4) auf Säureamide bei höherer Temperatur zum Ziele.

In der aromatischen Reihe erfolgt der Ersatz von im Kern besindlichem Halogen durch den Ammoniakrest nur dann, wenn jenes durch anderweitige Substituenten, besonders Nitrogruppen, beweglicher geworden ist. Dagegen erfolgt die Bildung aus Phenolen durch Ammoniak verhältnismäsig leicht. Diese Reaktion ist aber in vielen Fällen umkehrbar, da man besonders in Diaminen und Aminophenolen b durch Kochen mit verdünnten Säuren oder Salzlösungen die Aminogruppe durch die Hydroxylgruppe ersetzen kann.

2. Kochen der Isocyansäureester oder Isocyanursäureester mit Ätskali⁶): R.N.CO + $H_2O = R.NH_2 + CO_2$. Die analoge Zersetzung erleiden Senföle durch Einwirkung von konzentrierter Schwefelsäure.

Theoretisch sollten hierbei nur primäre Basen entstehen, doch stellten Silva?) u. a. 8) fest, daß auch sekundäre und in kleiner Menge selbst tertiäre Basen sich bilden.

Lediglich primäre Amine entstehen durch folgende Vorgänge:

3. Reduktion von Nitroverbindungen: $R.NO_2 + 6H = RNH_2$ + 2 H₂O. Diese Reaktion wird in der Fettreihe, deren Nitroverbindungen ziemlich schwer zugänglich sind, selten benutzt, bildet aber die Hauptdarstellungsweise für die aromatischen Amine. Als Reduktionsmittel benutzte Zinin 9), welcher diese Reaktion auffand, alkoholisches Schwefelammonium. Dasselbe gelangt jetzt hauptsächlich dann zur Anwendung, wenn Körper mit mehreren Nitrogruppen nur partiell reduziert werden sollen. Sonst kommen eine Reihe von Gemischen, die im allgemeinen Wasserstoff abzugeben vermögen, zur Verwendung. Sehr glatt wirken Gemenge von Zinn und konzentrierter Salzsäure oder besonders salzsaure Zinnchlorürlösung, ferner Zinkstaub und Eisessig. Für Darstellung im großen wird vorwiegend das zuerst won Béchamp 10) empfohlene Gemisch von Eisenfeile und Essigsäure benutzt. Dasselbe bietet den Vorzug, dass nur sehr wenig Säure erforderlich ist. Auch durch Zink und Salzsäure kann die Reduktion bewirkt werden, doch entstehen dabei stets chlorhaltige Nebenprodukte 11).

¹⁾ Weith, Ber. 8, 459. — 2) R. Vidal, Bull. soc. chim. [3] 6, 551; Ber. 24, 556, Ref.; D. R.-P. Nr. 64 346. — 3) Baubigny, Bull. soc. chim. 39, 521. — 4) Seifert, Ber. 18, 1356. — 5) J. Meyer, Ber. 30, 2568. — 5) Wurtz, Ann. Chem. 71, 330, 76, 317. — 7) Silva, Bull. soc. chim. 8, 363. — 3) Heintz, Ann. Chem. 129, 34; A. W. Hofmann, Ber. 15, 762. — 5) Zinin, Ann. Chem. 44, 283. — 10) Béchamp, Ann. ch. phys. [3] 42, 192. — 11) Kock, Ber. 20, 1568.

Schliesslich kommt Jodwasserstoff, für sich oder in Gegenwart von Phosphor, als Reduktionsmittel in Betracht.

- 4. Aus Nitrilen durch Anlagerung von Wasserstoff, bewirkt durch Einwirkung von Zink und Schwefelsäure¹) oder von Natrium und Alkohol²): R.CN + 4H = R.CH₂.NH₂.
- 5. Aus Isonitrilen bei Behandlung mit Säuren, unter gleichzeitiger Abspaltung von Ameisensäure: $R.NC + 2H_2O = R.NH_2 + H.CO_2H^3$).
- 6. Aus Phenylhydrazonen 4) und Oximen 5) durch Reduktion, im ersten Falle unter gleichzeitiger Abspaltung von Anilin, mit Natriumamalgam und Eisessig, bei Oximen auch durch Natrium und Alkohol:
 - a) $C_n H_{2n} N . NH . C_6 H_5 + 4H = C_n H_{2n+1} . NH_2 + NH_2 . C_6 H_6$
 - b) $R_2C : NOH + 4H = R_2CH.NH_2 + H_2O;$ (Ketoxim) $R.CH:NOH + 4H = R.CH_2.NH_2 + H_2O.$ (Aldoxim)
- 7. Aus Ketoximen lassen sich kohlenstoffärmere Amine auch in der Weise gewinnen, dass man jene zunächst durch Einwirkung konzentrierter Mineralsäuren in alkylierte Säureamide umwandelt (R.C[NOH]. $R_1 = R.CO.NH.R_1$) und diese durch Erhitzen mit konzentrierter Salzsäure verseift: R.CO.NH.R₁ + H₂O = R.COOH + NH₂.R₁.
- 8. Durch Abbau der Amide von Karbonsäuren. Diese werden zunächst durch alkalische Bromlösung in Monobromderivate übergeführt (R.CO.NH₂ + Br₂ + KOH = R.CO.NHBr + KBr + H₂O), diese gehen durch Destillation mit überschüssiger Kalilauge zunächst in Isocyansäureester (R.CO.NHBr HBr = CO:N.R) über, aus welchen nach Darstellungsweise 2 die Amine entstehen 6). Man löst das Amid in Brom, vermischt mit Kalilauge bis zur Entfärbung, destilliert schließ—lich mit überschüssiger Kalilauge.

Diese Reaktion liefert in den niederen Reihen sehr gute Ausbeuten, weniger gute in den höheren, da hier zugleich im Sinne der Gleichung R.CH₂.NH₂ + 4Br = 4BrH + R.CN beträchtliche Mengen de entsprechenden Nitrile entstehen?). Hier wird die Ausbeute zuweile nbesser, wenn man das Amid, statt zunächst in Brom, in einer alkalische nbesser, wenn man das Amid, statt zunächst in Brom, in einer alkalische nbesser, wenn kaliumhypobromit löst und überhitzten Dampf durchleitet). Jeffreys?) verwandelt die Amide zunächst durch Einwirkung von Brom und Natriummethylat in Methylurethane (R.CO.NH₂ + B = r₂ + 2CH₃ONa = R.NH.CO.OCH₃ + 2NaBr + CH₃OH), diese durch Destillation mit Kalk in die Amine.

¹⁾ Mendius, Ann. Chem. 121, 229. — 2) Ladenburg, Ber. 18, 29 56, 19, 783. — 3) Gautier, Ann. Chem. 146, 122, 149, 159. — 4) J. Taf 19, 1925, 22, 1854. — 5) Goldschmidt, Ber. 19, 3232, 20, 728. — 5) A. W. Hofmann, Ber. 15, 762. — 7) Ders, Ber. 17, 1406, 1920. — 8) Hoogewerf und van Dorp, Rec. trav. chim. Pays-Bas 5, 252, 6, 376; 20, 470, Ref., 21, 291, Ref. — 9) Jeffreys, Am. Chem. Journ. 22, 14;

- 9. Gewisse Aminosäuren zerfallen beim Erhitzen mit Baryt in Kohlensäure und primäres Amin: $NH_2 \cdot C_nH_{2n} \cdot CO_2H = NH_2 \cdot C_nH_{2n+1} + CO_2$.
- 10. Aus Karbonsäureamiden durch Reduktion mittelst Elektrolyse, besonders bei cyklischen Amiden 1) oder mittelst Natrium und Amylalkohol 2).
- 11. Durch Erhitzen der Additionsprodukte von Halogenalkylen und Hexamethylentetramin mit 3 Mol.-Gew. Salzsäure und 12 Mol.-Gew. Alkohol³).
- 12. Bei Reduktion von Aldehyd-Ammoniaken oder Gemischen von Aldehyden und Ammoniak mit Zinkstaub und Salzsäure 4).
- 13. Aus Hexamethylenamin und Alkylhalogen durch alkoholische Salzsäure 5).

Primäre und sekundäre Amine entstehen:

14. Durch Einwirkung von Halogenalkylen oder ätherschwefelsauren Salzen auf Oxaminsäuresalze und nachfolgende Verseifung 6).

Lediglich sekundäre Amine entstehen:

15. Durch mehrstündiges Erhitzen von Dialkylsulfonamiden mit Salzsäure auf 160° oder mit Chlorsulfonsäure auf 130 bis 150° 7).

Soweit die verschiedenen Arten der Amine nebeneinander entstehen, ist ihre Trennung in besonderen Operationen durchzuführen, welche sich auf die Eigenschaften der einzelnen Klassen gründen. Am leichtesten gelingt die Abtrennung der quaternären Ammoniumbasen, da diese im Gegensatze zu den primären, sekundären und tertiären Aminen nicht flüchtig sind, überhaupt aus ihren Salzen durch lösliche Alkalien meist nicht in Freiheit gesetzt werden. Schwieriger und nach den Umständen verschieden ist die Trennung der flüchtigen Basen.

In einzelnen Fällen, z. B. für die Äthylbasen, führt der folgende, von Hofmann angegebene Weg zum Ziele. Man läßt auf das Gemenge der wasserfreien Amine trockenen Oxalester einwirken. Dieser bildet mit Äthylamin Diäthyloxamid $C_2O_2(NH\cdot C_2H_5)_2$, mit Diäthylamin Diäthyloxaminsäureester $C_2O_2 < \frac{N(C_2H_5)_2}{O\cdot C_2H_5}$, während Triäthylamin unverändert bleibt und aus dem Reaktionsgemisch direkt abdestilliert werden kann. Das Diäthyloxamid ist fest, kann durch Absaugen des öligen Anteils rein erhalten werden und regeneriert dann bei Destillation mit Kali das Monäthylamin neben Kaliumoxalat. Der ölige Anteil

¹⁾ J. Tafel, Ann. Chem. 301, 289; Ber. 32, 68. — 2) Guerbet, Compt. rend. 129, 161; J. chim. pharm. [6] 10, 160; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 338, 623. — 3) Delépine, Bull. soc. chim. [3] 13, 555, 17, 291; Compt. rend. 124, 292; Ann. ch. phys. [7] 15, 508. — 4) Höchster Farbwerke, D. R.-P. 73812. — 5) Delépine, Compt. rend. 124, 292; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 539. — 6) Baum, D. R.-P. 77597; Ber. 28, 126, Ref. — 7) O. Hinsberg, Ann. Chem. 265, 178; W. Markwald und v. Droste-Huelshoff, Ber. 31, 3261.

liefert nach Rektifizieren und Waschen reinen Diäthyloxaminsäureester, der bei der Destillation mit Kali Diäthylamin neben Kaliumoxalat und Alkohol liefert.

Unter Verlust der primären Amine kann man zu einer Reindarstellung der sekundären und tertiären durch Einwirkung von salpetriger Säure gelangen 1). Diese erzeugt aus primären Aminen Alkohole (in der aromatischen Reihe zunächst Diazoverbindungen, welche aber leicht in Phenole übergehen), aus sekundären Nitrosamine, während tertiäre unverändert bleiben oder, zum geringen Teile, unter Abspaltung einer Alkylgruppe, ebenfalls jene Nitrosamine liefern. Tertiäre aromatische Amine werden indessen, soweit sie nicht in o-Stellung substituiert sind 2), in Nitroso- oder Nitroderivate 3) übergeführt. Läßt man den Prozess in salzsaurer Lösung vor sich gehen, so kann man die meist öligen und in Wasser unlöslichen Nitrosamine abheben bezw. ausäthern oder durch Destillation mit Wasserdampf abtreiben. Durch Erwärmen mit konzentrierter Salzsäure wird daraus die sekundäre Base in reinem Zustande regeneriert:

$$R_2N.NO + 2ClH = R_2NH.ClH + NOCl.$$

Auch Nitrosylchlorid erzeugt aus sekundären Aminen die Nitrosamine, aus primären hauptsächlich das entsprechende Alkylchlorid neben Stickstoff und Wasser 4).

Vielfach kann auch das verschiedene Verhalten gegen Acetylchlorid zur Trennung der tertiären Basen von primären und sekundären dienen, soweit nämlich die aus den beiden letzten Gruppen entstehenden Acetylderivate in Wasser unlöslich oder der wässerigen bezw. sauren Lösung leicht zu entziehen sind.

Eine bequeme Art zur Darstellung der tertiären Amine in reinem Zustande gewährt der Zerfall der quaternären Ammoniumbasen bei der Destillation in tertiäres Amin und Alkohol⁵).

In manchen Fällen lassen sich auch die tertiären Basen durch Kaliumferrocyanid, mit welchem sie schwer lösliche saure Ferrocyanide geben, aus saurer Lösung der Basengemische abscheiden ⁶).

Sekundäre Basen entstehen aus primären durch Vermittelung der Benzolsulfonsäureamide C₆H₅.SO₂.NHR, welche aus diesen durch Einwirkung von Benzolsulfochlorid gebildet werden ⁷). Man erwärmt dieselben mit verdünnter Kalilauge, etwas Alkohol und dann mit Alkyljodid auf 100°, wodurch sekundäres Amid entsteht: C₆H₅.SO₂.NHR

¹⁾ Heintz, Ann. Chem. 138, 319; vergl. auch Geuther, Ann. Chem. 128, 153. — 2) Friedländer, Monatsh. f. Chem. 19, 267. — 3) Häussermann und Bauer, Ber. 31, 2987, 32, 1912. — 4) Solonina, Journ. russ. phys.-chem. Ges. 30, 431, 449; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 887/888. — 5) A. W. Hofmann, Ann. Chem. 73, 91, 74, 159, 78, 253, 79, 16; V. Meyer und Lecco, Ann. Chem. 180, 184; Lossen, ebenda 181, 378. — 6) E. Fischer, Ann. Chem. 190, 185. — 7) Hinsberg, Ann. Chem. 265, 180.

+ KOH + $R_1J = C_6H_5.SO_2.NRK + R_1J + II_2O = C_6H_6.SO_2.NRR_1 + JK + H_2O.$ Dieses Amid spaltet sich beim Erhitzen mit konzentrierter Salzsäure auf 150° in sekundäre Base und Benzolsulfosäure. $C_6H_5.SO_2.NRR_1 + ClH + H_2O = NHRR_1.ClH + C_6H_5.SO_2.OH.$

Aliphatische Amine sind in den niederen, kohlenstoffärmeren Reihen bei gewöhnlicher Temperatur gasförmig, dem Ammoniak im Geruch nahestehend und auch sonst in jeder Beziehung gleichend, mit dem Unterschiede, dass sie direkt brennbar sind. In den höheren Reihen bilden sie Flüssigkeiten von geringerem spezifischen Gewicht als Wasser, in diesem mit steigendem Kohlenstoffgehalte immer weniger löslich. Zugleich verliert sich der ammoniakalische Geruch mehr und mehr. Die höchsten Glieder sind fest, geruchlos und in Wasser unlöslich.

Die Basizität der Amine ist, wie die Messung der elektrischen Leitfähigkeit ergab, wesentlich größer als die des Ammoniaks 1). Reine Fettamine wirken wie starke Basen sowohl dem Phenolphtaleïn wie dem Helianthin gegenüber, rein aromatische nur noch gegen Helianthin und, wenn ein zweites aromatisches Radikal eintritt, überhaupt nicht mehr 2).

Die Chlorhydrate sind meist in Wasser und auch in Alkohol leicht löslich. Mit Platin- und Goldchlorid bilden sie meist gut krystallisierende Doppelsalze, welche im allgemeinen den Typen (Am H)₂ PtCl₆ und (Am H) Au Cl₄ angehören, worin Am das betreffende Amin bezeichnet. Bei den Goldsalzen findet sich auch der Typus (Am H)₂ Au Cl₅ ³).

Gegenüber Reagentien erweisen sich die tertiären Amine vielfach indifferent, wo die primären und sekundären, da sie am Stickstoffatom noch vertretbare Wasserstoffatome enthalten, verändert werden. Derartige Fälle haben wir bereits bei der Einwirkung von salpetriger Säure, Oxalester und Acetylchlorid, an dessen Stelle auch Essigsäureanhydrid treten kann, kennen gelernt. Weitere Reaktionen von allgemeiner Bedeutung sind die folgenden:

Schwefelkohlenstoff bildet mit primären und sekundären Aminen Salze der Alkylsulfokarbaminsäuren:

$$CS_2 + 2NH_2.R = CS <_{SH.NH_2.R}^{NH.R};$$
 $CS_2 + 2NHR_2 = CS <_{SH.NHR_2}^{NR_2};$

Von diesen liefern die aus primären Aminen entstandenen bei Einwirkung entschwefelnder Reagentien, wie Quecksilberchlorid oder Eisenchlorid 4), unter Abspaltung von Schwefelwasserstoff Senföle:

¹⁾ Ostwald, Journ. pr. Chem. [2] 33, 352. — 2) Astruc, Compt. rend. 129, 1021; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 224. — 3) Fenner und Tafel, Ber. 32, 3220. — 4) A. W. Hofmann, Ber. 8, 107; Weith, Ber. 8, 461.

$$CS <_{SH.NH_2R}^{NH.R} = H_2S + CS:NR + NH_2R.$$

Benzolsulfochlorid reagiert in Gegenwart von Kalilauge mit primären und sekundären Basen. Erstere liefern hierbei in der Lauge lösliche Benzolsulfonsäureamide $C_6H_5.SO_2.NHR$, sekundäre unlösliche Dialkylamide $C_6H_5.SO_2.NR_2^{-1}$). Bei großem Überschuß von Benzolsulfochlorid und in Gegenwart ungenügender Alkalimengen können aber auch aus primären Aminen alkaliunlösliche Dibenzolsulfonderivate $(C_6H_5.SO_2.NHR$ entstehen 2). Auch erscheinen die normalen Derivate $C_6H_5.SO_2.NHR$ zuweilen in Alkali schwer löslich, weil ihre Alkalisalze bei Abwesenheit von überschüssigem Alkali stark hydrolytisch dissoziiert werden oder in Alkali schwer löslich sind 3).

Primäre und sekundäre Amine liefern Nitroderivate 1), welche man als Alkylderivate des Nitramids auffassen kann, welchen aber möglicherweise auch eine andere Konstitution, nach Brühl⁵) vielleicht

Primäre Basen liefern mit 2 Mol. Brom und 2 Mol. Kalilauge alkylierten Bromstickstoff: $R.NH_2 + 2Br_2 + 2KOH = R.NBr_2 + 2H_2O + 2BrK$. Sekundäre Basen werden bei gleicher Behandlung in Alkylenbromid und primäre Base gespalten oder tauschen, wenn in ihnen die NH-Gruppe an ein zweiwertiges Radikal gebunden ist, den Wasserstoff derselben gegen Brom aus [Hofmann 6)].

Mit konzentrierter Natriumhypochloritlösung liesern die salzsauren Salze primärer und sekundärer Basen Alkylchloramine R. NHCl und R₂ NCl, die der primären ergeben bei Destillation mit Chlorkalk und Wasser Dichloramine RNCl₂ ⁷). Durch Reduktionsmittel werden alle diese Substanzen wieder in die Ausgangskörper zurückverwandelt. Von denselben sind die Alkylchloramine am wenigsten beständig. — Da die Dialkylchloramine beim Behandeln mit alkoholischer Kalilauge in Salzsäure und alkylierte Aldehydderivate zerfallen, z. B. (C₃ H₇. CH₂)₂ NCl in C₃ H₇. CH: N. CH₂. C₃ H₇, diese aber durch Salzsäure in Aldehyd und primäre, das ursprüngliche Alkyl enthaltende Base zerlegt werden können, so ergiebt sich hieraus ein Weg zur Feststellung der einwertigen Reste einer sekundären Base ⁵). — Tertiäre Amine liesern mit unterchloriger Säure in hestiger Reaktion gleichfalls Dialkylchlor-

¹) Hinsberg, Ber. 23, 2963. — ²) Solonina, Journ. russ. phys.-chem. Ges. 29, 405, 31, 640; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 848, 1899, II, S. 867; Bamberger, Ber. 32, 1803. — ³) W. Marckwald, Ber. 32, 3512, 33, 765; Duden, ebend. 33, 477; Willstätter und Lessing, Ber. 33, 557; s. a. ²). — ¹) Franchimont, Rec. trav. chim. Pays-Bas 2, 94, 121, 343, 3, 427; Ber. 16, 1869, 2674, 17, 167, Ref., 18, 147, Ref. — ³) Brühl, Ztschr. physikal. Chem. 25, 626. — ³) A. W. Hofmann, Ber. 16, 558. — ¬) A. Berg, Ann. ch. phys. [7] 3, 289. — ³) Ders., Bull. soc. chim. [3] 17, 297; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 745.

amine, wodurch sich eine Darstellungsweise sekundärer Amine aus jenen ergiebt 1).

Zinkäthyl wirkt auf primäre und sekundäre Basen sehr lebhaft ein, indem im ersten Falle die Hälfte, im zweiten das Ganze des noch am Stickstoff befindlichen Wasserstoffs durch Zink substituiert wird 2):

1)
$$2 NH_2R + Zn(C_2H_5)_2 = (RNH)_2Zn + 2 C_2H_6;$$

2)
$$2 R_2 NH + Zn(C_2 H_6)_2 = (R_2 N)_2 Zn + 2 C_2 H_6$$

Ganz analog dem Ammoniak verbinden sich primäre und sekundäre Amine mit Alkylisocyanaten bezw. Senfölen zu Harnstoff- bezw. Thioharnstoffderivaten. Jenem entsprechend setzen sie sich auch mit Säureestern zu alkylierten Säureamiden um.

Ausschließlich den primären Aminen kommt die Isonitrilreaktion zu 3). Dieselbe beruht darauf, daß sich beim Erwärmen mit Ätzkali und etwas Chloroform in alkoholischer Lösung die durch ihren Geruch ausgezeichneten Isonitrile bilden:

$$R.NH_2 + CHCl_3 + 3KOH = R.NC + 3ClK + 3H_2O.$$

Für sekundäre Amine ist besonders die schon erwähnte Bildung der Nitrosamine bei Einwirkung von salpetriger Säure charakteristisch. Dieselben bilden sich auch beim Erhitzen der Nitrate sekundärer Amine auf etwa 150°4).

Neben diesen qualitativen Reaktionen benutzt man zur Unterscheidung der primären, sekundären und tertiären Amine die Fähigkeit zur Aufnahme weiterer Substituenten. Als solche dienen vornehmlich die Methyl-, Acetyl- und Benzoylgruppe. Es lassen sich jedoch auch Halogene verwerten, da bei Einwirkung von solchen in alkalischer Lösung, z. B. in Form von Chlorkalk, die noch freien Wasserstoffatome am Stickstoff unter Bildung organischer Halogenstickstoffe substituiert werden 5). Von diesen gehen die Chlorderivate beim Erwärmen mit konzentrierter Salzsäure unter Chlorentwickelung wieder in die ursprünglichen Amine über. Die Bromderivate höherer primärer Amine liefern bei Einwirkung von Natronlauge, unter Abspaltung von Bromwasserstoffsäure, Nitrile.

Primäre und sekundäre Amine reagieren schon bei gewöhnlicher Temperatur auf Aldehyde, z. B. Önanthol, indem unter Wasseraustritt indifferente Körper entstehen. Die gleiche Menge Aldehyd braucht 2 Mol. sekundäre, aber nur 1 Mol. primäre Base zur Abscheidung von

¹⁾ Willstätter und Iglauer, Ber. 33, 1636. — 2) Gal, Bull. soc. chim. 39, 582. — 3) A. W. Hofmann, Ber. 3, 767. — 4) v. d. Zande, Rec. trav. chim. Pays-Bas 8, 202; Ber. 22, 343, Ref. — 5) Wurtz, Ann. Chem. 71, 330, 76, 317; A. W. Hofmann, Ber. 17, 1406, 1920; Tscherniak, Ber. 9, 143; Köhler, Ber. 12, 770; A. W. Hofmann, Ber. 16, 558; F. Raschig, Ann. Chem. 230, 222; Pierson u. Heumann, Ber. 16, 1047; Berg, Compt. rend. 110, 862; Bull. soc. chim. [3] 3, 685.

je 1 Mol. Wasser. Schiff hat bierauf ein Titrationsverfahren begründet 1).

Die sehr verschiedene Geschwindigkeit, mit welcher die Acetylierung vor sich geht, gestattet gleichfalls eine Unterscheidung von primären und sekundären Aminen²).

Schwefelsäureanhydrid wirkt auf gesättigte aliphatische Basen sehr heftig ein, indem es alkylierte Sulfaminsäuren bezw. innere Anhydride derselben bildet ³). Ganz anders verhalten sich die echten aromatischen Basen, d. h. solche, deren Stickstoff an Kohlenstoff des Kernes gebunden ist. Diese bilden schon mit konzentrierter Schwefelsäure Sulfonsäuren, indem das Schwefelsäureanhydrid mit dem Kohlenstoff der Base in Verbindung tritt.

Sulfurylchlorid wirkt ähnlich wie Schwefelsäureanhydrid. Aus den Chlorwasserstoffsalzen der Basen entstehen zunächst Chloride der Sulfaminsäuren, die, wenn Base im Überschuß zugegen, in Amide der Sulfaminsäuren übergehen. Letztere entstehen sofort, wenn man das Sulfurylchlorid auf die freien Basen einwirken läst 4):

1)
$$NH.R_2.ClH + SO_2Cl_2 = R_2N.SO_2.Cl + 2ClH$$
,

2)
$$R_2 N.SO_2.Cl + R_2 NH = R_2 N.SO_2.NR_2 + ClH.$$

Thionylchlorid erzeugt in ätherischer Lösung nur mit primären Basen Thionylderivate R.N:SO, welche durch Wasser in Sulfite übergeführt werden 5).

Phosphortrichlorid giebt mit sekundären Aminen Verbindungen R₂ N. PCl₂ ⁶). Phosphoroxychlorid, Phosphorsulfochlorid, Arsentrichlorid, Borchlorid, Siliciumchlorid liefern entsprechende Derivate.

Mit Metaphosphorsäure liefern die primären Basen in Alkohol unlösliche und auch in Wasser nur schwer lösliche Salze, sekundäre und tertiäre hingegen Salze, die sowohl in Wasser als auch in Alkohol sich lösen 7).

Mit Xylylenbromid geben primäre aliphatische Amine destillierbare N-Alkyldihydroisoindole R. N $<_{\rm CH_2}^{\rm CH_2}>$ C₆H₄, sekundäre dagegen Am-

moniumbromide R_2 $N < {}_{CH_2}^{CH_2} > C_6H_4$ und tertiäre liefern Biammoniumbromide $R_3 \equiv N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N \equiv R_8$. Primäre aromatische Basen Br

verhalten sich, wenn die o-Stellungen frei sind, wie aliphatische; ist eine o-Stellung besetzt, so entstehen symmetrische Diaryl-o-xylylen-

¹⁾ Schiff, Ann. Chem. 159, 158. — 2) Menschutkin, Journ. russ. phys.-chem. Ges. 32, 40; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 1071. — 3) Beilstein und Wiegand, Ber. 16, 1264. — 4) A. Behreud, Ann. Chem. 222, 118. — 5) Michaelis, ebend. 274, 179. — 6) Michaelis und Luxembourg, Ber. 29, 711. — 7) Kossel und Schlömann, ebend. 26, 1023.

diamine; sind beide o-Stellungen besetzt, so erfolgt in der Kälte überhaupt keine Einwirkung, bei längerem Erhitzen Zerstörung des Dibromids. Sekundäre aromatische und fett-aromatische Amine liefern tertiäre Basen der Formel C₆H₄[CH₂.NR.R¹]₂. Tertiäre aromatische Basen reagieren gar nicht 1). Analog dem o-Xylylendibromid wirkt auch 1,4-Dibrompentan 2).

Cyan reagiert mit primären aromatischen Aminen unter Anlagerung. Aus den einfachen Monoaminen entstehen neben den Anlagerungsprodukten, welchen die Konstitution R.NH.C:NH zugeschrieben wird, Guanidinderivate. Substitution der Amine in o-Stellung wirkt auf die Reaktion hindernd ein 3).

Bromcyan wirkt auf tertiäre Amine, nach v. Braun unter intermediärer Bildung eines Körpers mit fünfwertigem Stickstoff, spaltend ein, indem aus offenen Aminen disubstituierte Cyanamide und Bromalkyl, letzteres stets aus dem Alkyl mit dem geringsten Kohlenstoffgehalt, entstehen. Aromatische Basen reagieren hierbei langsamer als rein aliphatische, solche mit zwei aromatischen Alkylen gar nicht mehr. Aus Basen mit ringformig gebundenem Stickstoff entstehen Verbindungen, welche das Cyan am Stickstoff, das Brom am benachbarten Kohlenstoff gebunden enthalten 4).

Aliphatische Amine geben mit einer Lösung von Nitroprussidnatrium, welche mit Brenztraubensäure versetzt ist, violette Färbung, die auf Zusatz von Essigsäure zunächst in Blau umschlägt, dann rasch verschwindet. Primäre Amine geben mit Nitroprussidnatium und Aceton Rotfärbung, sekundäre mit Nitroprussidnatrium und Aldehyd Blaufärbung, tertiäre reagieren mit beiden Reagentien nicht.

Oxydation der Amine 7) führt zur Abspaltung des Alkylrestes, welcher dabei zum Aldehyd oder zur Karbonsäure oxydiert wird. Durch Chromsäuregemisch werden aliphatische Amine unter Entwickelung von Stickstoff und Kohlensäure zersetzt '). Sekundäre Amine werden nur schwer, tertiäre gar nicht angegriffen 9). Bei Oxydation mit Wasserstoffsuperoxyd liefern sekundäre Amine Dialkylhydroxylamine, tertiäre Trialkylhydroxylamine 10). Bei partieller Oxydation mit Permanganat oder

¹⁾ M. Scholtz, Ber. 31, 414, 1707; Partheil und Schumacher, Ber. 31, 591. — 2) Scholtz und Friemehlt, Ber. 32, 848. — 2) Meves, Journ. pr. Chem. [2] 61, 449. — 4) J. v. Braun. Ber. 33, 1438; Scholl und Nörr, Ber. 33, 1550; vgl. auch v. Braun u. Schwarz, Ber. 35, 1279. — 5) L. Simon, Compt. rend. 125, 536; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 1001. — 6) E. Rimini, Ann. Farm. Chim. 1898, p. 193; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 133. — 7) Wallach u. Claisen, Ber. 8, 1237. — 8) Oechsner de Coninck und Combe, Compt. rend. 127, 1028, 1221; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 265, 266. — 9) Oechsner de Coninck, Compt. rend. 128, 682; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 883. — 10) Dunstan und Goulding, Chem. Soc. Journ. 75, 1004; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 1024; Mamlock und Wolffenstein, Ber. 33, 159.

Kaliumferricyanid wird weder Ammoniak gebildet, noch Stickstoff in Freiheit gesetzt. Die sekundären Amine gehen zum Teil in primäre, die tertiären in sekundäre und primäre über 1). Einwirkung von Königswasser führt mehrfach zu gechlorten Verbindungen 2). Sulfomonopersäure oxydiert aromatische Amine zu Nitrosoverbindungen 3). Auf die eingehenden Untersuchungen Bambergers und seiner Schüler 4) kann hier nur verwiesen werden.

Werden Haloidsalze der Amine hoher Temperatur ausgesetzt, so tritt im allgemeinen eine Abtrennung eines Alkylrestes ein, der mit dem Halogenatom als Halogenalkyl entweicht 5).

Durch Amine können bei Ausschluss von Wasser Salze in ähnlicher Weise wie durch die Hydrolyse gespalten werden [Aminolyse 6)].

Bei optisch aktiven Aminen wird das spezifische Drehungsvermögen durch Eintritt einer Methylgruppe bedeutend gesteigert, durch Eintritt höherer Alkyle aber wieder verringert. Das molekulare Drehungsvermögen zeigt das Maximum bei Eintritt einer Normalpropylgruppe. Der Eintritt von zwei Alkylgruppen ist weniger wirksam als der von einer. Besonders ausgesprochen ist auch hier wieder der Einflus beim Übergang in die quaternären Ammoniumverbindungen. So wird z. B. beim Bornylamin die ursprüngliche Rechtsdrehung bis zu schwacher Linksdrehung vermindert 7).

Eine besondere Betrachtung erfordern die Diamine, d. h. Verbindungen, welche durch Substitution zweier Ammoniakmolekeln durch einen zweiwertigen Kohlenstoffrest oder durch Substitution von zwei Wasserstoffatomen eines Kohlenwasserstoffs u. s. w. durch zwei Aminogruppen entstehen. In der aliphatischen Reihe verhalten sich diese Verbindungen im allgemeinen wie die einfachen Amine, natürlich mit dem Unterschiede, dass die Bildung der Salze und der verschiedenen Derivate in doppelter Weise vor sich gehen kann. Dasselbe gilt im allgemeinen auch von den aromatischen Meta- oder Paradiaminen. Dagegen zeigen aromatische Orthodiamine, welche also die zwei Aminogruppen an zwei benachbarten Kohlenstoffatomen des Kernes enthalten, vielfache Abweichungen. So sind deren Säurederivate schwieriger als sonst zu erhalten und gehen leicht unter Wasserabspaltung in Anhydride, die sogenannten Imidazole, über:

¹⁾ R. N. de Haas, Rec. trav. chim. Pays-Bas 14, 166; Ber. 29, 41, Ref. — 2) Solonina, Journ. russ. phys.-chem. Ges. 30, 822; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 254. — 3) H. Caro, Ztschr. angew. Chem. 1898, S. 845. — 4) Vergl. Bamberger u. Tschirner, Ber. 31, 1522, 32, 342; Ann. Chem. 311, 78. — 5) A. W. Hofmann, JB. 1860, S. 343. — 6) Goldschmidt und Salcher, Ztschr. physikal. Chem. 29, 89. — 7) M. O. Forster, Chem. Soc. Journ. 75, 934; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 835.

Acetyl-o-Phenylendiamin

a-Methylbenzimidazol

Mit salpetriger Säure reagieren die aromatischen Diamine nicht immer in der normalen Weise unter Bildung von Di- bezw. Tetrazoverbindungen. Vielmehr tritt vielfach ein Ersatz von drei Wasserstoffatomen durch ein Stickstoffatom ein. Während bei Metadiaminen diese Substitution für drei Wasserstoffatome zweier Diaminmolekeln erfolgt, tritt sie bei Orthodiaminen in einer Molekel unter Ringbildung ein. Es entstehen so, besonders aus den Monoalkylderivaten, Azimide $C_6H_4 < N_R > N^{-1}$.

Orthodiamine verbinden sich mit zwei Molekeln Aldehyd zu starken einsäurigen Basen, den Aldehydinen, welche als Derivate der Amidine aufzufassen sind, z. B. C₆ H₄ $< N > C \cdot R^2 > C$

Mit Körpern, welche die Gruppe -CO.CO- enthalten, reagieren sie sehr leicht unter Austritt von 2 Mol. Wasser und Bildung von Chinoxalinen. In analoger Weise bilden sie mit seleniger Säure die Piaselenole $C_6H_4 \stackrel{N}{\searrow} Se$. Sie verbinden sich ferner unter Wasseraustritt mit Kohlehydraten.

Dicyan addiert sich direkt an eine Molekel Orthodiamin.

Während die Cyanate der Orthodiamine sich in normaler Weise zu substituierten Harnstoffen umlagern, zerfallen die Rhodanide beim Erhitzen in ringförmige Thioharnstoffe, z. B. $C_6H_4 < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N < NH_N$

Sind die Kohlenwasserstoffreste, welche sozusagen den Wasserstoff des Ammoniaks vertreten, noch anderweitig substituiert, so gelangt man zu Verbindungen, in welchen die durch die Aminogruppe u. s. w. bedingten Eigenschaften mit den durch die anderen Substituenten bedingten verbunden oder unter Umständen auch durch sie mehr oder weniger aufgehoben erscheinen. Dies gilt von den Aminoalkoholen, Amino-

¹⁾ Jacobson, Ann. Chem. 287, 129. — 2) Ladenburg, Ber. 11, 600. 1649; Hinsberg, ebend. 20, 1587. — 3) Lellmann, Ann. Chem. 221, 8; 228, 248.

446 A mide.

aldehyden, Aminoketonen u. s. f. Es sei nur noch darauf hingewiesen, daß die Iminogruppe, wenn sie zwischen sogenannten stark negativen Resten sich befindet, ausgesprochen negativen Charakter annimmt, wie es ja bereits in der Stickstoffwasserstoffsäure der Fall ist, d. h. daß sie ihr Wasserstoffatom leicht gegen Metalle austauscht.

Eine besondere Erwähnung verlangen aber noch wegen der hervorragenden Bedeutung einiger in diese Klasse gehöriger Verbindungen die

Säureamide.

Diese Verbindungen, welche man als Säuren aufzufassen hat, in welchen die Hydroxylgruppe durch die Aminogruppe ersetzt ist, sind sowohl von anorganischen als von organischen Säuren bekannt. Diejenigen der Stickstoffsäuren sind bei diesen erwähnt. Im übrigen lassen sich Entstehung und Eigenschaften dieser Verbindungen am einfachsten an den organischen Vertretern schildern.

Die Amide R.CO.NH₂ enthalten, wie leicht zu übersehen, 1 Mol. Wasser weniger als die Ammoniumsalze der entsprechenden Säuren. Sie lassen sich auch leicht aus diesen Salzen durch Wasserentziehung gewinnen, welche teils durch trockene Destillation, teils schon beim Erhitzen mit Wasser unter Druck erfolgt. Dieser Prozess ähnelt durchaus dem der Esterbildung und folgt auch, wie Menschutkin 1) zeigte, ähnlichen Gesetzen.

Die Amide entstehen auch, in umkehrbarer Reaktion 2), durch Einwirkung von Ammoniak auf die Säureester. Leichter verläuft die Einwirkung des Ammoniaks auf die Säureanhydride, am besten aber die auf Säurechloride 3).

Als Zwischenstufe bei der sogenannten Verseifung der Nitrile zu Ammoniumsalzen der Säuren kann man die Amide auch aus jenen darstellen. Durch eine kalihaltige Lösung von Wasserstoffsuperoxyd erfolgt diese Umwandlung schon in der Kälte 4), ferner in Form der Chlorhydrate, wenn man die eisessigsaure Lösung der Nitrile mit gasförmiger Salzsäure sättigt 5).

Die Amide der gesättigten Fettsäuren gewinnt man ferner neben Kohlenstoffoxysulfid durch Destillation der Säuren mit Rhodankalium⁶).

Die Amide sind meist fest und unzersetzt flüchtig, in Wasser anfangs leicht, mit steigendem Kohlenstoffgehalt weniger löslich. Sie reagieren neutral und entwickeln, abgesehen vom Formamid, mit Alkali in der Kälte kein Ammoniak. Sie verbinden sich mit Säuren, aber auch mit einigen Metalloxyden, besonders Quecksilberoxyd⁷), und Hydr-

¹⁾ Menschutkin, Journ. pr. Chem. [2] 29, 422. — 2) Bonz, Ztschr. physikal. Chem. 2, 865. — 3) Vergl. Aschan, Ber. 31, 2344. — 4) Radziszewski, ebend. 18, 355. — 5) Colson, Bull. soc. chim. [3] 17, 57. — 6) Letts, Ber. 5, 669; Kekulé, ebend. 6, 112; Hemilian, Ann. Chem. 176, 7; J. Schulze, Journ. pr. Chem. [2] 27, 514. — 7) Dessaignes, Ann. Chem. 82, 231.

Amide. 447

oxyden 1), und können sogar Wasserstoff der Aminogruppe gegen Metall austauschen 2). Durch wasserentziehende Mittel werden sie in Nitrile übergeführt. Schon durch Erhitzen mit Wasser, glatter bei Gegenwart von Säuren oder Alkalien, werden sie verseift, d. h. in Säure und Ammoniak gespalten. Dieser Prozess unterliegt sehr ähnlichen Gesetzen wie die Verseifung der Ester 3).

Der am Stickstoff noch vorhandene Wasserstoff kann durch Alkyle ersetzt werden. Doch gelingt dies nicht auf den gewöhnlichen Wegen der direkten Alkylierung. Zum Ziele führt die Behandlung von Säurechloriden oder Estern mit Aminen, die Erhitzung von Salzen primärer Amine, die Behandlung von Alkylkarbonimiden (Isocyanaten) mit den Säuren, sowie die Behandlung von Ketoximen mit kalten konzentrierten Säuren. Dialkylierte Säureamide entstehen neben Cyanursäure aus acdialkylierten Harnstoffen beim Kochen mit Säureanhydriden.

Die Einführung eines zweiten Säureradikals gelingt durch Erhitzen mit Säurechloriden auf 180°4). Vielfach treten bei Einwirkung von Säurechloriden aber nur Zersetzungen oder Austausch ein 5). Sonst erhält man Amide mit zwei Säureradikalen durch Erhitzen von Säureanhydriden mit Senfölen 4), solche mit zwei und drei Säureradikalen durch Einwirkung von Säuren auf Nitrile.

Alkylierte Säureamide, mit Ausnahme der Formamidderivate, setzen sich mit Phosphorpentachlorid in der Weise um, daß der Sauerstoff gegen Chlor ausgetauscht wird. Die entstandenen Chloride R. CCl₂. NH₂ verlieren leicht Salzsäure.

Gegen salpetrige Säure sind die Amide weit beständiger als die Amine.

Durch Salpetersäure von 1,52 spez. Gew. werden die Amide und ihre Monoalkylderivate sehr leicht, die dialkylierten langsamer, unter Entbindung von Stickoxydul zersetzt 6). Durch Chromsäuregemisch wird meist nur Kohlensäure entwickelt, durch alkalisches Wasserstoffsuperoxyd außerdem Ammoniak. Die Widerstandsfähigkeit der einzelnen Amide gegen diese Oxydationsmittel ist sehr verschieden 7).

Chlor und Brom verdrängen zunächst ein Atom Wasserstoff in der Aminogruppe. Bei Einwirkung von Brom in Gegenwart von Alkali erfolgt zwar, wenn nur 1 Mol. Brom auf 1 Mol. des Amids zugegen ist, dieselbe Reaktion. Bei 2 Mol. Brom entsteht dagegen das Natriumsalz eines Superbromids R.CO.NBrNaBr₂, bei 2 Mol. Amid auf 1 Mol.

¹⁾ Cohen und Brittain, Chem. Soc. Proc. 1897/98, Nr. 187, S. 10; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 562. — 2) Hantzsch, Ann. Chem. 296, 91; H. L. Wheeler, Am. Chem. Journ. 23, 453; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 190. — 3) Ira Remsen, Am. Chem. Journ. 19, 319, 21, 281; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 981 und 1899, I, S. 1111. — 4) Kay, Ber. 26, 2857. — 5) Pictet, ebend. 23, 3014. — 6) Franchimont, Rec. trav. chim. Pays-Bas 2, 343; Ber. 17, 167, Ref. — 7) Oechsner de Coninck, Compt. rend. 127, 1028, 128, 503; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 265, 736.

448 Amide.

Brom aber ein substituierter Harnstoff. Die Bromamide zerfallen bei Behandlung mit überschüssigem Alkali in Kohlensäure, Bromwasserstoff und primäres Amin. Daneben erfolgt aber bei den Amiden mit höherem Kohlenstoffgehalte, besonders wenn 3 Mol. Brom auf 1 Mol. Amid anwesend sind, eine Umwandlung in Nitril der um ein Kohlenstoffatom ärmeren Säure 1).

Es schien einige Zeit zweifelhaft, ob den Amiden nicht statt der Konstitution R.CO.NH₂ die isomere der Imidsäuren R.CSOH zukäme, worauf das Verhalten bei einigen Reaktionen²) und gewisse kryoskopische Anomalien³) hindeuten. Die sorgfältigsten Untersuchungen lassen aber die übliche Formulierung wenigstens für die freien Amide als begründet erscheinen⁴). Eschweiler⁵) wollte beide Formen isoliert haben, doch sind seine Imidohydrine nach Hantzsch und Vögelen⁴) Polymere der Amide. Der Imidohydrinform entsprechen aber wahrscheinlich die Natriumsalze.

Bei den mehrbasischen Säuren können die Hydroxyle teilweise oder durchgehends durch Aminogruppen ersetzt sein. Nur die im letzten Falle resultierenden Verbindungen werden als Amide bezeichnet, die ersten als Aminosäuren. Es können ferner je zwei Hydroxyle bezw. das Brückensauerstoffatom der Säureanhydride durch die zweiwertige Iminogruppe NH ersetzt sein. So leiten sich vom Kohlensäurehydrat $CO < _{OH}^{OH}$ die folgenden Verbindungen ab:

$$CO <_{NH_2}^{OH}, CO <_{NH_2}^{NH_2}, CO = NH$$

Karbaminsäue Karbamid, Harnstoff Karbonimid, Isocyansäure.

Die Imide gehen durch Ammoniak vielfach leicht in die Amide über. Die klassische Synthese des Harnstoffs durch Umlagerung des unbeständigen Ammoniumisocyanats ist somit nur ein Beispiel einer allgemeinen Reaktion.

Bei den aromatischen Ortho-Diaminen lernten wir eine besondere Neigung zur Bildung stickstoffhaltiger Ringsysteme kennen. Gleiches zeigt sich bei den Amiden, die zwei Aminogruppen in Nachbarstellung enthalten, besonders aber beim Harnstoff, dessen Aminogruppen am gleichen Kohlenstoffatom haften. Die Säurederivate desselben, bei welchen der eintretende Säurerest sich an beide Stickstoffatome kettet,

¹⁾ Hofmann, Ber. 17, 1407; Freundler, Bull. soc. chim. [3] 17, 419; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 1023. — 2) A. Pinner, Die Imidoäther und ihre Derivate, Berlin 1892; Tafel und Enoch, Ber. 23, 103; Comstock und Kleeberg, Am. Chem. Journ. 12, 493; Ber. 23, 659, Ref.; Nef, Ann. Chem. 270, 273. — 3) K. Auwers, Ztschr. physikal. Chem. 23, 449. — 4) Ders., ebenda 30, 529; Ber. 34, 3558; Menschutkin, Journ. russ. phys.-chem. Ges. 32, 35; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 1070; Hantzsch und Vögelen, Ber. 34, 3142. — 5) W. Eschweiler, Ber. 30, 998.

Amidine. 449

sind die vielfach physiologisch wichtigen Ureïde, unter denen die Puringruppe nur erwähnt zu werden braucht, um an die Bedeutung dieser Körperklasse zu erinnern.

Thermochemie der Amide: Stohmann, Journ. pr. Chem. [2] 55, 263.

Den Amiden analog sind die Thioamide R.CS.NH₂, welche aus jenen durch Einwirkung von Phosphorpentasulfid, ferner aus Nitrilen durch Addition von Schwefelwasserstoff, durch Einwirkung desselben auch aus Amidchloriden und (ebenso wie durch Schwefelkohlenstoff) aus Amidinen (s. u.) entstehen. Bei ihnen ist der Säurecharakter noch deutlicher als in den Amiden ausgesprochen. Sonst zeigen sie ganz entsprechendes Verhalten. Beim Erhitzen z. B. zerfallen sie in Nitrile und Schwefelwasserstoff, bei der Verseifung in die zugehörige Säure, Ammoniak (die alkylierten in Amin) und Schwefelwasserstoff.

Wie hier durch Schwefel, ist der Sauerstoff der Amide in einer anderen sehr interessanten Körperklasse, bei den Amidinen, durch die zweiwertige Gruppe NH vertreten, also R.C(:NH).NH₂¹). Sie entstehen aus den Amiden durch auseinanderfolgende Behandlung mit Phosphorpentachlorid (Bildung von Amidchloriden R.CCl₂.NH₂) und Ammoniak oder durch Entziehung von 1 Mol. Säure aus je 2 Mol. Amid, welche durch Erhitzen im Salzsäurestrome bewirkt wird: 2 R.CO.NH₂ = R.CO.OH + R.C(NH).NH₂. Ferner entstehen sie durch Behandlung eines Gemenges aus Säurenitril und Alkohol mit Salzsäure durch Zerlegung der hierbei zunächst gebildeten Imidoäther, leichter noch aus diesen bezw. ihren Chlorhydraten durch Einwirkung von Ammoniak oder Aminen in der Kälte²). In der aromatischen Reihe bestehen weitere Darstellungsmethoden im starken Erhitzen der Nitrile oder Thioamide mit Chlorhydraten von Basen, sowie in der Wechselwirkung der Chloride von sekundären Säureamiden und Basen.

Im Gegensatze zu den Amiden und Thioamiden sind die Amidine kräftige einsäurige Basen, welche Ammoniak aus seinen Salzen austreiben und beständige Salze, darunter meist gut krystallisierbare Chlorhydrate, bilden. In freiem Zustande besitzen sie alkalische Reaktion. Die freien Basen der Fettreihe sind sehr unbeständig und zerfallen leicht in Ammoniak und Säureamide bezw., bei Abschluß von Wasser, in Ammoniak und Nitrile. Die Beständigkeit steigt mit zunehmendem Kohlenstoffgehalt und ist bei den aromatischen Verbindungen meist größer. Die Einwirkung von Essigsäureanhydrid führt nur ausnahmsweise zu Acetylderivaten. Bei den nicht alkylierten Amidinen bewirkt es regelmäßig Abspaltung von Ammoniak, und zwar wird bei den aliphatischen Verbindungen NH3 aus 1 Mol. Amidin abgespalten, bei den aromatischen aus 2 Mol. Im ersten Falle entstehen Nitrile bezw. Derivate derselben, im zweiten durch Aufnahme von Acetyl und Ringschluß

¹⁾ Wallach, Ann. Chem. 184, 121. — 2) A. Pinner, Die Imidoäther und ihre Derivate, Berlin 1892.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

unter Wasserabspaltung Kyanidine R.C.N. Chlorkohlen-N=C.R'

säureester liefert in der aromatischen Reihe Amidylurethane, Kohlenoxychlorid zunächst Harnstoffe CO</br>
NH.C(NH).R
die aber sehr leicht Ammoniak abspalten und Oxykyanidine bilden. In der aliphatischen Reihe verläuft die Einwirkung beider Reagentien komplizierter.

Die Amidine verbinden sich leicht mit 2 Mol. Phenylisocyanat zu Diureïden, die sich aber leicht in Phenylharnstoff und Phenylacidylharnstoff spalten. Phenylsenföl verbindet sich mit Amidinen zu Thioharnstoffderivaten. Hydroxylamin erzeugt Amidoxime R.C(:NOH). NH₂. Bei Einwirkung von Acetessigester und analogen Verbindungen tritt unter Abspaltung von Wasser und Alkohol Kondensation zu Oxypyrimidinen ein:

$$CH_3.CO.CH_2.CO.OC_2H_5 + R.C(NII).NH_2$$

= $R.C < N - C(CH_3) > CH + H_2O + C_2H_5.OH^2$.

Die bereits erwähnten Imidoäther RC NH bieten theoretisches Interesse als Derivate der Nebenform von Säureamiden, praktisches wegen ihrer großen Reaktionsfähigkeit. Man erhält sie in Form ihrer Chlorhydrate, wenn man etwas mehr als 1 Mol. Salzsäuregas in ein gut gekühltes Gemisch aus gleichen Molekeln Nitril und Alkohol einleitet, eventuell unter Verdünnung mit Äther oder Benzol. Aus den Salzen erhält man die freien Äther durch Eintragen in 33 proz. Kaliumkarbonatlösung unter Abkühlen und Ausschütteln mit Äther 1).

Die freien Äther werden durch Wasser nach Pinner¹) nicht verändert, nach Eschweiler²) aber zu den zu Grunde liegenden Imidohydrinen RC NH verseift, welche sich von den isomeren Säureamiden durch höhere Schmelzpunkte und durch die Fähigkeit, mit Säuren beständige Salze zu bilden, unterscheiden (s. S. 448). Die salzsauren Salze werden durch Wasser (ebenso durch Alkohole) in Säureester und Salmiak zerlegt, nach Eschweiler²) aber gleichfalls in die angeblichen Imidohydrine, wenn eine zur Bindung der Säure geeignete Base oder ein hierzu geeignetes Salz zugegen ist.

Beim Erhitzen zerfallen die salzsauren Salze in Säureamide und Alkylchloride; Essigsäureanhydrid liefert acetylierte Säureamide. Einwirkung von Ammoniak und Basen liefert, wie oben bei deren Darstellung erwähnt, Amidine. Hydroxylamin liefert Amidoxime und

¹⁾ A. Pinner, Die Imidoäther und ihre Derivate, Berlin 1892. — 2) Eschweiler, D. R.-P. 97558.

Hydroxamsäuren, Phenylhydrazin Hydrazidoäther CR < N.NH.R'' und Hydrazidine 1).

Nach Stieglitz²) ist in den salzsauren Salzen das Chlor nicht an den Stickstoff, sondern an Kohlenstoff gebunden. Er giebt denselben die Formel RClC
NHR"

Mit Alkyljodiden reagieren die Imidoester schon bei gewöhnlicher Temperatur unter Bildung von Alkylamiden. Wheeler 3) nimmt bei Verwendung acyklischer Imidoester und niederer Alkyljodide drei Hauptreaktionen an: 1. Verschiebung der Alkylgruppe vom Sauerstoff zum Stickstoff, 2. Bildung von Jodwasserstoff, der mit unverändertem Imidoester primäres Amid liefert, 3. Zersetzung von Imidoester in Nitril und Alkohol. Imidoester mit aromatischem Radikal lagern sich beim Erhitzen mit Jodäthyl lediglich in Äthylanilid u. s. w. um 4).

Die Imidoäther des Form- und Benzanilids lagern sich oberhalb 200° in am Stickstoff substituierte Säureamide um 5).

¹⁾ Vergl. Pinner, Ann. Chem. 297, 221; s. a. A. Pinner, Die Imidoäther und ihre Derivate, Berlin 1892. — 3) Stieglitz, Am. Chem. Journ. 21, 101; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 737. — 3) H. L. Wheeler, Am. Chem. Journ. 23, 135; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 719. — 4) Ders. und Johnson, Am. Chem. Journ. 21, 185; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 981. — 5) Wislicenus u. Goldschmidt, Ber. 33, 1467.

Primäre aliphatische Amine mit gesättigtem Radikal.

	Formel	Schmelz- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht u. s. w.
Methylamin	$CH_s N = CH_s \cdot NH_s$ $C_s H_7 N = C_s H_s \cdot NH_s$	and dissign	—6° bis — 5,5° 18,7°	$0,699 \ (-10,8^{0})$ $0,6994 \ (8^{0}); \ 0,6892 \ (15^{0})$
Propylamine	C3H, CH, CH, NH,	flüssig		0,7222 (15°)
lso-Propylamin	(CH ₃) ₂ . CH. NH ₂	flüssig	31,5° (743) 3334°	0,690 (18°)
Butylamine	C, H,1 N	1		ì
Normalbutylamin	CH_{3} . $(CH_{2})_{3}$. NH_{2}	flüssig	77,8°; 75,5° (740) 76—77° (754,5)	$0,7401 (20^{\circ}); 0,742 (15^{0})$
Sekundärbutylamin	C ₂ H ₃ . CH(N H ₂). CH ₃	flüssig	63°; 62,3—62,5° (762,5)	0,7285 (15°)
Isobutylamin	(CH ₃) ₂ . CH. CH ₂ . NH ₂	flüssig	57,5°; 68—69° 66,2—66,7°	$ \begin{cases} 0,7863 & (15^0) \\ 0,7345 & (15^0) \end{cases} $
Tertiärbutylamin	(CH ₈) ₈ . C. NH ₂	flüssig	45,2° (760) (43,8° (759,5)	(0,6931 (15°) (0,698 (15°)
Amylamine	C, H ₁₃ N C H ₃ . (C H ₂), C H ₂ . N H ₂	flüssig	103°, 104°	0,7862 (19°)
Sekundäramylamin	CH ₈ . (CH ₈) ₈ . CH(NH ₂). CH ₃	flüssig	(92°; 91,5° (755)	0,73839 (20°), 0,75449 (0°)
Isoamylamin	(CH ₈) ₂ . CH. (CH ₂) ₂ . NH ₂	flüssig flüssig	96—97° (766)	0,7503 (18°); 0,7462 (17.5°) 0,7678 (0°), 0,7501 (20°)
Aktives		flüssig	8—97°	0,7725 (0°) Rechtsdrehend
Tertiäramylamin	$(CH_s)_s(C_sH_5)C.NH_s$	flüssig	78,5°; 77,5—78°	0,7475 (15,50)
Tertiärbutylkarbinamin .	(CH _a), C. CH _a . NH _a	flüssig)	
8-Amino-2-Methylbutan	(CH ₂), CH (NH ₂) · C ₂ H ₃ (CH ₃), CH · OH (NH ₂) · CH ₃	flüssig	83-84°; 84-87°	0,7574 (18,5°)
Hexylamine 1-Aminohexan 2-Aminohexan 1-Amino-1-Methylpentan	O, H1, N OH, . (OH,), OH, . NH, OH, . CH (NH,), C, H, O, H, . CH (OH,), NH,	flüssig flüssig –	128—130°	0,768 (17°)

455

118—114° 154°; 155° | 257°(Hofm.) 205°(Bliva.) | | 233—236° (Malbot.)

Attasig Attasig

 $C_7 H_{17} N = (C H_s)_g \cdot N \cdot C_5 H_{11}$ $C_9 H_{21} N = (C_4 H_5)_g \cdot N \cdot C_5 H_{11}$

Diathylinoamylamin . .

Dimethylisosmylamin

Triisoamylamin Insktives

 $C_{15} H_{29} N = (C_5 H_{11})_2 N$

Prinexylamin, normal . . .

Aktives

Hümig

230-237

260

177-180° oder 184-186°

216,5°; 211-215*(740)

Atlanig Atlanig

0,7895 (0°) 0,7878 (0°); 0,7778 (14°) 0,7878 (0°) 0,662 (- 5,2*) 0,7563 (18,20) 0,7782 (20°) 0,785 (21°) 0,735 (150) 1-1 | | |

(nicht unzersetzt)

(342° C

27-28

 $C_{16} H_{29} N = C_{2} H_{5} . N H . C_{10} H_{30}$

 $C_{10} H_{20} N = (C_0 H_{17})_5 N H$ Ott Har N == (Ce H13), N H

Dibenylamin, normal . . . Dioktylamine

Diisoamylamin. Inaktivee Aktives

Diamylamine

Athylisosmylamin .

Cto H 123 N = (O30 Ho1), NH

Dimyricylamin Athylcetylamin

Sekundär

Normal

36,5° Ağesig

95-196* (15) 297—298° 260—270°

0,7890 (22*)

108

127

Abenig

 $C_r H_{17} N \Longrightarrow C_b H_5$, $N H \cdot C_b H_{11}$

C10 H21 N = (0, H11), N H

C. HIS N = CH, NH . C. HI.

Methylmograylsmin

178-180, 187

82-184

185 - 186190-195

Aŭsaig Aŭsaig Aŭsaig

Aŭssig

88.8-890 (758,3)

192-134

1050 146

Baring Colors of State of Stat

 $\begin{array}{ll} C_{3} H_{3} N := (G H_{3})_{3} : N \\ C_{5} H_{13} N := (G H_{3})_{4} : N : (C_{6} H_{3})_{4} \\ C_{6} H_{13} N := (G_{7} H_{3})_{3} : N \\ C_{7} H_{7} N := (G_{1} H_{3})_{3} : N \\ C_{7} H_{7} N := (G_{1} H_{3})_{4} : N : (C_{9} H_{7})_{3} \\ C_{7} H_{7} N := (G H_{3}) (C_{7} H_{7})_{4} \\ C_{8} H_{13} N := (G H_{3}) (C_{4} H_{7})_{4} \end{array}$

 $C_a = N - (\hat{O}_a = 1) (C_a = 1) (\hat{O}_a = 1) N$ $C_b = N - (\hat{O}_b = 1) (\hat{O}_b = 1)$

. . .

.9

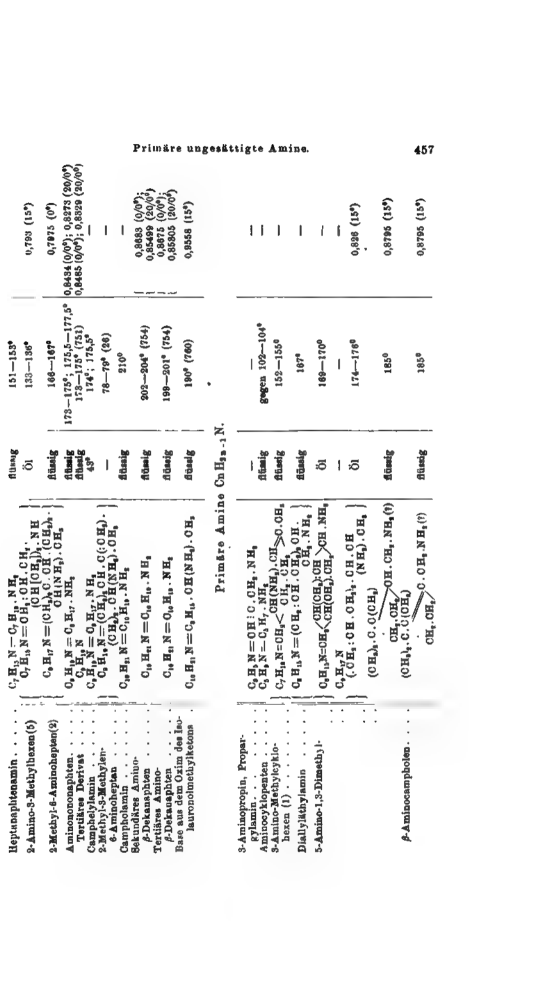
 0_1 , H_{27} $N = (0, H_2)$, N

1170

3,2 - 3,8 63 - 65

Tertiare aliphatische Amine.

	Formel	Schmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
Undekylamine	$C_{11} H_{23} N$ $C_{14} CH_3 \cdot (CH_2)_{10} \cdot N H_2$ $CH_3 \cdot (CH_3)_{10} \cdot N H_2$ $CH_3 \cdot CH (N H_2) \cdot C_9 H_{10}$ $C_{12} H_{27} N = C_{12} H_{25} \cdot N H_2$ $C_{13} H_{29} N = C_{13} H_{27} \cdot N H_2$ $C_{14} H_{91} N = C_{14} H_{29} \cdot N H_2$ $C_{15} H_{33} N = C_{14} H_{29} \cdot N H_2$ $C_{16} H_{33} N = C_{15} H_{31} \cdot N H_2$ $C_{17} H_{87} N = C_{16} H_{33} \cdot N H_2$	15°; 16,5° flüssig 25°—28° 27° 37° 36,5° 45—46°	233—234°; 232° (742) 230—231° (741) 247—249°; 134—135° (15) 265° 162° (15) 298—301° 330°; 187° (15) 335—340°	
	Sekundäre aliphe	aliphatische Am	Amine.	
Dimethylamin Methyläthylamin Diäthylamin Äthylisopropylamin Dipropylamine N-Dipropylamin Diisopropylamin Methylbutylamin Methylisobutylamin Äthylisobutylamin Propylisobutylamin Diisobutylamin Dibutylamin Dibutylamin Dibutylamin Dibutylamin Dibutylamin Dibutylamin Dibutylamin Dibutylamin Dibutylamin Diisobutylamin Diisobutylamin Diisobutylamin	C ₃ H ₇ N = (C H ₃) ₂ : N H C ₃ H ₉ N = C H ₃ · N H · C ₂ H ₃ C ₄ H ₁₁ N = (C ₉ H ₅) ₂ : N H C ₄ H ₁₁ N = C H ₃ · N H · C ₃ H ₇ C ₅ H ₁₃ N = C H ₅ · N H · C H (C H ₃) ₂ C ₆ H ₁₃ N = (C ₈ H ₇) ₂ N H C ₆ H ₁₃ N = C H ₃ · N H · C H ₉ C ₆ H ₁₃ N = C H ₃ · N H · C H ₉ C ₆ H ₁₃ N = C H ₂ · N H · C H ₉ C ₇ H ₁₇ N = C ₈ H ₇ · N H · C ₄ H ₉ C ₇ H ₁₇ N = C ₈ H ₇ · N H · C ₄ H ₉ C ₇ H ₁₇ N = C ₈ H ₇ · N H · C ₄ H ₉ C ₇ H ₁₇ N = C ₈ H ₇ · N H · C ₄ H ₉ C ₇ H ₁₈ N = (C ₄ H ₉) ₂ : N H C ₈ H ₁₉ N = (C ₄ H ₉) ₂ · N H C ₉ H ₁₉ N = (C ₄ H ₉) ₃ N H C ₉	füssig füssig füssig füssig füssig füssig füssig füssig füssig jüssig füssig füssig füssig jüssig	7,2—7,3° 34—35° 55,5° 62—64° 76° 109,4—110,4° 83,5—84° (743) 90,5—91,5° (764) 76—78° 98° 123—125° 160° 139—140° Hydrojodid beständig	0,6865 (-5,8°) 0,7116 (15°) 0,7204 0,722 (22°) 0,7375 (15°) 0,7222 (18°)



Primare aliphatische Amine mit ungesättigten Radikalen.	it ungesätti	igten Radikalen.	
C, H, N = CH, CH, NH, (CH, NH)	füssig	55-56 (756)	0,8821 (24°)
C, H, N OH, CH: OH, NH, CH: OH, CH: NH,	Ot Other	66-67* (751) 56-58,5* (756,2)	0,812 (16°)
N'a'o	1	200	1
OH.OH.OH.NH	A Signature of the sign	8185	1
OH,: CH.(CH2),: NH2 (*)	flüseig	,06 -08	11
O, He, NH,	1	ı	ı
OH, OH (0, H,). NH,	ı	85*	ı
OH CH > OH OH . NH;	ğ	82—83*	ı
2 T T C	fibreig	100	11
OH,: CH. OH, OH, CH	స్ట	117—118	0,779 (15°)
HN. 6H. (0H.) . 0H. NH.	Ö	143—143,6*	0,767 (15*)
{ CHALLOR OF THE OR }	_ -	ı	1

Primare aliphatische Diamine und Polyamine.

++ 10*

C. H. N. - NH. OH. CH. NH.

Äthylendiamin, 1,2-Diamino-

dasselbe wasserhaltig C₃H₄N₂ — C₄H₆(N H₂), CH₅. CH (N H₂). CH₂. N H₃

210-212* (763) 282-284 (750)

129-130

 $188,5 - 185^{\circ}$

Adamig

C, H, N = O H, OH, OH, OH, N (CH,)

C, H, N = CH, : CH . CH, . OH (CH,) . CH, . N (CH,),

 $C_{10}H_{20}N - C_{10}H_{17} \cdot N(CH_{18})_{e}$ $C_{10}H_{27}N = C_{10}H_{17} \cdot N(C_{10}H_{18})_{e}$

Disthylbornylamin") . . .

|-Dimethylamino-2-Methyl Denten (4). Dimethylbornylamin²) .

138-140

C, H.; N = C, H.; N (OH,) C, H.; N = C, H.; N (OH,) C, H.; N = C, H.; N (O, H.; C, H.; N = C, H.; N (O, H.; C, H.; N = C, H.; N (O, H.; C, H.; N = C, H.; N (OH,) C, H.; N = C, H.; N (OH,)

Primare aliphat. Polyamine.

135-136* (738)

Aliesig

J ŀ

C, H₁₂ N₁ = C, H₂ (N H₂), CH₃. CH (N H₂). CH (N H₂). CH₃

NB. CH. CH. CH. NB.

Linksdrehende Modifikation

Diaminopropane . . .

1,2-Diaminopropan . .

nur in Salzen bekannt

NH, CH, (OH,), CH, NH,

trescin

2,3-Diaminobutan

(Girl

Ä

 $C_{b}H_{14}N_{s}=C_{s}H_{10}(NH_{4})_{s}$

158-1600

23-240 27-28 ļ

178-179

rewöhn).

NH, CH, (OH,), CH, NH,

verin (Pentamethylendi-

amin)....

Cada

Temp.

119-120

Aftendg

ĺ

Tertiäre ungesättigte Amine.

100—103⁰; 110—113⁰ 145—150⁰; 150—15\$° 112⁰ 150-1510; 155-156 146-1490 (10-12)

0.5

Fortilire ungosättigte aliphatische Amine.

=C, H, N:CH.O, H,

Allyldimethylamin . . .

Propylpropylidenamin Allvidikthylamin.

160 1			Pri	märe	alí	ph	_	sche I	olys	mi	n e.				
Spezifisches Gewicht	0,8836 (20°)	11	1	I	I	1	(bestebt aus 2 Isomeren	1	l	ļ	t	1	I	ı	1
Biedopunkt	172-179*	1700				1	1750	175	204-205°; 192-195°	225225	236-240"; 240-241	!	258-259	140	223-225* (743)
Sobmets- punkt	ffüssig	filmig	gelatinos	flünsig	Bissig	ı	ÖI	Biesig	39-40*	28-29	52*	ı	87—57,5°	61,5°	Erst. 00
Formel	CH.CH.CH.NH.	gar t	CH.CH(NH,).CH.	1	1	C, H, N, = C, H, (NH,),	CH, CH(NH), (CH), CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH	CH, CH(NH, CH, CH(0H,).	NH, (CH,), NH,	C, H, N, = N H, . (OH,), N H,	Co Hro No - N H. (C Hp), N H.	C, H, N, = (CH,), .C(NH,).(CH,), O(NH,).(CH,),	C, Hen No = N H, (O H, N H,	C, H, N, = NH, CH, (CH,), CH, NH,	C ₁₆ H ₁₆ N ₁ = (OH ₂) ₁ , C(NH ₂), (OH ₂),
	1,4-Diamino-2-Methylbutan	fikation	Neuridia	(ω	(b)	Diaminohexane	2,5-Diaminohexan	1,4 Diamino-2-Methylpeutan (a,3 Dimethyletra — methylendiamin)	1,6-Diaminohexan, Hexa- methylendiamin	nethylendiamin	nethylendiamin		1,9-Diaminononan, None- methylendiamin	1,10-Diaminodekan	Diaminodiacamyt

C₁₀ H₁₀ N₃ = N H (C₁ H₃). C₂ H₄. N (C₂ H₃). C₄ H₄. N H (C₃ H₅)

Triathyldiathylentriamin . .

 $\begin{cases} C_{4}H_{12}N_{4} = (CH_{5})NH \cdot C_{4}H_{4}, \\ NH(CH_{5}) \end{cases}$ $\begin{cases} C_{4}H_{12}N_{4} = (C_{4}H_{5})NH \cdot C_{5}H_{4}, \\ NH(C_{5}H_{5}) \end{cases}$

Dimethyläthylendiamin .

s-Diathylathylendiamin .

CHIAN STATE OF H. OF H. NET.

Dathylentrlamln

Tetrylintriamin . .

Triäthyleptetramin. . . .

C, H, N, (C, H, N, = NH, C, H, NH, C, H, . .) (MH, NH, C, H, NH,

 $\begin{array}{l} C_0 \, H_{14} \, N_1 = (C \, H_3)_g \, N \cdot C_g \, H_4 \cdot N \, (0 \, H_3)_g \\ C_0 \, H_{14} \, N_2 = N \, H_q \cdot C_g \, H_g \cdot N \, (C_g \, H_3)_g \\ C_0 \, H_{29} \, N_2 - C_4 \, H_g \, (N \, [G \, H_3]_3)_g \\ C_9 \, H_{11} \, N_1 = (C_g \, H_4)_g \, N_s \, H_g \, (C_g \, H_3)_g \end{array}$

C1, H20 N, = C H, (N [C, H7]2), $C_{17} H_{20} N_s = C H_s (N [C_4 H_c]_s)_s$

 $C_b H_{1s} N_s = C H_s (N \{C_H H_s\}_s)_c$ $C_b H_{1s} N_s = C H_s (N \{C_S H_s\}_s)_s$

Tetramethylmethylendismin ,"

Tetrauthylmethylendiamin .

Tetrapropylmethylendiamin

Tetraisobutylmethylendiamin |

Tetrameth vläth vlendiamin

C, H13 N = CH2, CH, CH2 > CH, NH2

s-Methylpentamethylenamin,

pentan 3-Amino-1-Methylcyklo-

Aminocyklopentan

 $c_{s\,H_{11}\,N}\!=\!c_{\,H_{4}}\!\!<\!\!c_{\dot{L}\dot{H}_{c}\,.\dot{C}\,H_{c}}$

cyklobutan

	Formel	Sohmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
2-Amino-1-Methylcyklo- pentan	•	flüssig	121—122° (738)	1
1-Amino-1-Methylcyklo- pentan	$\left\{\begin{array}{c} C_{s}H_{13}N=CH_{3}\cdot C(NH_{2})\cdot CH_{2}\\ \dot{C}H_{2}\cdot CH_{2} \end{array}\right\}$	flüssig	114° (753)	0,8367 (0/0°); 0,8197 (20/0°)
	C,H13N = CH2 < CH2. CH2. CH2. CH2. NH2	flüssig	134° (768)	0,86478 (20/0°)
Aminocykloheptan, Suberylamin	C,H13N = CH2. CH2. OH2. CH13NH2	flüssig	1690 (751)	1
3-Aminomethylcyklohexan	C,H1,N=CH8,CH(OH2,CH(NH2))CH2	flüssig	1510	1
5-Amino-1,1,3-Trimethyl-	C,H1,9N = (CH3),C CH2. CH(CH3) CH2	Ö	183—185°; 77° (16)	1
Tetrahydrocarvakrylamin .	C., H	flüssig	210-2120	!
l-Menthylamin	C, H, CH CH CH CH CH CH CH CH CH CH CH CH CH	flüssig	206°	0,8707 (0/00); 0,8562 (20/0°)
N-Äthylderivat N-Diäthylderivat	Cus Has N	flüssig	1 1	0,8603 (0°); 0,8448 (20/0°)
d-Menthylamin	deagl.	flüssig	85 (10)	ł
2-Amino-1-Methyl-4-Iso- propylcyklobexan	CH ₃ . CH(NH ₃). CH ₃	Ö	211-212	i
5¹-Amino-5-Äthyl-1,1,2,2,4- Pentamethylcyklopentan	тусн.сн(1	1	ļ
Bornylamin	C ₁₀ H ₁₀ N = C ₀ H ₁₄ < CH ₂ (?) C ₁₀ H ₁₀ N = C ₀ H ₁₄ < CH ₂ NH ₂ NH ₃ N = C ₁₀ H ₁₄ < CH ₂ NH ₃ NH	159—160	199—200	!
N-Bornylderivat	N an 10 N an 10 N an 10	43-440	186 - (14) $180 - 1810$ (12)	I š
1,2-Diaminocyklohevan	C,H,N, "NH, CH<	Kalte-	183—185° (720)	

1

(40), 94-97 (9-18) zeringe Zemetzung)

Busnig

201-2030

129 148

1.5.5.5

C, H, N C, H, N C, H, N

N-Äthylderivat

N-Isoamylderivat Aminoterpen . .

N-Methylderivat

Iydropyridin . . .

 $C_bH_rN=C_bH_b$. NH_b

Cuo Has N

y-Thujonamin

3-Thujonamin . . .

Thujonamin .

C₁₀ H₁₇ N = O₁₀ H₁₅ . N H₂

deagl.

α-Carrylamin

197-200

0,8905 (20,5) 0,9735 (20°) 0.9095 (22*) $0.8875 (20^{0})$ 0,856 (15*) ĺ ١ I 1

152 - 155

Büssig

169-L700

ō

 $C_0H_{13}N=NH_0$. $CH<OH=C(CH_0)$ CH.

OH, CH,

 $205 - 210^{\circ}$ 218-2200

gegen 50*

C10 H 19 N = CH 4 (OH 2. C: C3 H 6) CH.NH 9

C10 H12 N == C10 H17 . NH2

fizanig Öl Öl

102-1040

Aüenig

C, H, N=C, H, NH, OH . CH(NH,)

Aminocyklopenten

3-Aminomethyloyklohexen

(1), Tetrabydro-m-Tolui-

5-Amino-1,3-Dimethyl-cyklobexen (3), Tetra-

din

hydro-e-Xylidin . .

C, N, 18 N = CH, C≪

193

Ξ.

NCH. UMBINO TO

C,H,,N,= NH,, CH

1,3-Diaminocyklobexan.

<u>ت</u>

Amine ungesättigter cyklischer Kohlenwasserstoffe.

0,875 (20°) 0,865 (20°) 0,8743 (20°)

ĺ 1.1

195°; 80,5° (14)

202

flüssig

OH(NH,).CH.

 $C_{10}H_{10}N = C_{0}H_{10} . CH_{1}.NH_{2}$ $C_{10}H_{10}N = (CH_{10})_{1}C_{0}H_{2}.$

Pencholenamin

200-201

180-191 (16)

finasig 93—94° dickfinasig

C, HE N

201-202 195

(geringe Zersetzuug) 117*(40), 94—97*(9—13)

Manig

201--2030 197-200

129°

C, H, N C, H, N C, H, N

C, H, N = C, H, . N H,

N-Isoamylderivat

C10 H 10 M

Thujonsmin .

Cl. H.; N = Cl. H., . N H.

deagl.

«-Carrylamin Aminoterpen

195°; 80,5° (14)

205

200-201

190-191* (16)

fidenig Oli Oli Attenig 93.—94. Attenig Oli

 $\begin{array}{c} \text{deagl.} \\ \text{C}_{10} \, \text{H}_{19} \, \text{N} = \text{C}_{9} \, \text{H}_{10} \, . \, \text{CH}_{4} \, . \, \text{N} \, \text{H}_{2} \\ \text{J}_{10} \, \text{H}_{19} \, \text{N} = \text{(CH}_{4})_{9} \, \text{C}_{8} \, \text{H}_{7} \, . \\ \text{O} \, \text{H}_{19} \, \text{N} = \text{(CH}_{4})_{9} \, \text{C}_{8} \, \text{H}_{7} \, . \, \text{CH}_{8} \end{array}$

Con Con Han Cit

201-202

1950

(,91) 996'0

193

ō

I

ö

C.H.M. = NH. OH < O.H. > CH. NH.

Poisminohexamethylen . . 1,4-Disminooyklohexan . .

O,H,1,N,=NH,.OH<

socyklohenen .

Amine ungesättigter cyklischer Kohlenwasserstoffe.

 $152 - 155^{\circ}$

102-104

flündig Albeig

 $C_b H_s N = C_b H_s \cdot NH_s$ $CH \cdot CH(NH_s)$ $CH \cdot CH(NH_s)$

Aminocyklopenten |

 $C_{r,N_{13}N} = 0H_{s} \cdot C \leqslant C_{H_{s} \cdot 0H_{s}}$

÷

din

169-1700

:Ö

 $C_a E_{1b} N = N H_a$, $C E < C H_a$, $C E = C(C H_a) > C H_a$

etra-

205-210" 218-220

gegen 50*

C₁₀ H₁₀ N = CH₄ (CH₆), OH₄ (CH₁₀),
	Formel	Schmelz- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
6-Amino-1,3-Dimethyl-	nn (n 0) n o (no)—n n o	:5	(00) (37) 77)	
2-Amino-1,4-Dimethyl-	desc1.	(bei — 10°)	237	0.9635 (15°)
3-Athylbenzol	$C_{i,0}H_{i,1}N = (C_{i,0}H_{i,1})_{i,1}C_{i,0}H_{i,1}NH_{i,1}$	(noch flüssig) flüssig	1	
Amino-1,4-Diathylbenzol	desgl.	flüssig	140-142 (20)	i
Aminotetramethylbenzole NH.: CH.: CH.: CH.	$C_{10}H_{15}N = (CH_3)_{\bullet}C_{\bullet}H.NH_{\bullet}$	1	•	ļ
= 5:1:2:3:4(Prelmidin)	ı	64—66°; 70°	259—260°	ì
4:1:2:3:5 (Isoduridin)		23—24°	2550	(876) 626 0
Aminoisoamvlbenzol	C. H. N. H. C. H C. H NH.	4 instin	256—258°: 259—269°	0,810
	$C_{11}H_{17}N = (CH_3)_2 \cdot CH \cdot CH_2$	flissic	243—244	!
5-Pseudobutylo-Tolnidin	C, HR. (CH3). NH2 J	C.		
(o-Tolu-il-Butylamin)	$C_{11}H_{17}N = (CH_3)_3C.C_8H_3(CH_3).NH_2$	flüssig	248	į
Amino-p-Athylisopropyl-	HN (HJ) HJ HJ (HJ)—N"H J		i	1
Amino-Pentamethylbenzol .	$C_{11}H_{17}N = (CH_2)_SC_8 \cdot NH_2$ $C_{11}H_{17}N = (CH_2)_SC_8 \cdot NH_2$	151—1520	277—278	! [
Aminohexylbenzol	C1, H1, N = C, H1, . C, H, . NH,	flüssig	unterh. 360°	ì
Amino-p-l'ropylisopropyl-	$C_{12}H_{13}N = (CH_2)_2 \cdot CH \cdot C_6H_3$	flüssig	260-265°	I
Aminopropylmesitylen1)	C ₁₄ H ₁₉ N = (CH ₂), C ₆ H(C ₂ H ₇). NH ₂	Ö	1	ſ
Aminoheptylbenzol	C ₁₃ H ₂₁ N = C ₇ H ₁₆ · C ₆ H ₄ · NH ₂	flüssig	1750 (10)	1
3,6-Disthylbenzol	C ₁₃ H ₂₁ N = (CH ₂), C ₄ (C ₂ H ₃), NH,	flüssig	286-290	0,971
o-Aminooktylbenzol	$C_1, H_{23} N = C_8 H_{17} \cdot C_6 H_4 \cdot N H_2$	1 0	910_9110	
p-Amino-Sekundäroktyl-	desol.	(bei — 20°)	\$80—088	ì
(Capryl-)Benzol		noch flüssig		
o-Amincoktyltoluol	C13 Hrs N = - C, H17. C, H, (CH1). NH2	bei — 20° [324-326	•
Aminocetylbenzol	C, 11 "N - C, H, C, H, . NH,	07:5	254 2550 (14)	1
	C. H \ C. H C. H. (C. H.) . N H.	. 24	(91) guz -+0Z	

l	- -	2060	C.H. COH.NH.	r luotenamin
i		124—1250	C ₁₈ H ₁₁ N=C ₁₈ H ₉ .NH ₂	Aminofluoren
l	1	ı	C14 H16 N = CH2. C4 H8 (N H2).	* 4-Amino-3-Bitolyl
i	ļ	3485°		
i	1	7		m-Verbindung
i	1	O O	_	o-Verbindung
ı	1	:	C18 H18 N = C, H, CH, C, H, NH,	Aminodiphenylmethane
ı		1080	C19 H11 N == C19 H9. NH2	Aminoacenaphten
į	3220	530; 510	desgl.	p-Aminobiphenyl, Kenylamin
I	I	44-450; 490	C12 H11 N = C, H, . C, H, . N H,	o-Aminobiphenyl
I	294	111—112°	1	β-Naphtylamin
i	300	20 ₀		a-Naphtylamin
I	•			Aminonaphtaline, Naphtyl-
i	sublimierbar	84.	C12H13N =(CH,),CH.C\(\bigcircles\)CH.C\(\sigma\)	Aminoisopropylinden
i	i	88	$C_{11}H_{19}N = C_{9}H_{5}.C \leqslant_{CH_{2}}^{CH} > C_{6}H_{5}.NH_{2}$	Aminoäthylinden
l	1	6263	C11H13N = CH3. C (CH3) > C, H3. NH2	m - Amino- β, γ -Dimethylinden
1	271—272° (718)	986	$C_{10}H_{11}N=CH_3\cdot C < CH_2 > C_6H_3\cdot NH_8$	Aminomethylinden
11	Z15—Z17 (115) —	 	C. H. N = CH : O. C. H. NH.	emin o-Aminophenylacetylen
				Ar-Tetrahydro-\(\rho\)-Naphtyl-
1,0625 (16°)	275 (712)	Ö	CH, CH, N = C, H, (NH,) < CH, CH,	Ar-Tetrahydro-a-Naphtyl-
I	nicht flüchtig	81.	1	p-Verbindung
ļ	119 1186 (19 19)	grandig	_	
ļ	1	sehr unbe-	•	o-Verbindung

1) A. Toehl, Ber. 28, 2459.

	Formel	Schmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
Aminostilben	C14 H13 N = C, H3. CH: CH.	!	1	1
Anthramin	$C_{14}H_{11}N = C_{4}H_{4} < \frac{CH}{\dot{C}H} > C_{4}H_{4}.NH_{4}$	288°	ı	•
Mesoanthramin	$C_{14}H_{11}N=C_6H_4 < \frac{C(NH_4)}{CH} > C_6H_4$	Zersetzung bei 115°	1	1
Aminophenanthrene	$C_{14}H_{11}N=C_{14}H_{6}.NH_{6}$		ļ	I
a-Verbindung		19061). 8508)	1	1 1
y-Verbindung				
a-Modifikation *) b-Modifikation *)	1 1	143° 87,5°	1 1	1 1
Aminopyren	$C_{16}H_{11}N = C_{16}H_{9}.NH_{9}$	1160	1	
Aminotriphenylmethane	C19 H17 N = (C, H6)2 CH. C, H4. N H2	1	1	ł
m-Verbindung		120	1 1	!
p(:)-veroimung		(201-203°;)		1
Aminocurysen	Vigiting — Ciganii - Mag	1990		
	Sekundäre arom	aromatische Am	Amine.	
Methylanilin	$C_rH_sN = C_sH_s$. NH. CH.	flüssig	193,5° (760); 192° (754) 206° (760)	0,976 (15°) 0,954 (18°)
Propylanilin	$C_{p}H_{13}N=C_{p}H_{5}.NH.O_{3}H_{7}$	fittesig	<u>ر</u> د	0,949 (18°)
Isopropylanilin	desgl.	flüssig	212—218 (760)	1
Normalbutylanilin	C10 H15 N = C, H5. NH. C, H6	füssig	235° (720)	
Leonarylanilin		fitesig	,5°; 242-244	
Cetylanilin	ت ا ا		\$007—807	0,982 (25°)
Benzylanilin		:350	200- 220° (50)	I
(mm. landim	- 188 (J. 88) - 18 / 18 / J 2 / J 2 /	41,60	(1

469

230-231° (756); 219-221° (0,9256 (20°), 0,8837 (56°),

880,50 (780); 828,50 (727,5)

319-320

200-210 (15-25)

56-57

884,5°; 917-318" (727,5)

3120 (787,5)

füssig bei — 12⁰}

noch Stinalg

19

C14 H13 N = C, H, . N H . C H, . C, H,

305* (727,5) 300--305*

812-8180; 205-215 (10-15)

0,7543 (8dp.)

235°; 230--285°

330 (166)

0,9891 (15,5°)

0,9584 (15,5°)

213-214; 204-206

bei - 15° noch flüssig

I

 $C_{\bullet}H_{14}N = C_{7}H_{7} \cdot NH \cdot C_{8}H_{8}$

Choleetery lamilin.

Methyltoluidine . .

Athyltoluidine

o-Verbindung

p-Verbindung

Attasig

C, H, N = C, H, N H, C, H,

p-Verbindung

acpropyttoluidin

 $C_{1\bullet}\,H_{1\flat}\,N = C_{7}\,H_{7}\,.\,N\,H\,.\,C_{h}\,H_{7}$

 $O_{19}H_{19}N = C_fH_f$. NH. C_6H_b

Phenyltoluidine

p-Verbindung . .

C,H,B,N=(C,H,),NH

Ditolylamine

o.o. Verbindung

n-Verbindung

m-Verbindung

o-Verbindung . .

0,973 (15*)

ĺ

206-207

Atterig Atterig Atterig

1) Japp u. Findlay, Chem. Soc. Journ. 71, 1115; Chem. Centr. 1897, II, 6. 1072. - 1) A. Werner u. J. Kunr, Ber. 34, 2554.

225-227* (785)

 $C_0H_BN = CH_B.NH.C_0H_B(OH_B)$

3:1:5

aus kaufl. Xylidin

C1, He, N = C, H, N B. CH,

o-Verbindung m-Verbindung

Prologensien-Tolnidin

Daminyl-p-Tolaidin

Benzyltoluidine

p,p-Verbindung

m.m-Verbindung .

	Formel	Schmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
Äthyl-Xylidine	C ₁₀ H ₁₈ N=C ₂ H ₅ .NH.C ₄ H ₂ (CH ₂) ₂	1	1	1
C, H, NH: CH,: CH,=3:1:2		bei — 18° noch flüssig	227—228°	1
Benzylxylidine RNH: CH: CH: 4-1:3	C ₁₃ H ₁₇ H = C ₆ H ₅ · C H ₂ · N H · C H ₂	flüssig	200—210	1
2:1	desgl.	Ö	320-325	1
Dixylylamin	$C_{16}H_{19}N=NH(C_6H_8[CH_8]_9)_2$	ŀē	340-3450 (teilw. Zeratze.)	1 1
4:1:3	1		305-310	l
aus käufl. Xylidin a)		0] 1 <i>4</i> 89	305-3150	ſ
Phenylxylidin aus Roh-Xylidin	11	520		1 1
Tolylxylidin aus Boh-Xylidin	C1, H1, N = C, H, NH . C, H, (CH,),	70°		1
Isopropyl-p-Cumidin	111	flüssig		! !
Methyl- ψ -cumidin	$=(CH_{\bullet}), C_{\bullet}$	440	2370	ł
Äthyl-\$\psi\$-cumidin	C, H, NH	֓֞֞֞֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓	1	1
130 outy is minotion outy i benzoi.		nussig (bei — 15°)	260-270	1
Diphenisobutylamin	O20 H27 N == (C, H, O, H,); : N H	сþ	$305 - 315^{\circ}$	I
Dicarvakrylamin	$\left\{\begin{array}{l} C_{50} H_{27} N = \left[(CH_5)_2 CH. \\ C.H.(CH.)_2 : NH \end{array} \right] \right\}$	bei — 18° (3443480	1
Dithymylamin	desgl.		340-345	
Discomylphenylamin	C22 H21 N == (C, H11 · C, H2); : N H	ō	319-3210	ı
benzol benzol	C12 H10 N = C2 (OH2), NH. CH2	6061	1	i
Äthyl-Ar-Tetrahydro- α-Naphtylamin	C1.8 H1, N = CH2. CH3. > C4. H3. NH(C2. H3.)	Ö	286—2870 (717)	ļ
Äthyl-Ar-Tetrahydro-	Tower.	:5	0000	
Methyl-a-Naphtylamin (a)	"H.J. H.N. "CH" OF THE COLUMN TO THE COLUMN	:E	2830	1 1
Arbyl Naphtylumin (2)	dungl.	Öl	315 3160 non" (714).	

250-251° (756); \$19-221° 0.9526 (20%, 0.6937 (56%), 0.7469 (5dg.)

805° (727,5) 800—805° 834,5°; 817—818° (727,5)

330,5* (760); 328,5* (727,5)

| noch füssig | 79° | 79° | 56—57° | 121° |

C, H, N = C, H, NH. CE, C, B,

.

.

3120 (727,5) 319-320

fiberig |f bei — 120 |

200-210 (15-25)

312-313*; 205-215* (10-15)

 $C_{1r}H_{n1}N=C_{r}H_{r}.NH.0H_{s}.$ $C_{s}H_{r}.C_{s}H_{r}$

(9981 (15,6")

0,9584 (15,5*)

213-214; 204-206

(bei — 15°) (noch ffüssig) ffüssig

 $C_{10} H_{10} N = 0, H_7 . N.H. C_9 H_7$

0, 141, 18 = 1, 19, 18 18, 10 14,

 $C_{10}\,H_{13}\,N=C_7\,H_7\,.\,N\,H\,.\,C_8\,H_7$

 $C_{L\alpha}H_{L\alpha}N=C_{7}H_{7}.NH.C_{\alpha}H_{\alpha}$

C14 H13 N == (C, H2), N H

.

0,973 (15°)

0,7543 (Bdp.)

235°; 230—233°

469

222—228° 225—227° (735)

aue käufl. Xylidin

*app "

1) Japp u. Findlay, Chem. Soc. Journ. 71, 1115; Chem. Centr. 1897, II, S. 1072. -- 1) A. Werner u. J. Kunz, Ber. 34, 3564.

Bpezifisch

Siedepunkt

Schmele-punkt

Formel

47	2				,	P ertii	ire	a ro
	zifisches Gewicht	0,9104 (20,4*)	0,9190 (20,5°) 0,906 (20°)	11	! [0,8538 (19,8*)	ı	ı

245,4°; 238—241° 245,4°; 238—241° 221°

 $C_{11} \mathbf{H}_{17} \mathbf{N} = C_{4} \mathbf{H}_{1} \cdot \mathbf{N} (C\mathbf{H}_{5}) (O_{4} \mathbf{H}_{5})$ $C_{12} \mathbf{H}_{10} \mathbf{N} = C_{4} \mathbf{H}_{5} \cdot \mathbf{N} (C_{6} \mathbf{H}_{7})_{5}$

8686°

(710, geringe Zersetzung) oberh. 300° (teilw. Zerstzg.)

243,5-245*

i garigi

20-225

١

275-280

 $\begin{array}{l} \operatorname{deegl.} \\ \operatorname{C}_{13} \operatorname{B}_{13} \operatorname{N} = \operatorname{C}_{4}^{14} \cdot \operatorname{N}(\operatorname{OH}_{3})(\operatorname{C}_{5} \operatorname{H}_{11}) \\ \operatorname{C}_{13} \operatorname{H}_{13} \operatorname{N} = \operatorname{C}_{4}^{14} \cdot \operatorname{N}(\operatorname{C}_{4} \operatorname{B}_{5})(\operatorname{C}_{5} \operatorname{H}_{11}) \\ \operatorname{C}_{14} \operatorname{H}_{25} \operatorname{N} = \operatorname{C}_{4}^{14} \cdot \operatorname{N}(\operatorname{C}_{4} \operatorname{B}_{5}) \\ \operatorname{C}_{14} \operatorname{H}_{25} \operatorname{N} = \operatorname{C}_{4}^{14} \cdot \operatorname{N}(\operatorname{C}_{4} \operatorname{B}_{5}) \\ \operatorname{C}_{14} \operatorname{H}_{27} \operatorname{N} = \operatorname{C}_{4}^{14} \cdot \operatorname{N}(\operatorname{C}_{4} \operatorname{B}_{5}) \\ \operatorname{C}_{11} \operatorname{H}_{13} \operatorname{N} = \operatorname{C}_{4}^{14} \cdot \operatorname{N}(\operatorname{C}_{4} \operatorname{B}_{5}) \\ \operatorname{C}_{14} \operatorname{H}_{13} \operatorname{N} = \operatorname{C}_{4}^{14} \cdot \operatorname{N}(\operatorname{C}_{4} \operatorname{B}_{5}) \\ \operatorname{C}_{4}^{14} \operatorname{B}_{13} \operatorname{N} = \operatorname{C}_{4}^{14} \cdot \operatorname{N}(\operatorname{C}_{4} \operatorname{B}_{5}) \end{array}$

245-250

305-306 285-286

bei 0° noch |

 $C_{13}\,H_{17}\,N = C_{\bullet}\,H_{\circ}, N(C_{a}\,H_{b}), CH_{\bullet}, C_{\circ}H_{\delta}$

Methylbenzylanilin . . .

Diallylandin. . . .

Athylallylanilin . .

Dicetylanilin . Uligosmy/shillin

Athylbenzylanilin . .

Dimethylamino-p-Athyl-

 $C_{10}H_{15}N = (CH_a)_k N \cdot C_a H_a \cdot C_a H_b$ $C_{10}H_{15}N = (CH_a)_a N \cdot C_a H_b \cdot (OH_b)$ $C_{ss}\,H_{1s}\,N=C_a\,H_s\cdot N\,(G\,H_g\cdot C_a\,H_b)_g$

flüesig 67°

90040 Į

261 367 (731)

CHE, N. CH. CH. C.U. N(OH.); C18 H19 N = (OH,), O, H, N (OH,), C18 H1, N = -(OH,), C, C, H, (CH,)

Dimethyle Tolu-g-Butylamin

Dimentry Ar-Totrahydro

a Santatylamin

Denzol lozued Dimethyl-Mesidin

Dimethylaminotetramethyl-

260-251

286-258

Atherig Anmig

313-214

Anthre in State of St

 $C_{11}H_{17}N = C_{2}H_{7} \cdot C_{4}H_{4} \cdot N(OH_{2})_{4}$ $C_{11}H_{17}N = (OH_{2})_{5} \cdot O_{4}H_{5} \cdot N(OH_{2})_{5}$

Dimethyl-t-Cumidin

B, N: OH, : CH, = 4:1:8 benzol

Methylbenzylxylidin

Dimethyl-p-Aminopropyl-

matische Amine.

203—205° 226,5—227,5°

205-210

Atlante

 $C_{14}H_{19}N = C_6H_5 \cdot CH_4 \cdot N(CH_4)$. $C_4H_4(CH_4)$

ntinelg Ottonig Ottonig Ottonig

5:1:3

aus käuft Aylidin

(CH_s), N : CH_s : CH_s = 3:1:2

199-200

C ₁₁ H ₁₁ N = CH ₂ , CH ₂ , CH ₃ , N(C ₂ H ₁ , N(C ₂ H ₂), Q i
Ha. OH4. OH
Company Comp
B ₁ , OH ₂ , N(O ₂ H ₁), B ₁ , OH ₂ , OH ₃ , N(O ₂ H ₁), OH ₄ , N(OH ₃), OH ₄ , OH ₄ , N(OH ₃), OH ₄ , OH ₄ , N(OH ₃), OH ₄ ,

Methylditolylamin (p)

Äthylbenzyl-o-Toluidin

> Methyldiphenylamin . . Athyldiphenylamin . .

soamyldiphenylamin.

Dimethyl-m-Toluidin . Di-Äthyl-o-toluidin.

Dimethyl-p-Toluidin Dimethyl-o-toluidin

Diathyl-m-Toluidin Digthel.n. Polnidin

Priphenylamin . . . Benzyldiphenylamin

Dimethyl-a-Naphtylamin

Dimethyl-Ar-Tetrahydrod-Naphtylamin . . . 8-Naphtylamin . . . Dimethyl-\$-Naphtylamin Diathyl-Naphtylamin (a) Disthyl-Naphtylamin (8) Methyldiphenylamin (*)

Diathyl-Ar-Tetrahydro-

Methyldinaphtylamin (β) .

	Formel	Sobmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
Dimethylanthramin	$ C_{16}H_{15}N = C_{14}H_{9}.N(CH_{8})_{g} $ $ C_{21}H_{21}N = (C_{6}H_{5})_{g}CH.C_{6}H_{4}. $ $ N(CH_{8})_{g} $	155° 132°	1 1	1 1
	Primare aromatisch suba	substituierte	Fettamine.	
Benzylamin	$C_7H_sN=C_8H_5.CH_2.NH_2$	flüssig	$(183^{\circ}; 185^{\circ}; 182^{\circ} (749)^{1});$ $(183-186^{\circ}, 90^{\circ} (12)^{4})$	$3^{\circ}; 185^{\circ}; 182^{\circ} (749)^{1}; (0,990(14^{\circ}); 0,9826(18,9^{\circ}); 183-186^{\circ}; 90^{\circ}(12)^{*})$
α-Verbindung Xvivlamina	C, H, CH(NH,). CH, CH, CH, NH, flüssig flüssig	$187,5^{\circ}(763); 182 - 185^{\circ}(741)$ $197 - 198^{\circ}(753,7) 196^{\circ}(747)^{3}$	0,9395 (15°) 0,9580 (24,4°)	
o-Verbindung		Öl füssig	{ 199,5°; 201° (718); } 125° (105) 201—202° (753)	
Angeblich ebenfalls m-Verbindung	1	Öl flüssig	196° 195°	1 1
14-Aminopropylbenzol 14-Aminopropylbenzol 15-Aminopropylbenzol 2-Phenylpropylamin	C, H ₁₈ N = C, H, CH(NH, CH, CH, CH, CH, CH, C, H ₁₈ N = C, H, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, C		204—206° (748) 203° 221,5° (755) 210°	0,9560 (0°); 0,9424 (20°) 0,951 (15°)
1'-Amino-1,2,4-Trimethyl- benzol 1'-Amino-1,3,5-Trimethyl- benzol (w-Mesitylamin)	C, H1, N = (CH,), . C, H, . CH, . NH, dengl.	flüssig Öl	218—219° (217—218° (756); (220—221° (758¹)	0,9631(0/0*),0,9500(20/0*)*)
Cumylamin, 1'-Aminomethyl- 4-Methoäthylbenzol '-Amino-1,2,4,5-Tetramethyl- Denzol	C ₁₀ H ₁₃ N = (CH ₃) ₂ : CH. C ₆ H ₄ . CH ₂ . NH ₂ C ₁₀ H ₁₃ N = (OH ₃) ₃ . O ₄ H ₂ . OH ₃ . NH ₄	Atasig 64,5°	225—227° (724) —	1 1
1'-Amino-1,3,4,5-Tetramethyl benzol 1'-Amino-Normalbutyl- benzol').	dengl. C.m.H., N C.H., C.H.(N.H.).	12:3°	220 — 220,5° (748)	0,9505 (0/0°), 0,9367 (20/0°)

ಪ	287 (718), 168 (69,5)	1
N(O,H,), Öl	298" (709), 167" (16)	1
.ō1	247,5° (711)	1,0423 (20°)
	290°; 2283—285°	1,005
fineig 1	282*; 281,7-292,2° (740,8)	1,0476 (20°)
finalig	295—297°; 285—287°	l 1
Ħ,	- 040 - 040	1 1
	183	11
d Canada A Changa	215*	1.0
	210* (768); 208-209* (755)	1
A Greek	222-722	0,9242 (15,5°)
	210-215 (15,2)	:
	285—240 (20)	l
C. H. Sissig	230 (20-25)	1
	200-210* (10)	ı
ficenig	255—260° (20) 290—300° (15)	11
I,), 54,5—55°	354 — 958	11
_	-	1
	1	I
N(CH ₂), 142°	335-340* (80-85)	11
[123—124° ;]	-	I
ralbl. 1860, II, S. 709.		
		287* (718), 166* (6 298* (709), 167* (711) 305* 305* 305* 316* (717) 282*; 291;7~292;2° 295~ 297*; 285~ 218* 208 295~ 297*; 285~ 208* 208 210~218* 229* 2229* 2229* 2209 210~218* (15, 285~ 260* (20) 230~210* (10) 235~ 260~ 260* (20) 235~ 260~ 260* (20) 235~ 260~ 260* (20) 235~ 260~ 260* (20) 235~ 260~ 260* (20) 235~ 260~ 260* (20) 235~ 260~ 260* (20) 235~ 260~ 260* (20) 235~ 260~ 260* (20) 235~ 260~ 260* (20) 235~ 260~ 260* (20) 235~ 260~ 260* (20) 235~ 260~ 260* (20) 235~ 260~ 260* (20) 235~ 260~ 260* (20) 235~ 260~ 260* (20)

-

	Formel	Schmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
Dimethylanthramin Dimethyl- p(?)-Amino- triphenylmethan	$ C_{16}H_{15}N = C_{14}H_{9}.N(CH_{8})_{9} $ $ C_{21}H_{21}N = (C_{6}H_{5})_{2}CH.C_{6}H_{4}. $ $ N(CH_{3})_{2} $	155° 132°	1 1	1 1
	Primäre aromatisch sube	substituierte	Fettamine.	
Benzylamin	$C_7H_bN=C_bH_b.CH_b.NH_2$	flüssig	$(183^{\circ}; 185^{\circ}; 182^{\circ} (749)^{1}); (0,990(14^{\circ}); 0,9826(18,9^{\circ}); (183-186^{\circ}, 90^{\circ}(12)^{2})$	(0,990(14°); 0,9826(18,9°); (0,9797 (20/0°)¹)
x-Verbindung w-Verbindung Xylvlamine	C, H, L C, H, CH(NH,).CH, C, H, CH, CH, NH, C, H, N=CH, C, H, CH, NH,	Aüssig Aüssig —	187,5°(763); 182—185°(741) 197–198° (753,7) 196°(747)*)	0,9395 (15°) 0,9580 (24,4°)
o-Verbindung		Öl Attssig	{ 199,5°; 201° (718); 125° (105) 201—202° (753)	1 1
Angeblich ebenfalls m-Verbindung	1 1	Öl Aüssig	196° 195°	11
1*-Aminopropylbenzol 1*-Aminopropylbenzol 1*-Aminopropylbenzol 2-Phenylpropylamin	C, H ₁₈ N = C, H ₅ . CH(N H ₄). CH ₂ . CH ₃ C, H ₁₈ N = C, H ₅ . OH ₄ . CH(N H ₂). CH ₃ C, H ₁₈ N = C, H ₅ . (CH ₂), CH ₂ . N H ₄ C, H ₁₈ N = CH ₅ . CH(C, H ₅). CH ₄ . N H ₄		204—206° (748) 203° 221,5° (755) 210°	0,9560 (0°); 0,9424 (20°) 0,951 (15°)
benzol	C, H, N = (CH,), C, H, CH, NH, dengl.	flüssig Öl	218—219° (217—218° (756);) 220—221° (758¹)	0,9631(0/0°),0,9500(20/0°) ')
Cumylamin, 11-Aminomethyl-4-Methoäthylbenzol	C10 H15 N = (CH3)2: CH. C2H.	Aüssig	-227	1
1 benzol	C10 H15 N = (OH2), C4 H2. OH2. NH2	64,5°	I	I
benzol	desgl.	1230	1	i
1Amino-Normalbutyl-	$\left\{\begin{array}{l} \mathbf{C_{10}H_{15}N = C_6H_8.OH(NH_8).} \\ \mathbf{C_{10}H_{15}N = C_6H_8.OH(NH_8).} \end{array}\right\}$	filmsig	220-220,5° (748)	0,9505 (0/00), 0,9367 (20/00)

309-810 (737)

١

Ö

 $C_{1_*}H_{1_*}N = (C_*H_*)_*CH.CH_*.NH_*$

299° (724) 296° (723)

315-317 \$30

299* (721)

 $C_{l_0}H_{l_0}N=CH_{\mathfrak{b}}\cdot C_{\mathfrak{b}}H_{\mathfrak{c}}$ $CH(C_{\mathfrak{c}}H_{\mathfrak{c}})\cdot NH_{\mathfrak{b}}$

 $\begin{array}{c|c} & C_{11} \mathbf{H}_{17} \mathbf{N} = ({}^{\bullet}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{0}, \mathbf{C}\mathbf{H}(\mathbf{G}_{\mu}\mathbf{H}_{1}), \\ & C_{12} \mathbf{H}_{17} \mathbf{N} = (C_{11}, C_{12}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \\ & C_{13} \mathbf{H}_{17} \mathbf{N} = (C_{0}, \mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \\ & C_{13} \mathbf{H}_{17} \mathbf{N} = (C_{0}, \mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \\ & C_{13} \mathbf{H}_{17} \mathbf{N} = (C_{0}, \mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \\ & C_{13} \mathbf{H}_{17} \mathbf{N} = (C_{0}, \mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \\ & C_{13} \mathbf{H}_{17} \mathbf{M} = (C_{0}, \mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \\ & C_{13} \mathbf{H}_{17} \mathbf{M} = (C_{0}, \mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \\ & C_{13} \mathbf{H}_{17} \mathbf{M} = (C_{0}, \mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \\ & C_{13} \mathbf{H}_{17} \mathbf{M} = (C_{0}, \mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \\ & C_{13} \mathbf{H}_{17} \mathbf{M} = (C_{0}, \mathbf{H}_{1}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \\ & C_{13} \mathbf{H}_{17} \mathbf{H}_{2} \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \\ & C_{13} \mathbf{H}_{2} \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \\ & C_{13} \mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \\ & C_{13} \mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \\ & C_{13} \mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \\ & C_{13} \mathbf{H}_{2}, \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}, \\ & C_{13} \mathbf{H}_{2}, \\ & C_{13} \mathbf{$

$$\begin{split} C_{1_4}H_{1_5}N = & ({}^{}_{1_6}H_5 \cdot OH_6^{}, \\ OH(NH_2) \cdot C_6^{}H_5 \\ O_{1_7}H_{1_5}N = & C_6^{}H_5 \cdot OH_2 \cdot C_6^{}H_4^{}. \end{split}$$

249,5°(710,ger.Zeratg.) 162° (56)

 $C_{10}H_{12}N = C_0H_1 < CH_2 \cdot OH_1 \cdot CH_2$

 $C_{10}\,H_{12}\,N = C_6\,H_4 < C\,H(N\,H_0)\cdot C\,H_2$

220,5 (747)

Ä

 $C_0H_1M=C_0H_1$

269-270 (722)

Aösaig

 $O_{11}\Pi_{15}N=C_{14}H_{11}.OH_{2}.NH_{2}$

 $\begin{array}{l} {\rm deag}, \\ {\rm C}_{ee} \, {\rm H}_{ci} \, {\rm N} := {\rm C}_{ee} \, {\rm H}_{cs} \, , {\rm N} \, {\rm H}_{s} \\ {\rm C}_{i_1} \, {\rm H}_{i_1} \, {\rm N} := {\rm C}_{i_2} \, {\rm H}_{T} \, , {\rm C} \, {\rm H}_{e} \, , {\rm N} \, {\rm H}_{e} \end{array}$

270,20 (729)

Atherig 104° 1 290-293 288-289

flüssig 59—60

flüseig

 $C_{13}H_{13}N = (C_{4}H_{3})_{4}OH.NH_{4}$

0,9380 (0,00), 0,9198 (90,00)

213,5—215° (743)

255-257

sehr unbest.

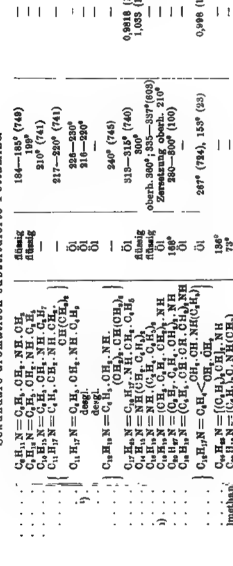
C, H, N = C, H, CH; CH; NH, C, H, N = C, H, CH; CH; CH, CH, C, H, N = CH, CH; CH; NH, C, H, N = CH, CH;

1) $\|\{C_{10}H_{13}N=C_{0}H_{4},CH(NH_{4}),CH(NH_{3}),CH(OH_{3}),C$

475

1) Konowalow, Ber 28, 1852. - '') Curtins u. Boetzelen, Journ. pr. Chem. [2] 64, 314. - 1) Curtins n. Jourdan, ebenda 64, 297.

要於



[1,1421 (0°); 1,1389 (15°); [1,1337 (25°); 1,1240 (60°)

265-270°; 160-163° (10)

282-284

388,5-289,5

96,5—97

0301

CHEST CHEST

n,n1-Trimethylenderivat

na-Verbindung

n-Methylderivat . .

n,n'-Propylenderivat . n, n'-Athylenderivat .

n-Benzylderivat . . n-p-Tolylderivat . .

740; 76-77

Į

Accessing 79—80*

CONTRACTOR NAME OF THE PARTY OF

n,n1-Tetramethylderivat

n-Dimethylderivat 3)

o-Verbindung ... n-Methylderivat

n-Athylderivat . . n-Phenylderivat . .

268-270°; 258°

bei — 15º 1

C, H, N, C, His Ne desg).

> a-Dimethylderivat . . . n,n'-Dimethylderivat . .

noch flüssig

Ö

275-280° (739); 165-170° (10)

215-218, 215-216*) 99,5-101 (20-25)

245-248 (738)

256-258

163-185° (720)

erstarrt in [

Kältemechg.

 $C_{\bullet}H_{1,N_{\bullet}} = C_{\bullet}H_{1\bullet}(NH_{\bullet})_{\bullet}$ $C_{s}H_{s}N_{s}=C_{s}H_{s}(NH_{s})_{s}$

distan

Phenylendiamine.

Hexaltydro-o-Phenylen-

Aromatische Diamine.

 $C_n H_n N = (C_a H_b)_a C.N(CH_a)_a$

methan

Tertibre aromatisch subst. Fettamine.

1111111

sicht Allebtig

28 - IX

servetalich

183-184 (765,3)

Tertiare aromatisch substituierte Fettamine.

211-212

Olfsthylbensylamin. . . .

Dimethylbenzylamin

Lthyldibenzylamin. . . Cribenzylamin

ರೆ

Criphenyläthylamin . . . l'ri-m-tolylmethylamin . . .

fricumylamin

Fristyrylsonin

Dimethylaminotriphenyl-

Mai	mine	

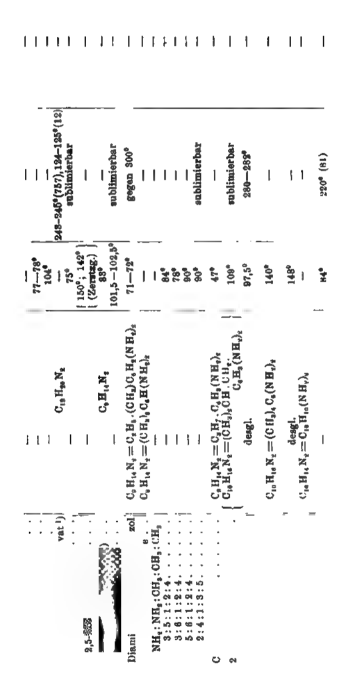
0,995 (25*)

Dis	mine.	

.		

385-390

0-Derivat



Aromatische Diamine.

227-229 (40)

1:5

98-100

 $C_{10} H_{10} N_1 = O H_0 [C_0 H_0 (O H_0) . N H_1]_0$

methan

Dimethyldiaminodiphenyl-

Diaminodiphenylpropan . . . n,n¹-Tetramethylderivat

5.51-Diaminodi-2,2'-Tolyl-

C1, H1, N, = (OH,), O(C, H, . NH,),

sublimierbar oberh, 800° 1

1290; 126,50

Ì ŀ 1

n,n'-Tetramethylderivst

4:41:3:31 (o-Tolidin)

2:41:3:3' (Ditolylin)

α-Ваве . .

106-107

 $C_{14}H_{14}N_{5} = C_{1}H_{1}(C_{4}H_{1}, NH_{2}),$ $C_{14}H_{19}N_{9} = NH_{2} \cdot [C_{4}H_{1}(CH_{2})]_{6} \cdot NH_{2}$

o-Diammodibenzyl*) . . .

NH: NH: CH: OH: 4:4:2:2' (m-Tolidin)

o.o'-Diaminodiphenyläthan, Diaminodimethylbiphenyle

Polymethan $C_{14}H_{14}N_{1} = C_{4}H_{4}(C_{14}H_{2})N_{1}$ p.p.-Dhamnodiphenyläthan $C_{14}H_{14}N_{2} = C_{4}H_{4}(C_{4}H_{4},N_{4})$ p.p.-Teframethylderivat $C_{14}H_{14}N_{2} = C_{4}H_{4}(C_{4}H_{4},N_{4})$

128—129* 57°

59-60

 $C_{14}\mathbf{H}_{14}\mathbf{N}_{1} = 0\mathbf{H}_{2} < C_{4}\mathbf{H}_{1}(0\mathbf{H}_{2})$

n.n.1-Tetramethylderivat

methan methan

Disminophenyl-o-Tolyl-Diaminophenyl-p-Tolyl-

p-Tolfdin

2:21:4:41

488

¹) Merz und Strasser, Journ. pr. Chem. [2] 60, 159. — ³) Thiele und Holzinger, Ann. Chem. 305, 96. — ³) W. Bertram, Journ. pr. Chem. [2] 65, 327 — ⁴) St. v. Niementowski, Ber. 34, 8326.

schmierige

Ole Hr. N. = NH. [C. H. (C. H. $C_{10}H_{10}N_{10} = NH_{4} \cdot [C_{4}H_{4}(OH_{4})]$

31*

methylbiphenyl

Masse

176°; 168° 128°

į

Schmelepunkt

Formel

filterig 59.5° 157°

C1, Hy, Ng = C, H1, CH (C, H4, NH,)

n,n. Tetramethylderivat

Daminofluoren . . .

Duminodiphenylheptan

0,01-Diaminostilben . . .

 $C_{13}H_{13}N_1=C_{12}\dot{H}_1(NH_2)_2$ $C_{14}H_1AN_2=NH_2\cdot C_4H_4\cdot OH$: 119-120

124°

227-228

 $C_{l_4}H_{l_4}N_1=NH_2,C_0H_4,OH;\\CH,C_0H_4,NH_2$

C1, H1, N2 = NH2 [0, H4 (CH:

ersetzlich

 $C_{i,\mathbf{H}_{i}}N_{j} = N\mathbf{H}_{i}, C_{i}\mathbf{H}_{i}, O_{i}, C_{i}^{i}\mathbf{H}_{i}, N_{i}^{i}$ $C_{i,\mathbf{H}_{i}}N_{j} = C_{i,\mathbf{H}_{i}}(N\mathbf{H}_{j})_{i}$ $C_{i,\mathbf{H}_{i}}N_{j} = C_{i,\mathbf{H}_{i}}(N\mathbf{H}_{j})_{i}$ $C_{i,\mathbf{H}_{i}}N_{j} = C_{i,\mathbf{H}_{i}} \cdot C\mathbf{H}(O_{i}\mathbf{H}_{i}, N\mathbf{H}_{j})_{i}$

o-Diaminodiphenyldiacetylen Diaminopyren p.p'-Diaminotriphenylmethan

n,n'-Tetramethylderivat

m-Divinylbenzidin

Cis-Modifikation (β)

Trans-Modifikation (a)

p,p'-Diaminostilben . .

0.p1.Diaminostilben ')

(Leukomalachitgrün)

9-Modifikation . . .

185 - 186 '427—438 (ger. Zerestzung)

1 C. Ha No - C. Hr. C. H. C. H. C. Hab.

oberb. 360* (Zersetzung)

Ö

 $C_{p_1}\mathbf{H}_{p_2}\mathbf{N}_{p} = C_{p_3}\mathbf{H}_{p_3}\mathbf{O}\mathbf{H} \left[\mathbf{O}_{p_3}\mathbf{H}_{p_3}(\mathbf{O}\mathbf{H}_{p_3})\right].$

unterb.100*

109°; 123°

Phenyldianimodi-p-tolyl-

Phenyldisminodi-m-tolyl-

Phenyldiaminodi-o-tolyl-

gegen 170* 115-116*

 $\begin{array}{c} C_{u}^{\nu} \, B_{u} N_{z} \\ C_{z1}^{\nu} \, B_{z} N_{z} \\ C_{z}^{\nu} \, B_{z} N_{z} \\ C_{z}^{\nu} \, B_{z} N_{z} \\ C_{z}^{\nu} \, B_{z} N_{z} \end{array}$

\$8—84 629

105

Cu Han Na

485

Gemischte	fett-aromatische Diamine.	
	(_{\$08}	,0256 (15 ⁴)

.11

111

202-2080

Ozo H. o No = N H. C to H. C to H. N H.

 $C_{el} B_{le} N_e = C \widetilde{H}_s (C_{lo} B_e, N H_o)_s$ $C_{es} H_{lo} N_e$

Bis-#-Aminonaphtylmethan . n.n'-Dimethylenderivat . .

n-Naplttdin

Dinaphtylin

A PARTITION OF THE PROPERTY.

Phenyldiaminodi-a-Naphtyl-

Gemischte fett-aromatische Diamine.

C, E₁₀ N₂ == N H₂ · C₂ H₄ · O H₁ · N H₂
C₂ H₂ N₃
C₃ H₄ N₄
C₃ H₁₄ N₄
C₄ H₁₅ N₅

188---189* 307---309* }

 $C_{gr} \operatorname{H}_{gg} N_g := C_g \operatorname{H}_h \cdot \operatorname{CH} (C_{gg} \operatorname{H}_g \cdot \operatorname{N} \operatorname{H}_g)_g$ $C_{g1} \operatorname{H}_{gg} N_g$

Cra Hro No = Cra Hra (N Ha),

Diaminobianthryl

n,n'-Tetramethylderivat

(Zersteg.)

geringe Zersetzung) 212-214* (40) oberh. 300°

268-2700

zersetzlich

zersetzlich 254--255 $281 - 282^{\circ}$

 $\begin{array}{c} C_{19}^{1} B_{10}^{1} N_{1}^{2} \\ C_{19} B_{11}^{1} N_{2} \\ C_{4} B_{12}^{1} N_{2} = N B_{4} \cdot C_{2}^{1} H_{4} \cdot OB (N B_{4}) \cdot C B_{6} \\ C_{5}^{1} B_{12}^{1} N_{2} = C_{4}^{1} B_{5} \cdot N B_{4} \cdot C_{2}^{1} B_{4} \cdot N B_{4} \\ C_{5}^{1} B_{12}^{1} N_{1} = C_{6}^{1} B_{5} \cdot N (C B_{6}) \cdot C_{5}^{1} B_{4} \cdot N B_{2} \end{array}$

CH BIAN O, H14 N.

deagl.

n'-Phenyl-n-Benzylderivat

n'-Dimethylderivet.

p-Aminobenzylamin

D'. Benzylderivat n'-Naphtylderivat a . .

n'-p-Tolylderivat.

n'-Phenylderivat . .

n'-o-Tolylderivat

n'-Methylderivat . n'-Athylderivat .

o-Aminobenzylamin

262-264

bei — 15⁴]

 $C_{11}H_{10}N_{i} = C_{i}H_{i}.NH.CH_{i}.$ (CH[OH_i],).NH. C, H, N, = NH, (CH,), NH. C, H,

1) Thiele u. Bacales, Ber. 34, 2842.

diamin Dimethyltrimethylenphenyl-

Trimethylenphenyldiamin

1,0356 (0*); 1

	Formel	Schmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
Diaminodiphenylheptan n,n. Tetramethylderivat .	C ₁₉ H ₈₆ N ₂ = C ₆ H ₁₃ . CH(C ₆ H ₄ . N H ₂) ₈ C ₂₃ H ₂₄ N ₂	4	275° (15)	1 1
Diaminofluoren	$C_{13}H_{12}N_{2} = C_{13}H_{8}(NH_{2})_{2}$ $C_{12}H_{11}N_{5} = NH_{2} \cdot C_{6}H_{1} \cdot CH :$	157		i
o,oDisminostalben	(HN.C.H.O.H.)		I	1
Trans-Modifikation (α) Cis-Modifikation (β)	1 1	176'; 168'	11	[]
p,p¹-Diaminostilben	$\left\{\begin{array}{l} C_{14}H_{14}N_{2}=NH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH: \\ CH\cdot C\cdot H\cdot H\cdot C\cdot H\cdot H\cdot C\cdot H\cdot C\cdot H\cdot H\cdot C\cdot H\cdot H\cdot C\cdot H\cdot	227—2280	sublimierbar	1
o,p¹-Diaminostilben¹)	desgl.	119—1200	١	!
m-Divinylbenzidin	$\left\{\begin{array}{l} C_{1_0}H_{1_0}N_2=NH_2\cdot\left[C_0H_2(CH:)\right] \\ C_{1_0}NH_1\right\} \end{array}\right\}$	124°	1	1
o-Diaminodiphenyldiacetylen	C ₁₆ H ₁₂ N ₂ = NH ₂ . C ₆ H ₄ . O ₄ . C ₆ H ₄ . NH ₂	1280	ı	[
Diaminopyren	$C_{16}H_{12}N_{2}=C_{16}H_{6}(NH_{2})_{2}$ $C_{15}H_{15}N_{5}=C_{1}H_{15}CH(C_{1}H_{15}NH_{15})_{2}$	zersetzlich 139°		1 1
n,n'-Tetramethylderivat	3/5))		
(Leukomalachitgrün).	Ca Has Na	1 60	ļ	1 1
β -Modifikation	1 1	93—94°		! !
n,n'-Tetraäthylderivat	$C_{27}H_{34}N_{2}$	620	ı	i
n,n'-Diphenylderivat	Cal Had Na	gegen 170°	1	1
n,n'-Diäthykkibenzykkerivat	C. H. C. H. C. H. C. H. C. H. C. C. H. C. C. H.	115-116	1	I
phenylmethan	(CAH, NH.).	1 :	1	1
n,n'-Tetramethylderivat	Cs. Hga Na	ıö .	oberh. 360° (Zersetzung)	I
Phenyldiaminodi-o-tolyl-	$\begin{bmatrix} C_{y1} H_{gg} N_g = C_g H_3 \cdot C H [C_g H_g (C H_g) \cdot \\ N H_g]_g \end{bmatrix}$	unterh.100°	ı	I
Phenyldiaminodi-m-tolyl-			!	!
n,n'-Tetramethylderivat	Cr. H. N.	109°; 123°	1	ļ
Fuenyldiaminodi-p-tolyl- methan	desgl.	185 - 186	427—433° (ger. Zersetzung)	1

Gem. fett-aromatische Diamine. Aromatische Triamine. 487 | | | |1.1 . 1 | | | | 111 225-230° (tellw. Zerstzg.)

zersetzlich

330°; 336° (korr. gegen 340°

unterh. 100°

103

 $C_a H_b N_b = C_a H_b (N H_b)_a$

Prisminobenzole

1.2.3-Triamin

1,2,4-Triamin .

n-Dimethylderivat (1)

45-440

1) Trillat, Compt. rend. 128, 1113; Chem. Centralbi. 1899, I, S. 1240.

Aromatische Triamine.

45-46 26-05

CH (NH,). C, H, C,, H,, N, = CH, (NH. CH,, C, H,),

Methylendibenzylamin . . .

äthylendiamin

Stilbendiamin, Diphenyl-

48-246

114.5 - 115

 $O_{n}H_{1x}N_{x} = O_{x}H_{x}, CH(NH_{x}).$ $C_{n}H_{1x}N_{x} = O_{x}H_{x}(CH_{x}, NH_{x})$

m-Xylylendiamin

C, H1, N, = O, H, . CH(N H,)

Phenylmethylendiamin . n-Phenylderivat . . .

Aromatisch substituierte aliphatische Diamine.

149-150

asymm, Tetramethyl-Diamino- | Chark Nr. - CHs. OH [C. H4. N (CHs)e] |

 $C_{11}\,H_{11}\,N_{2} = C_{7}\,H_{7}\,.\,N < \!\!\!\! C_{2}\,H_{7}^{2} > \!\!\!\! N\,.\,C_{7}\,H_{7}^{2}$

Disthylenditolyldismin . . .

a-Derivat

o.o.Verbindung

p,p-Verbindung

S-Derivat

.CH₂. CH(CH₂)

 $C_{10} H_{10} N_0 = C_7 H_7$. N

Methyldi-p-tolylpiperazin . .

 \Box

3

245-248

Ağseig

•	Formel	Schmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
n(*),n(*)-Tetramethylderivat	C ₁₀ H ₁₇ N ₅	noch bei { -18° flüssig}	180,5° (45), 198,5° (86), }	1,023 (22°)
n('),n('')-Hexamethyl- derivat	C. H. N.	flüssig 130	184°(40), 204°(98), 210°(136)	1 1
n(2), n(4)-Diphenylderivat	CIR H17 N	1070	i	1
n('),n('),Triphenyl-	C ₂₄ H ₈₁ N ₃	2520	1	1
1,9,5-Triamin	C.H.N.	100	294°	1 1
symm.n-Triphenylderivat,	C, H, N,	1930	i	1
symm. n-Tri-p-tolyl- derivat	Cr Hr N.	186—187°	1	İ
Triaminotoluole	$C_7 H_{11} N_9 = CH_8 \cdot C_6 H_8 (NH_8)_8$	'	1	1
2,3,4-Verbindung	1 1	⊶ 	1 1	1 1
n(*)-Methylderivat	C, H, N,	۵۰	1	i
2,4,5-Verbindung	i	sebrunbe-	ì	İ
n(*),n(*).Di-p-tolylderivat	Cr. Han	165—166	ļ	ļ
2,4,6-Verbindung	i	Ol, leicht	1	i
3,4,5-Verbindung	i		ſ	j
n(*)-Methylderivat	CeH19N	926	1	İ
2,4,6-Triamino-1,3-Xylol	$C_8H_{13}N_s = (CH_3)_sC_sH(NH_2)_s$	Zersetzg. bei	sublimierbar	1
2,4,6-Triaminomenitylen	C, H16 N, = (CH,), C, (NH,),	117—119	1	i
3,4,5-Triaminopeeudobutyl-	$C_1H_1, N_2 = C_1H_2$. $C_2H_3(NH_2)_3$	156-157	1	1
Triaminonaphtaline	C1. H. N. = C1. H. (N.H.).	i 	1	İ
1,2,4-Verbindung	J	1	1	l
derivat	Cen Hun Nu	148	1	1
symmetr. n Tri-p-tolyl- derivat	Ca Hank	159 1606	-	ŧ

1	ı	1	1	ŀ	ı	ı	i	ı	!	I	l	l	1	ı	ı	ì	1	Ι	I	ı	I	ŀ	
									,	-											 	-	

I I I

176—177* 112—113* 156—157*

11

2,4,3'-Triamin

2,4,2'-Triamin . .

2,4,41-Triamin

9

n.n.-Tetrasthylderivat . .

n.n.-Tetramethylderivat

Pseudo-(m)-Leukanilin . .

n,n'-Tetramethylderivat

1300

2.4-Diaminodiphenylamin $\begin{array}{lll} C_{1s}H_{1s}N_{s}=(NH_{s},U_{s}H_{s})_{s}NH\\ CH_{s},U_{s}H_{s}(NH_{s})_{s}\\ m-Amino-o-Tolidib & & & & & & & & & \\ Triaminostilbene ^{1}) & & & & & & & \\ \end{array}$ Triaminostilbene $^{1}) & & & & & & & \\ \end{array}$

184—185° 186° $151 - 152^{\circ}$ 115-118150° 173 659 ĺ

300 Triaminodiphenyltolylmethan | $C_{tr}H_{21}N_{3}=NH_{r}$. | | $C_{s}H_{r}(C_{r}H_{s}).OH(C_{s}H_{s}.NH_{r})_{s}$ Cra Hr. N. C. H. N. Cat Han Na C. Han N. Ca Hr. N. Cu Hr Na Cr.H. 1 dergl. desgl.

a-Modifikation

6-Modifikation . . .

p-tolylderivat

 $C_{19}\,H_{10}\,N_s = C\,H(C_s\,H_s\cdot N\,H_s)_s$

Trie p. Aminophenylmethan

derivat

Pris-o,p,p1-Aminophenyl-

Ì [154° (1,2,4) Tolylder.)

CH HENN

1) Thiele u. Escales, Ber. 34, 2842.

n'-Dimethylderivat . . .

1.1.1

Cre En Na C 11 H 43 N 3

 $C_{39}\,H_{55}\,N_3$ C. H., N.

Prisaminoxylylmethan . . .

methen

riaminodiphenylmendyln,n'-Tetramethylderivat

u,n' Tetramethylderivat methan

Priaminodiphenylxylidyl-

n,n',n'' - Hexamethylderivat

. 71

N H D

C, H, N,

naphtylmethan . . . Bis. Aminophenylamino-

B,i'-Tetramethyl-

	Gem.	fett	arc	100:	6 E)	101	1e	T	FLO	ı UZ	110	le.	Arc	m	a t	180	d	•	Te	t T	. 8 8	i TROLLE T	ie.	
	FI		I	I	I	I •	1	ŀ	1	I	ı	I		1	I	!	ı	1	1	1	1	Ι	į	I
	11	bė,	1	ŀ	:	1 1	-	ı		-	1	1		!	l	1	1	1	·	ı	ı	I	I	1
5	178-179*	matische Triamii	71.	96	94.	1320	104	187	145	143.	106	186	Aromatische Tetraamine.	1	zersetzlich	zersetzlich	sersetzlich	202	I	1	1910	165°; 166°	165,5—166	1001
	Ca Ush Na	Gemischte fett-aromatische Triamine.	=(NB, O, H, OB,),NB	C ₁₅ H ₁₉ N ₈	Cle He K	C.H.	C, H, N,	OS 田 田 い い い い い い い い い い い い い い い い い	Cri Hra Na	trengt.	desg1.	= N, (C, H,), (C, H,),	Aromatische	=0,H,(NH1),	1	1	;	Cle Has Na	ı	= C ₁₀ H _* (N H _*),	CAL HEE NA	= (NH ₂); C ₄ H ₃ ; C ₆ H ₃ (NH ₂);	C, HHN	rengt:

Ī

1

87

C., H., N.

Or Han Na

phenylderivat

n,n',n"-Pentamethyl-

Bis-Amino a Naphtylamino-

Bis-o-Aminobentylamin. . . | $G_{14}H_{17}N_s = (NH_s, G_sH_4, OH_8)_sNH$

n-Athylderivat. . . . n-Mathylderivat . . .

96° 94° 112° 132° 104° 187° 145°	106	Tetrasmine.	zerzekich	zersetzich zersetzich 20?	1910
COCOCOCOCOCOCOCOCOCOCOCOCOCOCOCOCOCOCO	$G_{gf} H_{xy} N_{x} = N_{y} (G_{f} H_{y})_{y} (G_{x} H_{x})_{y}$	Aromatiache Tetrasmine.	$C_6H_{16}N_4 = C_4H_8(NH_8)_4$	01eH30N4	$C_{10} H_{14} N_4 =: C_{10} H_4(\mathbf{N} H_2)_4$ $C_{16} H_{14} N_4 =: (\mathbf{N} H_2)_6 C_6 H_6.$ $C_{18} H_{14} N_4 =: (\mathbf{N} H_2)_6 C_6 H_6.$ $C_6 H_8(\mathbf{N} H_2)_8$

1,2,3,4-Tetramin Tetrasminobenzole 1,2,3,5-Tetramin

1.2.4.5-Tetramin

2,2',4,4'-Tetrasminobiphenyl.

n("),n(")-Tetramethyl-

derivat ... 2,2',5,5'-Tetraaminobiphenyl .

Bie-p-Aminobenzylamin. . . | Triäthylentritolyltriamin (p) |

n-Phenylderivat

n-Butylderivat n-Propylderivat . . .

n-Propenylderivat

n-p Tolylderivat . . .

n-Benzylderivat . .

			(NH*),	
	ı	1910	165°; 166°	165,5—166
ļ	I	I	ļ	I

1) Nietzki u. Hagenbach, Ber. 30, 539.

	٠.	•		
		1		
	1	ı		
_	_			

	Formel	Schmelz- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
Tretaaminodiphenylmethan. n,n"-Tetramethylderivat Diaminotolidiu	$C_{13}H_{16}N_{4} = CH_{2}[C_{6}H_{8}(NH_{2})_{2}]_{2}$ $C_{17}H_{24}N_{4}$ $C_{17}H_{19}N_{4} = (NH_{2})_{2}(CH_{3})C_{6}H_{2}$	161° 142° 176°	111	111
Tetraaminoisobinaphtyl Tetraaminotriphenylbenzol	$C_{20}H_{19}N_4 = C_{20}H_{10}(NH_2)_4$ $C_{24}H_{22}N_4 = C_{24}H_{14}(NH_2)_4$	164-167° (Zersetzg.)		! !
phe thy phe	$ \begin{cases} C_{26}H_{26}N_4 = (NH_2 \cdot C_6H_4)_g CH \cdot \\ CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_g \\ C_{24}H_{42}N_4 \\ C_{26}H_{24}N_4 = (NH_2 \cdot C_6H_4)_g C \cdot \\ C(C_6H_4 \cdot NH_2)_g \\ C_{24}H_{40}N_4 \end{aligned} $	90° 310—315°	300°	
Tris-p-Aminobenzylamin	Gemischte fett-aromatische $C_{21}H_{24}N_4 = (NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_8)_8N $		Tetraamine. • — —	1
Äthyldiäthylidendiamin	$C_{a}H_{14}N_{3}=$ $C_{a}H_{14}N_{3}=$ $C_{a}H_{b}\cdot N < CH(CH_{a}) > NH(?)$ $C_{a}H_{7}N = CH_{4} < CH_{4} > NH$	flüssig	35—37° im Vakuum 63° (748)	0,8436 (20,4°)
Pyrrolidin, Pentazan n-Methylpyrrolidin	C, H, N = CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, N = C, H, N = C, H, N = C, H, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, C	flüssig flüssig; Krat. — 170	87,5—88,5° 81—83° (104,5—105° (755,7); 108° ((780), 52,6° (170,28) (38,7 (89,6), 17,2 (19,08)	(0,8520 (22,5°); 0,879 (0°), 0,871 (10°) 0,8810 (0°); 0,8603 (20,6°); 0,8758 (4°), 0,8864 (15°), 0,8591 (25°)

1) Thiele u. Escales, Ber. 34, 2842.

Audit	-		_
HN (7H's) - (NH's) - 0'H(S)	180	ı	!
$C_{i,H,y}N_{i} = C_{i,H,y}N_{i}$	\$ -	I	ı
CHEN W. = (NH.) C.H.	1	1	ı
•	1761770	ı	1
1	112—113°	ı	1
	156-157	I	I
Ath.			
ChaHa Na CH(CaH. NH)	165	ļ	I
Cha He Na	134-135	,	I
Cr. Has Na	136	ı	ı
desgl.	150*	1	!
Cra Har Na	130	ı	1
desgl.	ı	ı	1
5.5 C ₂₀ Her N ₂	656	ı	I
deep.	148	1	ı
Cu Hr. N.	151-152	1	l
Can Han N.	115-116	1	I
Cn Hai Na	1	1	l
1 :	173*	1	ı
· :	250	ı	1
Cr. Hab Na	118*	ı	I
C. C. B. H. I. N.	1760	I	
· · · Con Est Na	177*	ı	
an, C ₁₀ H ₂₁ N ₃ = N H ₂ .	1000	1	1
Nation 18	[154* (1,2,4]]	ı	1
Sponles, Ber. 34, 2842.			

n(p),n(p¹)-Tetramethyl-derivat

	Formel	Schmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
Tretagininodiphenylmethan .	$C_{13}H_{16}N_4 = CH_4[C_6H_8(NH_2)_2]_2$	1610	1	1
n,n"-Tetramethylderivat	N'H'S)	142	!	1
Diaminotolidin	C14 B18 A4 == (N H2) 2 (CH2) C4 B2	1760	1	i
Tetraaminoisobinaphtyl	$C_{20}H_{18}N_4 = C_{20}H_{10}(NH_2)_4$	[184-167°]	j	1
Tetraaminotriphenylbenzol .	0, H, N, = C, H, (NH,),	((.93.00 TOT))	i	I
α-Verbindung		137—188°	1	1
β-Verbindung	I	98—98° (Zersetzg.)	1	1
Tetrasminotetraphenyläthan	$\left\{\begin{array}{l} C_{20}H_{20}N_{4} = (NH_{2}\cdot C_{6}H_{4})_{2}CH. \end{array}\right\}$		l	
n(1-4)-Oktomethylderivat .	C ₂₄ H ₁₂ N ₄	06	300°	1
Tetraaminotetraphenyläthen	C ₂₆ H ₂₄ N ₄ = (NH ₂ · C ₆ H ₄) ₆ C:	1	j	1
n(1—4)-Oktomethylderivat .	Cat High	310-315	1	1
•	Gemischte fett-aromatische	•	retrasmine.	_
Tris-p-Aminobenzylamin	$C_{21}H_{24}N_4 = (NH_3.C_6H_4.CH_2)_3N$	136°	1	I
	Ringförmige I	Imine u.s.w	_•	
Äthyldiäthylidendiamin.	$C_{\bullet}H_{14}N_{\bullet} = C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot N < CH(CH_{\bullet}) > NH(?)$	flüssig	35—37° im Vakuum	1
Trimethylenimin	C, H, N = CH, < CH, > NH	flüssig	63° (748)	0,8436 (20,4°)
Pyrrolidin, Pentazan	C, H, N = CH, CH,	flüssig	87,5—88,5	(0,8520 (22,5°); 0,879 (0°), 0,871 (10°)
n-Methylpyrrolidin.	C, H, N=C, H, N. CH,	flüssig	81—83	- (00)
Piperidin, Hexazan	$C_s H_{11} N = C H_s < C H_s \cdot C H_s > N II$	Hüssig; Erst. — 170	(780), 52,8° (170,28) (38,7 (89,5), 17,2 (19,08)	0,8510 (0); 0,8803 (20,8); 0,8758 (4°), 0,8864 (15°), 0,8591 (25°)

0,8635 (0°) 0,818 (15°) 0,8674 (0°)

125—126° 124—126° 126,5—129°

0,8369 (0°); 0,8345 (7,4°)

116,5° (715) 126,5° (720) 256,5~257° (710)

186-190" (10)

fiūseig [[Ö], in Kälte] erstarrend

C, H, N C, H, N C, H, N

C, HIS N

. .

:

I -1

106—108* (746) 115—116* (750)

111-113

| **|**:ට්ට්

C, H, N = (CH,), C, H, N . CH,

C, HuN

 $C_{\mathfrak{g}}\,H_{13}\,N=C\,H_{3}\,.\,C_{5}\,H_{0}\,N\,H$

pekoline :

.

.

 $C_aH_{13}N = (OH_a)_aC_aH_aNH$

àc

Ä

I

0,790 (15°) 0,8185 (12,3°) 0,8149 (7,4°)

96-97* (737)

ŧ

1130

 $C_{19}H_{19}N = C_{5}H_{10}N \cdot C_{14}H_{9}$ desgl.

 $C_bH_{11}N = CH_b \cdot C_bH_fNH$

.

103-105

98-101

Alieeig — Alässig

C, H, N = CH, . C, H, N, CH,

218° (63, fast unzermetzt) 274-276°(749);190-196°(24)

C1, H1, N = C, H1, N . C1, H7

n-Naphtylpiperidin . . .

@-Derivat \$-Derivat a-Derivat

A-Derivat

(0,821 (15"); 0,8250 (10,2")

49-150

C, H, N = C, H, N O, H, C, H, N = C, H, N O, H, O, H, N = C, H, N C, H, C, H, N = C, H, N O, H, CH, C, H, N = C, H, N O, H, CH, C, H, N = C, H, N C, H, CH,

.

• :

C, H, N = C, H, N , OH, C, H, N = C, H, N , C, H, C, H, N = O, U, N , C, H,

: . : C1, H21 N = C, H10 N . C1, H11

Ì

494	Ringförmige Imine u.s.	. w .
		(18,)
	0,8447 (20°) 0,8868 (0°) 0,8593 (0°)	0.8515 (0°), 0.8589 (20°) 0.8582 (18°) 0.8375 (15°) 0.8519 (0°); 0.8440 (13°) 0.8550 (0°); 0.8410 (20°) 0.8484 (31°)
	. 8 00	0.8515 (0 0.8 0.8 0.8519 (0 0.8550 (0
	166* (756) 159,5* 168—167* 168—171*	155—160° 162—162.5° 162—163.8° (772) 162—164° 147—151° 182—164°
	Hürkiğ Hürkiğ Oli Britaniğ Hürkiğiğ Hürkiğiği	Attentig Attentig Attentig Ol Attentig Attentig
	C, H, N C, H, N C, H, N	C. His N

: :

0,8485 (17*)

162,2-162,50 (776)

Afferig

1

drehend ...

n-Methylderivat ...

g.e-Verbindung ...

Laocopellidin ...

s-Modifikation, inaktiv ...

drehend drehend

Copellidin , maktiv rechts-

deagl,

Ringförmige Imine u.

0,8635 (0°); 0,8474 (20°)

165—167° (725) 176—177°

Attenta Attenta

 $C_{s}H_{1s}N = (C_{1}H_{s})(CH_{s})_{s}C_{s}H_{r}NH$

150-152

Alismig

 $C_{\bullet}H_{\bullet}N \equiv (CH_{\bullet})_{\bullet}C_{\bullet}H_{\bullet}N_{\bullet}$ C, H, N = C, H, NH

imin

.

Vinylpiperidin

piperidin n-Methylderivat . . . n-Methylderivat

Pyrrolia.

0,8583 (0*) 0,8722 (0*) 0,8722 (0*)

 $\begin{array}{c} 181 - 182^{\bullet} \\ 174 - 179^{\bullet} \\ 190^{\circ}; \ 100 - 105^{\bullet} (22) \end{array}$

Bileefe Offseig Of

 $175 - 180^{\bullet}$

Accepted Afternation of the second

 $C_aH_1, N = (OH_a)_aO_aH_1NH$

Нопро-

Grebend.

0,8475 (4")

0,850 (18")

168-166" (770)

noch füssig

 $C_{10} H_{12} N = C H_{8}, C_{9} H_{12} N$

Methyltetrabydrochinoline . Petrahydroisochinolin . . .

n Athylderivat. . .

4-Methylverbindung,

Tetrabydrochinaldia

2-Methylverbindung,

n-Methylderivat

Aissig Aissig Aissig

C, H; N

n-Methylderivat, Kairolin

Schmele-punkt

Formel

35° 34—35° ### 57,5—58°

 $C_{11}\,H_{13}\,N\!=\!C_4\,H_4.C_3\,B_9\,N\,H$ On H13 N = (CH1), O, H, NH

4-Phenylpiperidin

n-Methylderivat . .

2.8-Dimethylverbindung 3.3-Dimethylverbindung

Dimethyldihydroindole . 2,2-Dimethylverbindung

6-Methylverbindung . 8-Methylverbindung .

Tetrahydrolepidin

Daniethyltetrabydrochinoline

2,4-Dimethylverbindung 2 3-Dimethylverbindung

4.4-Dimethylverhindung

n-Methylderivat . . .

2.6 Dimethylverbindung

2,8-Dimethylverbindung 5,8-Dimethylverbindung

n-Methylderivat . . .

6.8-Dimethylverbindung

1.Propyldibydroisoindol

1 Jeopropyldikydrofadol

ည်း ကို နှို့နှို့ ကို

C10 H14 N = (CH2), C2 H, NH

272-278 (720)

1

242-245

260-262

Hübrig Hübrig Hübrig Hübrig Ölerig Ölerig

2390 (748)

Regen 280"

OH.OŘ(CH_a)_k , -CH

C11 H13 N =- C, H1

H

274-276 (724)

į

285--286 $275 - 280^{\circ}$

Offerig Offerig

 $C_{1a}\,H_{1b}\,N := (O\,H_a)_a(C_a\,H_b)\,C_b\,H_7\,N\,H$ $C_{14}\,H_{01}\,N$

 $C_{10} H_{19} N = (O_0^{\dagger} H_5)_5 C_0 H_0 N H O_{15} H_{20} N$

hydrochinolin

8.8-Dimethyl-2-Äthyltetra-

Distingltetrahydrochinolin n-Athylderivat....

hydrochinolin

n-Methylderivat . . .

3.6.Dimethyl-2-Athyltetra-

(sobutyidlhydroisohadol .

Į

240-262* (71x)

200-250 257-259

ĺ

Bigger O D O D

 $C_{18}H_{17}N = (OH_a)_a C_a B_7 N B$ $C_{18}H_{17}N = C_a H_1, CH_a, C_1 H_2 N B$ $C_{18}H_{17}N = (CH_a)(C_0 H_1) C_1 H_2 N B$ $C_{18}H_{17}N = (CH_a)(C_0 H_1) C_2 H_2 N B$

2-Methyl-6-Phenylpiperidin

chinolin.

8-Benzylpiperidin . . .

2,6,8-Trimerhyltetrahydro-

 $C_{19}H_{17}N = (CH_u)(C_uH_u)C_uH_uNH$

chinolin.

3-Methyl-2-Athylretrabydro

314,20 (761)

Acmig

 C_{13} \mathbf{H}_{23} $N = C_{9}$ \mathbf{H}_{1} , C_{14} \mathbf{H}_{17} $N\mathbf{H}$ C_{15} \mathbf{H}_{23} $N = (C\mathbf{H}_{13})_{2}$ C_{18} \mathbf{H}_{14} $N\mathbf{H}$ C_{29} \mathbf{H}_{23} $N = (C_{1}$ $\mathbf{H}_{11})$ $(C_{2}$ $\mathbf{H}_{13})$ C_{3} \mathbf{H}_{18} N

Tetrabydrosmylberylchinolin

Indol n-Methylderivat

32*

., 4. LINGS CONT. 0-3KII 04 SOUR . . .

C, H, N = C, H, < CH > CH

O, H, N

286-291 287-289

> Risade 190

≅

274 (731) 288

fibraig noch bei — 16° flüssig

C, H, N = C, H, OH . CH, OH, OH, OH,

C₁₉ H₁₉ N = (O H₆), O₉ H₄ N H

n-Methylderivat

Stilbazolin

hydrochinolin

2,2,3,4-Tetramethyltetra-

C,BH; N = (OH,), (O,H,) C, H, N H

piperidin 3,6,8-Trimethyl-2-Athyl-

2,6-Dimethyl-4-Phenyl-

tetrabydrochinolin . .

8-Methylatilbazolin. .

 $C_{14} B_{11} N = (C B_a)_b (C_b B_b) C_b B_a N B C_b B_{11} N = C B_a \cdot C_{18} H_{17} N B$

Offerig

,0707 (0*)

240-241 (720)

Öl, bei – 20° nicht erstarr.

259-254

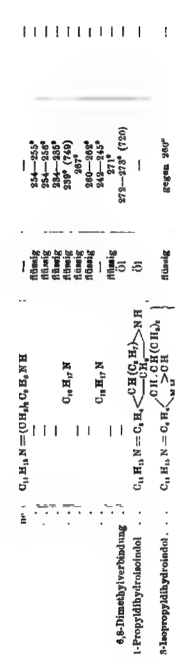
326-327 (757)

Bineric Bineric Co

n-Allylderivat

n-Benzylderivat n-Phenylderivat n-Athylderivat

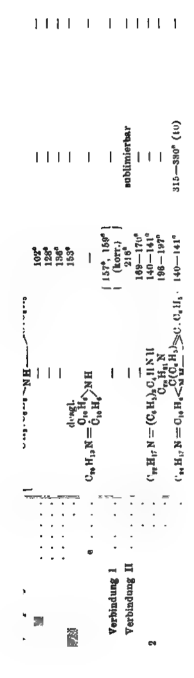
499



	Cit Bib S	20° nusnig	243-244 (746)	
Carbazolin	HZ	,66	296-297°	I
n-Athylderivat	CIAH S	1	1	ł
2,3,4,5-Tetramethylindol	Cle H1, N = (CH3), Ca H2 NH	flüseig	285° (Zersetzung)	
Trimethyldibydrochinolin	C, H, N = (OH,), C, H, NH	1:	-	1
n-Methylderivat		ij	1-130°	١
(Pv)3.Pentwlindol	C. H. N C. H. N.H		-347° (1
			(110) 275—280° (170)	
Diäthyldihydrochinolin	C ₁₃ H ₁₇ N == (C ₂ H ₅) ₂ C ₃ H ₆ N H	flüssig	$ 255-257^{0}(750);139-140^{0}(24) $	i
2,2.3,4-Tetramethyl-1,2-			-	
Dihydrochinolin	C ₁₃ H ₁₇ N == (CH ₂), C ₉ H, NH	! ::	3	ł
n-Methylderivat	C14 H15	5	0.52	1
Ar-Oktohydro-a-Naphto-		•	-	
chinolin	C ₁₈ H ₁₇ N == C ₁₈ H ₁₆ N H	1	216" (37,5)	l
n-Methylderivat	C1, H1, N	37—38°	1	1
Ac-Oktohydro-8. Naphto-				
chinolin	deng].	910	3210 (727)	1
Ar-Oktohvdro-8-Naphto-				
chinolin	desc.	60.5°	325° (727)	1
3.5-Diisonronvlindol	C. H. N = (C, H.), C, H. NH	650	295-300 (geringe Zerstzg.)	İ
		}	0	
Ac-Oktohydro-β-Naphto-				
olinaldin	C1, H1, N = CH3, C13 H1, NH	1	1	1
Ar-Oktohydro-\(\beta\)-Naphto-				
chinaldin	desgl.	750	-	1
Methyldiisopropyl-	•	;		
dihydrochinolin	$C_{16}H_{28}N = (CH_a)(C_aH_7)_aC_aH_sNH$: <u>5</u>	298-300° (teilw. Zersetzg.)	1
Methyldihydro-\beta-	HOHO/HO/HOHO	:5	190-200 (20)	1
Naphtindol	WTO:TO H N TO T SI T SI T SI T SI T SI T SI T SI T	; _		
Tetrahydronaphto.				
chinoline	C ₁₈ H ₁₈ N == C ₁₈ H ₁₆ N H		1	
α-Verbindung	Į	46,5	-	l
β-Verbindung	1	93,6	1	1
Tetrahydro-\(\beta\)-Naphto-		•		
chinaldin	$C_{14}H_{15}N=CH_8\cdot C_{18}H_{11}NH$	51,5-52	1	!
Dimethyldihydro-\(\beta\)-Naplit-		::		
il · · · · · · · lopui	O14 H15 N == (CH3)8 C18 H8 NH	5	-]

	Formel	Schmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
a-Naphtindol	$C_{18}H$, $N = C_{10}H$, $C_{10}H$	174—1750	1	1
β-Naphtindol	deagl.	flüssig	oberh. 360°; 222° (18)	ļ
n-Athylderivat	Net His	78	1	1
Diphenylimid, Carbazol	C ₁₈ H, N=NH(C ₆ H,	238°	388°, 351,5° (corr.)	•
Methylnaphtindole	Cla H, N = CH, Cl. H, NH	1	1	i
2-Methyl-a-Verbindung.		1320	1	1
2-Methyl-β-Verbindung 3-Methyl-α-Verbindung	1 1	Aüssig 1980	314—320° (223)	1 1
Dihydrophenanthridin	$C_{18}H_{11}N = C_{6}H_{4} \cdot CH_{4}$	006	!	i
Dihydroakridin	$C_{13}H_{11}N=C_{6}H_{4} < C_{13}H_{3} > C_{6}H_{4}$	1690	sublimierbar	ŀ
Dimethylnaphtindole	(CH _s), C _{1s} H	i	1	1
2,3-Dimethyl-a-Ver- bindung	1	150	-	1
2,3-Dimethyl-\theta-Ver-		9		
2,3-Dimethyl-\$-Ver-]	126	1	Ì
bindung II		1320	oberlı. 360°	1
o-Iminobi benzyl ')	$C_{14}H_{16}N = C_{6}H_{4} < C_{18}H_{2} + C_{18}H_{2} > C_{6}H_{4}$	1100	1	i
3,6-Dimethylcarbazol	(CH _s), C	2190	1	I
z-metnylalnyaroskriaja	CH, CH	157	sublimierbar	ì
Iminobitolyl	CIA HIS N == CH. C. H. O. H.	183-184	3640	1
2-Phenyldihydroindol		46°	l	ļ
tochinolin	$C_{15} H_{15} N = C_{10} H_{\bullet} / C(CH_{\bullet}) : C(CH_{\bullet})$	1150	i	J
2,4-Dimethyldihydroakridin.	C, H, N - (CH,), C, H, NH	- 008	I	1
Pheny lestrally drochinoline			ı	ì
4. Phone a lambar de la constanta de la consta		Manual ZA.		l

1 11111111111111		1 (1(11)	1 1 111	
387—368* oberh. 360°; 240—250°(10) oberh. 360°		oberb, 300°	440-450	
	213 92-94 Sirup (gegen 245°)	143,5° 281° 2114—115° 201° 147—149° 148 - 149° 207—208°	} 197• 225• 3330° 120°	
C ₁₀ H ₁₇ N = (CH ₂)(C ₆ H ₂)U ₉ H ₂ N H C ₁₀ H ₁₇ N = (CH ₂)(C ₆ H ₂) N H C ₁₇ H ₁₉ N = (CH ₂)(C ₁₈ H ₂ N H C ₁₇ H ₁₁ N = C ₆ H ₃ , C ₆ H ₃ N H C ₁₉ H ₁₁ N = C ₆ H ₃ , C ₆ H ₃ N H C ₁₀ H ₁₁ N = C ₁₀ H ₁₃ N C ₁₀ H ₁₃ N C ₁₀ H ₁₃ N C ₁₁ H ₁₃ N = (CH ₂)(C ₆ H ₃) C ₉ H ₁ N H dengl. dengl.	$C_{10}H_{11}N = (CH_{3})_{6}(C_{6}H_{3})C_{6}H_{9}NH$ $C_{10}H_{13}N = C_{10}H_{14}NH$ $C_{10}H_{11}N = C_{6}H_{4}$ $C_{13}H_{11}N = C_{6}H_{4}$	C ₁₀ H ₁₀ N = NH(C(O ₀ H ₁); CH C ₁₀ H ₁ N CH C ₁₀ H ₁ N C ₁₀ H ₁ N C ₁₀ H ₁ N C ₁₀ H ₁ N C ₁₀ H ₁ N C ₁₀ H ₁ N	$C_{10}\mathbf{H}_{11}\mathbf{N} = \mathbf{N}\mathbf{H} \setminus C(C_{1}\mathbf{H}_{1}) : C\mathbf{H}_{11}$ $C_{10}\mathbf{H}_{11}\mathbf{N} = C_{10}\mathbf{H}_{2} \setminus \mathbf{N}\mathbf{H}_{1}$ $$	r, Ann. Chem. 305, 96.
6-Phenylverbindung 2-Phenyltetrahydroisu- chinolin 4-Phenyltetrahydrochineldin 1-Fhenyltetrahydrochineldin 3-Phenylidol n-Phenylderivat n-Phenylderivat n-Phenylderivat n-Phenylderivat n-Phenylderivat n-Phenylderivat n-Phenylderivat n-Methylderivat s-Phenylindol	o-Benzylidenindol	2,5-Diphenylpyrrol	2.5-p-Ditolylpyrrol	') Thiele u. Holzinger, Ann. Chem. 305, 96,



-

	dengl. $C_{2n}H_{21}N = (C_{6}H_{5})_{4}C_{4}NH$ $C_{20}H_{23}N$ $C_{20}H_{25}N$ $C_{20}H_{25}N$ Ringförmige
noch bei 210°(165), 184-185°(100), -15° flüssig 210°(165), 184-185°(100), noch bei 225°(40) 104° 145-180°(90) -15° flüssig 225°(40) -15° flüssig 203-207° -15° flüssig 203-207°	$C_3H_1N_2=NH<0H_2.CH_2$
——————————————————————————————————————	
— H H	
—— H H	C, Hu N, = NH
— H H	$C_{u}H_{12}N_{2}=N-C_{2}H_{2}$
— H H	C, H, N, + H, O 2C, H, N, + H, O
H 118-119° H 118-119° H 14-15° GI	C, H10 N, = CH3 N
H 118—119° 14—15° fiissig	$C_3H_{12}N_2=CH_2^{<}$
H 118—119° 14—15° flüssig	$C_5 H_{12} N_2 = N H <$
14—15° flüssig	$C_s H_{14} N_g = NH <$
flüssig Öl	$C_{s}H_{14}N_{2}=NH<_{(CH_{2})_{3}}^{(CH_{2})_{3}}>NH$
. <u></u>	$C_4H_{14}N_2=C_2H_5N_1$
	$C_6 H_{14} N_2 = C H_3 \cdot N < \frac{C_2 H_4}{C_2 H_4} > N \cdot C H_3$

	Formel	Sobmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
2,3,5-Trimethylpiperazin	C, H16 Ng - CH(CH3), CH(CH3) > NH	1	ļ	1
æ-Verbindung		erstarrt bei 0°	169—169,5° (756)	
β -Verbindung	1	nussig der 0'	174—175°	!
piperazin	C, H, N,	i	i	-
α -Verbindung		gegen 62°	_	I
	#	flüssig bei 0"	185186	I
2,3,5,6-Tetramethylpiperazin	Ca Bis Na	020		1 1
β -Verbindung	li	Ö	181	
Disthyldisthylendiamin	$C_{H_{18}N_2} = C_2H_3 \cdot N < C_2H_4 > N \cdot C_2H_5$	flüssig	185°; 165°	i
Tetramethyldihydropyrazin .	$C_nH_1N_s = NH < C(CH_3) : C_1CH_3 > NH$	1	I	
The state of the s		107-1080	0810	
Dipiperidein	CloHigN, = NH: C, H, C, H, :NH	60-610	130-2200	1
Dipiperidein aus Nitroso-				
piperidin dch. Elektrolyse	1	96—94		1
Leopiperideïn		dickflüssig	281288	1
Tetrahydrochinazolin	$C_8H_{10}N_2=C_6H_4<\frac{C_8H_2}{N_{11}}$. 810	•	1
n-Allwiderivat (3)	C. H. N.	. <u>5</u>	270-2720	ı
n-Phenylderivat (3)		1170	1	1
	Clib H 16 Ng	I -	1	1
o-Verbindung	•	140	1	1
p-Verbindung	1 1	127	1	1
n-\theta-Naphtylderivat (3)		155—158"	I	1
Tetrahydro-2-Athylchinazolin	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ = C ₂ H ₅ · C ₃ H ₇ (N H) ₃		i	1
zolin	$C_{14}H_{14}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot C_{6}H_{7}(NH)_{2}$	1010	1	1
n-Benzyl-n'-Phenylderivat	Cr. Hat N.	1200	i	l
1,3-Dihydrindazol	C, H, N, III C, H,		1	1
n-Dhanvlderfyat (9)	C.H.N.	gegen 98"	1	-

1,4-Dihydrophenanthrapiazin

phagin n'-Phenyl-n'-Benzylderivat n'-n' Dibenzylderivat

Herabydro-a-Naphtinolin . .

ı 	1	ı	i _	1	ı	ı	ı	1	1	1	ı	1	ı	ı	ı	1	ı	1	I 	I
I	I	I	I	235-250	1	ı	1	ı	I	1	1	ı	130—135* (12)	1	ļ	I	ı	I	I	i
- 10	1	94-95	मीयेक्बांडु	ö	8288	ı	130-1310	ë	,	122-123	263-264	108-109	79—80°	1280	1	16.1"	1	184-185°	.98	9428
C, H, N, = C, H, < CH, NH	C, H13 N2 = C4 H2 CH1 WH		C, H, Ne = C, H, OH (OH, NH)	$C_{10} H_{11} N_0 = C_0 H_4 $ $OR(CH_a)$. NH	C.H.N. = C.H. OH: CH	$C_{10}H_{14}N_{2} = NH < \frac{OH_{2}}{CH} : O(C_{1}H_{3}) > NH$	Ca Ha Na	$C_{11}H_{10}N_2 = NH:C_1H_1 < C_1H_2 > C_2H_2$	C ₁₄ H ₁₈ N ₇ =CH ₂ ,NH.CH.O ₄ H ₃	1	Cu He N	1	Co Hoby CH, NH, CH, NC, CH, NH, CH, CH, CH, NH, CH, NH, CH, NH, CH, NH, CH, NH, CH, NH, CH, NH, CH, NH, CH, NH, CH, NH, CH, NH, NH, NH, NH, NH, NH, NH, NH, NH, N	C. H. CH. CH. CH. C. H.	CLEHIANE CHAS.C.NH.CH	Cat Has Ne	$C_{10}H_{14}N_{2} = NH < \frac{C(C_{4}H_{3}) \cdot CH}{C(C_{1}H_{1}) \cdot CH} > NH$	Ce H. N.	Ono Hanks	CIRHINE C.H.C.NH.CH

Oktobydro-a-Chinochinolin . 1

erivat . .

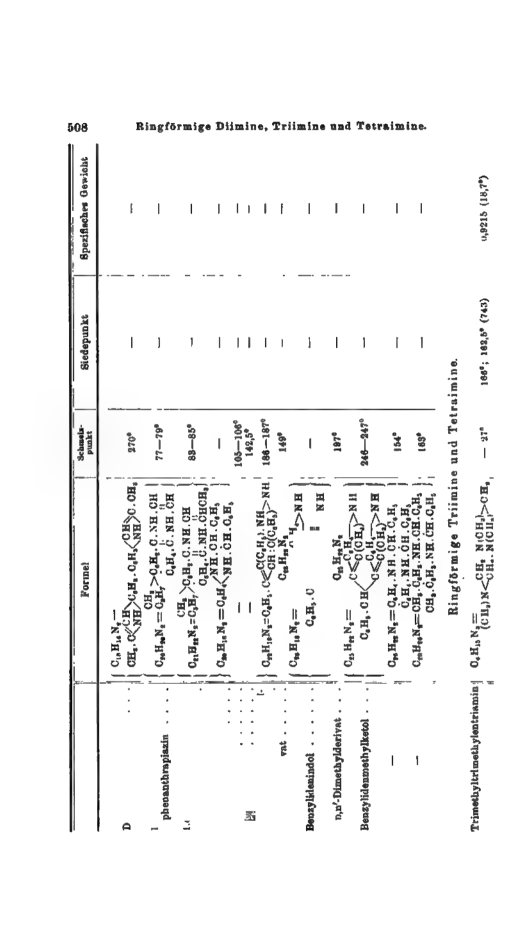
piazin . .

•

inazolin .

Tetrahydro-1-Methylplrtalazin

Tetrahydro-2,4-Dimethyl-



sublimiert im Vakuum fast unzerretzt

Saureamide.

Ağasig

Heramethylentetramin . . .

Tetra atly ltetramethylen-

 $C_aH_{17}N_a=C_aH_4$

Cht Hro Na

=

[192-195* unter teilw.

0,8923 (18,7*) 0.880 (18,7*)

802 - 703

-42, pls - 50

O, Hel Na Cle Hg N,

noch bei --- | 75° filtswig

Aisesig

 $C_a H_D N_b = C_c H_c <_{NH} C_c H_c >_{NH}$

216-220

128-1290

115

82-83

 $C_{4}H_{5}NO = CH_{3}.CO.NH_{2}$ $C_{3}H_{7}NO = C_{4}H_{5}.CO.NH_{3}$

CH,NO=H.CO.NH,

Pormamid.....

Acetamid . . Propionamid 11

2120 (766,5)

 $153 - 154^{\circ}$

CH.CH.OH(CH.).CO.NH.(?)

Amid der Säure aus Harz-

(CH.), CH. CH. CO. NH,

C, H, NO CH, (CH,), CO.NH,

ıde . . .

. . . . :

.

CH. (OH.). CO.NH. (OH.). CH. CO.NH.

86-87

1888

CH, CE(C, H,) CH, CO.NH,

Amid der aktiven Capron-

330-532 1

126—128°; 127—129°) 135°

114-116"

	Formel	Schmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
Diathylacetamid		1050	230—235°	1
Methylisopropylacetamid .	CH	129	Î	1
Onanthagureamid	C. H. CO. N	950	250—258°	0,8489 (112,20)
Methylisobutylacetamid	$C_7H_{15}NO = (CH_2)_2 \cdot CH \cdot CH_2$.	₀ 06	l	
Caprylsäureamide	CO.NH.	ł	ı	Į
Normalcaprylsäureamid .	.co.	.26	zersetzlich	i
Dipropylacetamid	(C, H7), CH. CO. NH,	123-124	1	I
	1	84-85	1	1
Nonanamide	C.H.NO	1	1	1
\sim		2—93°;	.1	l
	1	80-810; 1050	1	1
essenz	1	77—78°	I	1
	C10 H21 NO = (O, H2), CH. CO. NH2	120—1210	i	-
Caprinsäureamid	Cle Hei NO	980; 108	1 1	1 1
Amid der Dekylsäure aus				-
Menthonoxini	C ₁₀ H _{g1} NO	108—109	1	1
essenzaaure)	C, H, NO	80—810	i	1
Undekansäureamid	H	103		1
Laurinsäureamid	H _{ss} NO	1020;970;1100	199—200° (12,5)	l
Diiwoamylacetamid	Z;	115	1	1
Tridekylsaureamid		109	9170 (19): 185-1360 (0)	1 1
Lactaragureamid.	4 Z	108		
	i :	(101,5;	285-286	
Palmitinsäureamid	OneHan O	$\left\{ \begin{array}{c} 104 - 105^{\circ}; \\ 106 - 107^{\circ} \end{array} \right\}$	(12, nicht unzersetzt) 152-153° (0)	1
Stearinskureamid	C ₁₈ H _{z7} NO	108,5-1090	250-251° (12, nicht	1
Arachinsäureamid	C. H. NO	98 - 99°; 108°	§	ı

	0 0 0 1 0 0 mg 2 mg 0,	511
1111111111		1 11
230° (770)	ca. 250° unter (eil- weiser Zersetzung	1 11
116° 84—85° 149—152° 94° 138°; 122—153° 123,5° 85—86°	68—70° 133°; 126—129° 128—120° 128—130° 104—105° 82-83° 81,5-82,5°; 82-83° 104—105° 126—129° 84,5—88,5° 126—129°	84° 84° 80°
C ₀ -B ₁₉ NO C ₀ -H ₁ NO C ₁ -H ₂ NO C ₁ -H ₂ NO = CH ₁ : CH: CH: CO. NH ₁ C ₂ -H ₂ NO = CH ₂ : CH: CH: CO. NH ₂ C ₃ -H ₂ NO = CH ₃ : CH: CH: CH ₃ . C ₄ -H ₂ NO = CH ₃ -CH ₃ -CH: CO. NH ₂ C ₇ -H ₂ NO = CH ₃ -CH ₃ -CH: CH ₂ C ₇ -H ₂ NO = CH ₂ -CH: CH ₃ C ₇ -H ₂ NO = (CH ₂), C: CH: (CH ₂).	C, H ₁₈ NO C ₈ H ₁₈ NO C ₈ H ₁₈ NO C ₉ H ₁₇ NO C ₉ H ₁₇ NO C ₉ H ₁₇ NO C ₉ H ₁₈ NO C ₁₀ H ₁₈ NO C ₁₁ H ₁₈ NO	Cutton NO Cutton

amid

Hexanaphtenearbonsäure-

(2)-Amid (6) 104 104 П

511

Ölaäureamid.....

.

=	Formel	Schmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht'
Sorbinsäuresmid	$C_bH_sNO=C_sH_7.CO.NH_2$	1	l	
Amide C, H, NO	C ₈ H ₁₃ NO	-	I	1
Diallylacetamid	(CH ₂ : CH. CH ₂) ₂ CH. CO. NH ₂	82,50	265°	ł
Cyklohepten (1)-Carbon- gäureamid (1)	CHg.CHg.CH	126°;	I	l
4-Athyl-Cyklopenten (2)-	C. H. CH, CH, CH, CH, CO.NH.	1580	i	!
Stereomeres (*)		1850	I	
Tetrahydro-p-Toluyl- säuresmid	CH, CH<0H, CH, CH, CH, CH,	1510	l	-
Amide C, H ₁₅ NO	C, H15 NO	1	ſ	-
Lauronolsäureamid	1	71—72	ļ	`
Isolauronolskureamid	1	$129 - 130^{\circ}$	I	!
p-Lauronolegureamid	1	:5	l	
Amid der Campholyt-		006	ļ	1
Comphaeonen		155° unter	!	
		Zersetzung	1	i
Amide C ₁₀ H ₁₇ NO	C ₁₀ H ₁₇ NO	1	ļ	-
Campholonsaureamid aktiv		125°; 130°	1	1
desgl. inaktiv	-	98	1	1
urean	1	113-1140	i	1
β-Fencholenskureamid		86,5-87,5°;	I	i
Isogeraniumsäureamid	1	3 1	ļ	I
a-Derivat	•	1210	208° (10)	
\$-Derivat	1	2020	leicht aublimierbar	i
a-Pulegensäuresmid	•	121—122° 152°		i
		 !		

en.
Ľ
ur
y 8 & 1
×
0xy
•
프
5
•=
asisch
€
Einb
7
ř
6
ide.
mi
œ
3
Saurea
Ħ
私
S

Spiegel, Der Stickstoff etc.

1	1	I	I	l	i	i	ł	1	1	1	i	!	1	1	i		1	1
1	1	zersetzlich	1	j	ļ	!	l	ĵ	1	1	,	i	1	1	I	Ketosäuren.	sublimiert von 100° ab	1
1200	740	50°; 56°	1040	140-1420	740	1470	1500	100-101	.88	91—93°	2120	(180 - 1400)	erstarrt bei 180° und schmilzt	gegen 228°) bei 160°	194° unter	asische Keto	124-1250	116-117
C, H, NO, = OH.CH, CO.NH,	C, H, NO, = CH, CH(OH). CO. NH,	$\{C_sH_{11}NO_s = CH_s.CH(OH). \}$	$\{ c_s H_{11} N O_s = (CH_s)_s : CH. \}$	$C_{4}H_{13}NO_{2}=C_{4}H_{3}.CH(OH).$	$C_{a}H_{1s}NO_{s}=C_{a}H_{s}.OH(OH).$	$C_7H_{15}NO_8 = C_5H_{11}.OH(OH).$	$ C_8H_{17}NO_2 = C_5H_{13}.OH(OH). $	$C_7H_{18}NO_2 = C_2H_3 \cdot CH : O(CH_3)$.	C ₁₈ H ₂₅ NO ₂	C18 H S NO	C, H, NO.	Canba Od. Cana Og. Co. Nag	$C_{24}H_{41}NO_{4}=C_{24}H_{39}O_{4}(NH_{4})$	$\left\{ C_{\bullet}H_{1\bullet}NO_{\bullet} = CH_{\bullet}(OH), CON_{\bullet} = CH_{\bullet$	C,H ₁₅ NO,	Säureamide. Einbas	C, H, NO, = CH, CO.CO.NH,	C. H. NO. CO. H. C. H. O. CO.
reamid	•	ramid	a-Oxyisovaleramid	•	•	α-Oxyönanthsäureamid	a-Oxycaprylsäureamid	β-Propyliden-α-Oxybutyramid	Ricinolsäureamid	Ricinelaidinsaureamid	Terrinsäureamid	Komenamid	Cholsäureamid	Arabinosekarbonsäureamid.	Galaktosekarbonsäureamid .		Brenztraubensäureamid	Propion vlameisensäureamid.

33

-	Formel	Schmelz- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
Amide	C, H, NO.	1	j	1
Butyrylamelsensauresmig. Isobutyrylamelsensäure.	C. H7. CO. CO. N. H.	105—106	1	i
# Dinagramme Transcar	(CH.). CH.CO.CO.NH.	125-126	1	!
säureamid .	CH. CO. (CH.). CO. NH.	1	1	i
Methylacetessigsäureamid.	CH3. CO. CH (CH3). CO. NH2		1	1
Äthylacetessigsäureamid	C. H. NO. = CH. CO.	96	sublimierbar	1
Dimethylpropionylacetamid .	$C_7H_{13}NO_2=C_2H_3.CO.$	88	1	i
Isoamylacetessigsäureamid .	$C_{b}H_{17}NO_{s} = CH_{s}.CO.$	1290	i	1
Diacetylcapronamid	C ₁₀ H ₁₇ NO ₂ = CH ₂ . CO. C ₄ H ₆ .	2280	j	i
8 9 T	C1. H1. NO. = NHg. CO. C8. H1.	107,5—108,5°	ļ	ļ
Galaktonsäureamid.	C, H1, NO, = C, H1, O, . CO. NH,	[172—173°]	1	l
Arabinosekarbonsäureamid .	C. H ₁₈ NO. = OH. CH. (CH. OH).	Zernetzung bei 160°	į	1
	. ਜ਼	ähnliche Sä	Säureamide.	-
Hexahydrobenzoesäureamid	$C_7H_{19}NO = C_6H_{11}.CO.NH_9$	184°;	1	1
Hexabydrotoluylsäureamide	C. H15 NO = CH3. C. H10. CO. NH2		j	!
o-Verbindung	1	180-181	l	1
m-Verbindung		1	i	l
p-Verbindung	•	1	1	1
Athylpentamethylenkarbon.		170-178	ľ	1
	C, H1, NO — C, H, C, H, CO, NH,	1950	I	1
		127-1289	1 1	
		•		-

1 1111111	1111	1111	1,341 (4*)	1 1
1 1111 1111	1111	1111	281-284	1-1
151° 158° 158° 186° 194—185° 105° 158—158° 155—158°	125,5° 101—102° 90°	182° 116° 68° 8 ures mide.	128° 154—135° — 188° 1151° 1158° 1158—159° 1150°; 92°	91-92*
C ₀ H ₁₀ NO=CH ₂ , C ₀ H ₆ , CO.NH ₂ C ₀ H ₁₀ NO=O ₀ H ₁ , C ₁ H ₆ , CO.NH ₉ ————————————————————————————————————	O, H, NO = CH; O, H, CO.N H,	C ₁₁ H ₁₃ N O = C ₁₉ H ₁₁ . CO . N H ₂ - 116 ⁶ C ₁₉ H ₂₉ N O = C ₁₀ H ₂₇ . CO . N H ₃ Aromatische Säureamide.	$C_rH_rNO = C_\thetaH_\theta, CO, NH_\theta$ $C_\thetaH_\thetaNO = C_\thetaH_\theta, CH_\theta, CO, NH_\theta$ $C_\thetaH_\thetaNO = CH_\theta, C_\thetaH_\theta, CO, NH_\theta$ $ -$	C, H ₁₁ NO=C, H, CH(CH, CO. NH, NH, NH, NO=C, H, C, H, C, H, CO. NH,

robenzos-

der d 1,3 Skure . . .

Benzamid a-Tolayl-

.

Athylcyklopentenkarbon-säuresnoide der Fr-4-1,4-Säure der

Tetrahydro-p-Toluylshure-

.

:

	1	11	1	-	ı	1	1	1	1 1		1	ı	1 1	1	ı	l	1	ı	l	1	J 	
	1	П	1	ı	1	ı	1	I	F 1	1	1	ı	i J	I	1	l	1	ı	ı	1	ŀ	
	112*	206	141,6	128	1780	1198	185—186	98-100°	1 00	185	180-181	166	198	165—166	163	139—134	151	1230	198-1290	293-295	2280	
;	$ \left \begin{array}{c} C_{10}\mathbf{H}_{17}\mathbf{NO} = C_{3}\mathbf{H}_{7}.C_{6}\mathbf{H}_{6}(\mathbf{CH}_{6}), \\ C_{10}C_{0}.\mathbf{NH}_{6} \end{array} \right $	deagl. C,H,T,NO=(CH,),C,, CO, NH,	C. H. NO C. H. CH. CH. CO. NH.	Ĩ	C ₁₆ H ₁₁ NO = C ₁ H ₂ > CH.CO.NE ₂	$C_{11}H_{13}MO = C_{4}H_{5}.CH:C(C_{4}H_{5}).$	$ C_{18}H_{18}NO = (CH_{2})_{10}CH_{10}CH_{11}$	C, H, NO = C, H, O : O, CO, NH,	Citato Ci	1	=C10 H7.	Challand C. H., Cla H., CO. N.H.		=(0,H,0)	C14 H13 N O = C4 H3. CH2. C4 H4. CO.	C1, H1, NO - C, H, CH, CH (C, H,).	C18 H18 NO - CH, C, E, OH(C, H,).	C ₁₅ H ₁₅ NO=CH ₃ .C ₆ H ₄ .CH ₄ .C	C ₁₄ H ₁₇ NO=(C ₄ H ₅ ,CH ₂),CH.	Ch.Hii NO = Ch.Hp. CO.N.H.	C, H, NO = (C, H,), C; C(C, H,).	7. Meyer, Ber. 28, 2765.
	•		1	** aguresmid	Hydrindenkarbonsaureamid .			4	ac-Derivat		•		•		d					8&ureamid		1) Heyl u. V. Meyer,

Neutrale Amide mehrbasischer aliphatischer Säuren.

		•		
	Formel	Schmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
Carbamid, Harnstoff	$CH_4N_2O = CO(NH_2)_2$	1320	sublimiert im Vakuum	1,30; 1,323
Oxamid	$C_8H_4N_8O_8=NH_8.CO.CO.NH_8$	(Zersetze)	sublimiert unter teil-	1,667
Malonylamid	$C_sH_sN_sO_s=CH_s(CO.NH_s)_s$	1700		I
s-Succinamid	$C_4H_8N_2O_2=NH_3\cdot CO\cdot (CH_2)_3\cdot CO\cdot (CH_2)_3\cdot CO\cdot CO\cdot CO\cdot CO\cdot CO\cdot CO\cdot CO\cdot CO\cdot CO\cdot CO$	242-2430	1	I
as-Succinamid	C, H, N, O, = CH, C(NH2),	ca. 90°	ļ	•
Isosuccinamid	$C_1H_8N_8O_8 = CH_8.CH(CO.NH_8)_8$	206	ľ	1
Brenzweinsäureamid	C,H10N8O2 = CH3. CH < CH CO NH2	1750; 2250		ĵ
Glutarsäureamid	C ₅ N ₁₀ N ₂ O ₂ == C H ₂ (C H ₂ . CO . N H ₂) ₂	176° unter NHs-Ab-	1	i
Dimethylmslonamid	$C_5 H_{10} N_2 O_2 = (CH_3)_2 C(CO.NH_2)_3$	(gabe; 175°) 196—198°	1	l
Äthylmalonsäureamid	C, H10 N2 O2 = C2H, CH(CO.NH2)2	207—208°;	1	1
Adipinsäuresmid	$\left\{ \begin{array}{l} C_{s}H_{1s}N_{s}O_{z}=NH_{z}.CO.(CH_{s})_{z}. \end{array} \right\}$	220	1	1
Propylmalonsäureamid	C, H12 N2 O2 = C3 H7. CH(CO.NH2)2	182—183	I	I
s-Dimethylbernsteinsäure-	$ \left. \left. \right\}_{C_{0}H_{12}N_{2}O_{2}} = \frac{CH(CH_{3}).CO.NH_{2}}{\dot{C}H(CH_{3}).CO.NH_{2}} \right\} $	noch nicht bei 260°	i	1
β-Methyladipinsäureamid	$C_7 H_{14} N_2 O_8 = CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$	191°	ļ	1
- Limedon Sandalala la Marcial	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	180-1790		ì
wines in serion Ni Aillean in com	CHI CONTROLL CONTROL CON			
Isosmylmalonamid	("HI, N, O, = C, H,1, CH(CO, NH,),	_	1	1
Suberamid	C. II. N. O C. H. (CO. N. H.).		I	1
Azelaïnamid	$Q_0 H_{13} N_2 O_2 = C_7 H_{14} (CO.N.H_2)_2$	175-176	. !	İ

					519)
	l		!	ı	ı	
ablimiert von 250—260° au	1		ı	1	ı	
206° 150,6° 177° 232°; 266° 192° 192° 195,-187° [Zeratzg. bei] 240° unter Zeratzung 240° unter Zeratzg. von 240° unter [Zeratzg. von 240° unter [Zeratzg. von 240° unter [Jes-193° 240° unter [Jes-196° 195,-196° 195,-196° 174,-178° 150° 292° oberbalb 300°			1	1	etwasüber	
		_	uresmid	reamid	eamid C, Hts N, O,	-

Tartronamid

Bechtsweinsäuresmid . . . Linksweinsäuresmid . . . Camphoronskursamid . . .

Weinskureamide

Neutrale Amide mehrbasischer aromatischer Säuren. Phtalamid | C.H., N.O. = C.H. (CO.NH.)

· _	1	1	1		1						I					•.	l
i	i	i	I	1	1	I	1	1	1	I		scher Säuren.	1	1	l	Zersetzung bei 135°	1
- 	2350		Entwcklg.)	2250	über 290°	227 — 2290	189—190	265° (NH ₃ - Entwcklg.)	212	224° (NH _s -) Entwicklg.)	265	her aliphatischer	Estern etc.	Zersetzung	1540	84—85°	125—130°
desgl.	Conto Ago And Conto C	C, H10 N, O, = CH, C, H, (CO.NH,)	dengl.	$\begin{cases} C_{10}H_{12}N_{2}O_{2} = C_{6}H_{6}.CH_{2}.CH(00.) \\ N.H_{-}). \end{cases}$	C10 H18 N. O. = C. H. (CH. CO. NH.)	C ₁₀ H ₁₂ N ₂ O ₂ =NH ₃ .CO.C ₄ H ₄ .	$\begin{cases} C_{10}H_{10}N_{2}O_{2} = C_{4}H_{5}.CH:C(CO.) \\ NH_{6})_{2} \end{cases}$	C18 H10 Ng Og = C10 H6(CO. NH2)2	$C_{14}H_{12}N_{2}O_{2}=NH_{2}\cdot CO\cdot (C_{6}H_{4})_{2}.$	C ₁₆ H ₁₆ N ₂ O ₂ =C ₀ .NH ₂	C ₁₈ H ₁₈ N ₂ O ₂ = C ₆ H ₅ .CH.CH.CO.NH ₂ NH ₂ .CO.ĊH.ĊH.C ₆ H ₅	Saure Amide mehrbasische	CH,NO,=NH,CO.OH	C, H, NO, = NH, CO.CO.OH	$C_4H_7NO_8=NH_8.CO.(CH_8)_8.$	$C_{s}H_{s}NO_{s} = (CH_{s})_{s} \cdot C(CO.NH_{s}).$	C.H.INO.
Terephtalamid	Homoterephtalamid	Methyl-2,4-Isophtalsäureamid	a-Methyl-Phtalsäureamid 1,3,4	Benzylmalonylamid	p-Phenylendiessigsäureamid	a-Methyl-Homoterephtal-	Benzalmalonsäureamid	1,2-Naphtalindikarbonsäure-	1,10-Diphensäureamid	Benzylhomophtalsäureamid	y-Isatropa-(α-Truxill-)säure- amid		Karbaminsäure	Oxaminsäure	Succinaminsäure	Dimethylmalonaminaäure	Adipinaminsäure

·	Formel	Schmelz- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
Suberaminsäure	C ₈ H ₁₅ N O ₃ = N H ₂ . CO. C ₆ H ₁₈ . CO ₈ H	etwas über	!	1
Azelaïnaminsäure	C, H1, NO3 = NH, CO. C, H1, CO, H C1, H1, NO3 = NH, CO. C, H1, CO, H	93—95	11	1 1
Tetradekylmalonaminsäure .	$\left\{\begin{array}{l} C_{17}H_{24}NO_{3} = C_{14}H_{19} \cdot CH(CO) \\ NH_{\circ}\right\} \cdot CO_{\bullet}H \end{array}\right\}$	zerfällt v. d. Schmelzen	i	1
Hexadekylmalonaminsäure .	$\left\{\begin{array}{l} C_{1s}H_{s7}NO_{s} = C_{1c}H_{s3}.CH(\ddot{C}O. \\ NH_{s}).CO_{s}H \end{array}\right\}$	zerfällt v. d. Schmelzen	I	1
Oktodekylmalonaminsäure .	$\left\{\begin{array}{l} C_{21} H_{41} N O_{3} = C_{16} H_{37} \cdot OH(OO) \\ NH_{2}) \cdot CO_{2}H \end{array}\right\}$	126° unter Zersetzung	1	ļ
Fumaraminsäure.	C, H, NO3 = NH, CO. C, H, CO, H	Zersetzung	I	1
Maleinaminsäure	C, H, NO, = NH, CO. C, H, CO, H	152—153	I	1
säure	(H,00)(LHN CH, CO, H)	182-1830	1	İ
insäure α-De	C1. H17NO, = NH. CO.C, H14. CO.H	174-176		
рћока	C11 H19 NO3 = NH2. CO. CH2.	1 7	1	1
Tartronaminsäure	C3H, NO, = OH. CH <co.nh2< td=""><td>160° unter Zersetzung </td><td>i</td><td>I</td></co.nh2<>	160° unter Zersetzung	i	I
Malaminsäure	$\begin{cases} C_4H_7NO_4 = NH_9.00.CH(OH). \\ CH_2.CO_9H \end{cases}$	1460	I	ì
Methyltartronaminsäure	C, H, NO, = CH, C(OH) < CO, H,	Sirup	ì	ļ
α - Isosmyl- α_1 -Methyl- α '-Oxy- succinsminsäure	CloHibNO.	1880	l	!
Hydrochelidonaminaäure !	CALINO, CH. CH. CO.H.	1270	l	ļ
8-Acetylglutaraminaiura	C,HuNO,=- CH,CO.CH CH,CO.NH,	i		1
	" M-N. W. W. W. W. W. CO. N. H.	100: 1		

•	weiser Zersetzung	3	C ₅ H ₇ · C ₁	Drenzweinsaureimid
1	gber 280° unter teil-	000	HN.00 CO.NH	
l	287—288	125-126	$C_4H_5NO_4 = \frac{CH_4\cdot CO}{CH_5\cdot CO} > NH$	Succinimid
1	!	 	$c_* H N O_* = \frac{c O}{\dot{c} O} > N H$	Oximid
	•	Saureimide.	Aliphatische	
l	-	193°; 190—191°	$ \begin{cases} C_{14}H_{11}NO_{3} = CO_{2}H \cdot C_{3}H_{4} \cdot CO \cdot NH_{2} \\ C_{4}H_{4} \cdot CO \cdot NH_{2} \end{cases} $	1,10-Diphenamidsäure
11		261 229°	desgl. NH2.CO.C.H.CH2.CO.H	Homoterephtalamidsäure 4° desgl.
I	1	185—187 (Zersetzg.)	$\left\{\begin{array}{c} C_0 H_s N O_2 = CO_2 H. C_6 H_s. CH_s. \\ CO.NH_2 \end{array}\right\}$	Homophtalamidsäure
11		2140	Cany Nos — Nat. Co. Can. Co.	Foralamidsaure
			Saure Amine menibasisch	
				=
i	1	(181° (Zer-)	1	Derivat der \(\beta\text{-Säure}\)
1	1	entwicklg.)	1	Derivat der a Säure
1	l	1	$\begin{cases} C_8 H_{12} N_2 O_8 = C_4 H_4 (C O_2 H)_2 (C O_2) \\ \\ N H_2)_2 \end{cases}$	Butantetrakarbondiamid-
ļ	ı	158	$C_{a}H_{10}N_{2}O_{5} = OH.C_{a}H_{4}(CO_{a}H)$	Citrodiaminsäure
1	I	138°	$\left\{\begin{array}{c} C_aH_bNO_b=OH.C_BH_b(CO_BH)_s. \\ CO.NH_s \end{array}\right\}$	Citromonoaminsäure
i	1	1	C, H, NO, = NH, CO. C, H, (CO, H),	Trikarballylaminsäure
1	1	Sirup	C, H, NO, CH(OH). CO. H	Tartraminsäure
I	1	i 	$C_b H_b N O_b = 0.0 : C : C < CO_b H_b$	Кгокопашівнічте
1	-	1	H 4007 ~ ~ 11 - 12 - 12 - 11 - 11 - 11 - 11 -	i

	Formel	Schmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
Glutarsäureimid	$C_{5}H_{7}NO_{2}=CH_{2}<_{CH_{2}}^{CH_{3}}\cdot CO_{5}NH$	$151 - 152^{0}$	sublimiert unzersetzt	1
2,3-Dimethyl-1,4-Butanimide	$C_{\bullet}H_{\bullet}NO_{\bullet} = CH_{\bullet}.CH.CO$	I	I	j
säureimid	,	106	300°	1
säureimid	I	780	I	I
c) s-Dimetnyibernstein- säureimid	1	109—110	260-265	1
2-Methylbutan(4)-2-Methyl- imid imid	$C_{6}H_{9}NO_{2} = (CH_{3})_{1} \cdot C < CH_{2}.\dot{C}O$	1	-]	į
a-Dimethylberusteinsäure	1	106°	sublimiert von 60° an	1
Pimelinsäureimid	$C_7H_{11}NO_9 = (CH_8)_8 \cdot CH \cdot CH < CO \cdot NH$	600		l
aa-Dimethylglutarimid	$C_7 H_{11} N O_8 = C_7 H_{11} N O_8 = C_7 H_{12} C_7 C_7 H_{13} C_7 C_7 C_7 C_7 C_7 C_7 C_7 C_7 C_7 C_7$	007	0800850	
aa'-Dimethylglutarimid	$C_7H_{11}NO_8 = CH(CH_2)CO$			
	CH ₂ CH(CH ₂).CO>NH	146°	2680	I
pp-Dimetnyigiutarimid	C, H, I, N O, (CH,), C, CH, CO, NH (CH, CO), I, I, I, I, I, I, I, I, I, I, I, I, I,	1440	1	1
Trimethylbernsteinsäureimid	$C_7H_{11}NO_2 = (CH_2)_2C.CO$	1210	1	l
Tetramethylbernsteinsäure-	C, H, NO, = (CH,), C, CO NH	1870	sublimierbar	1
$\alpha \beta \beta$ -Trimethylglutarimid	$C_{u}H_{13}NO_{s} = CH(CH_{u}).CO > NH$ $(CH_{u})_{u}C < CH(CH_{u}).CO > NH$	1269	•	l
A frequency plutaninid	C.H. NO CH CH. CO NH.	1955	- 4	•

null	Ch.CH.CO			
Fumarimid	C.H.O.:NH	1	1	1
id bi	C, H, NO, = C, H, : (CO), : NH	109—110	1	1
arimid	$C_{0}H_{7}NO_{2} = CH_{9} \cdot C \cdot CO > NH$	1180; 1130	sublimierbar	I
lopentandikarbon-		17.4		į
Camphersäureimid	C, H, NO.]	3000	1
$y = \alpha^{1}$ -Methyl- α^{1} -Oxynimid	Chio Hir NO. = Chii. CH. CO NH. CH. CO NH. CH. CO CH. CH. CO NH. CH. CH. CO NH. CH. CH. CO NH.	104°	, 	ŀ
Hydrochelidonsäureimid	C, H, NO, = CH, CH, CO, NH	1170	l	1
β-Acetylglutarsäureimid	$C_7H_9NO_8 = C_7H_9\cdot CO_8 + C_9C_9 + CO_8 + CO_9C_9 + $	144—145°	ì	1
Oxycamphersäureimid	$C_{10}H_{15}NO_{3}=OH.C_{8}H_{13}<_{CO}^{CO}>NH$	208	sublimiert von 150° an	1
Phoronsäureimid	C11 H17 N O3	2050	1	1
	Aromatische ?	Säureimide		

Phtalimid	$C_8H_5NO_8 = C_cH_4 <_{CO}^{CO} > NH$	233,50	sublimierbar
n-Methylderivat 1)	C, H, NO.	1	285,70 (761)
n-Athylderivat 1)	C ₁₀ H, NO,	1	285° (758)
n-Propylderivat ¹)	C11 H11 NO.	1	296,90 (758)
n-Isopropylderivat 1)	desgl.]	286° (761)
n-Butylderivat 1)	C ₁₂ H ₁₃ N O ₂	!	311,8° (758)
Homophtalimid	$C_{b}H_{7}NO_{8}=C_{6}H_{4}<_{C_{1}C_{2}O}>NH$	2330	I
Methylphtalsäureimid 1,2,3	$C_0H_7NO_2 = CH_3.C_0H_3 < C_0O > NH$	183—184°	l
a-Methylphtalsäureimid 1,3,4	desgl.	196	1

1 1 1 1 1 1 1 1 1

¹⁾ F. Sachs, Ber. 31, 1225.

١ Imidsäuren, Amidimide, Diimide u. s. w. 210° (Zernetzg.) Camphoronimidesure . . . | C, H1, N0, = CO, H. C, H1, < CO>NH $(NH_4.CO).C_6H_6<_{CO}^{CO}>NH$ Trikarballylamidimid . . . | C.H.N.O.=

ļ

I

1 ١

173

1

NB. CO. C. HI < CO NH | 310-318"

Campboronanteemidimid

			Im	id sä ure	n u. s. w	. A	midi	ne u	. s. w
1	1	1	1	1	1 1	1	l		glderivate nur in Salzen Ibekannt
	ļ	}	l	1	sublimiert oberhalb 270°	ļ	1		seine Diniethyl- und Diäthylderivate in bei gelinder Erwärmung
287—238	verkohlt gegen 320°	212° (Zerretzg.)	oberh. 300°	242	233—236	oberh. 280° (Zersetzg.)		und Imidine.	ebenso wie se
NH < CO. CH. CO. NH.	$C_{BH_{B}N_{2}O_{4}} = C_{4H_{3}} \left(C_{CO}^{CO} > NH_{3} \right)_{2}$	Co. CH. CO. NH ₂ NH <co. ch.="" co.="" nh<sub="">2</co.>	$c_{18}H_{11}NO_4 = cO_8H.C_9H_6 < cO_0 > NH$	$\begin{cases} c_{17}H_{18}NO_4 = \\ cO_2H.C_6H_4.CH_2 \\ \dot{C}H.CO > NH \\ \dot$		(HZ	$c_{12}H_8N_3O_6=c_6\binom{c}{c}O>NH_3$	Amidine un	$CH_{\lambda}N_{\lambda} = NH: CH.NH_{\lambda}$ $C_{\lambda}H_{\lambda}N_{\lambda} = CH_{\lambda}.C(NH).NH_{\lambda}$
Propantetrakarbonsäure-	Butantetrakarbonsäurediimid	Propanpentakarbonsäure- triamidimid	Joniregentrikarbonsäureimid	Dibenzyl-o,o ¹ ,a-Trikarbon-säureimid	α-Methyldibenzyl-o,o¹, α-Tri- karbonsäureimid	Mellithsäurediimid, Euchronsäure	Mellithsäuretriimid, Paramid		Formamidin, Methenylamidin

ebenso wie seine Diniethyl- und Diäthylderivate nur in Salzen zerfällt schon bei gelinder Erwärmung	1	1	1	I	1	1	Form von Salzen bekannt
eine Dimethyl- und Diätl 1 bei gelinder Erwärmung	I	165-1680	1	1	i	1	in Dimethylderivat nur in
ebenso wie s zerfällt schon	1	Ö	1:	5	182—183	203-204	ebenso wie se
$CH_4N_2 = NH:CH.NH_2$ $C_2H_6N_2 = CH_3.C(NH).NH_2$	C, H ₁₀ N ₂ = CH ₃ . C(NCH ₃). NH. CH ₃	$C_0H_{14}N_2 = C_{H_3}\cdot C(NC_2H_3)\cdot NH\cdot C_2H_3$	C ₈ H ₁₈ N ₂	$C_3H_8N_2=C_2H_3\cdot C(NH)\cdot NH_2$	C, H, N,	C. H. 20 N.	C ₈ H ₉ N ₂ O == CH ₂ .CH ₂ (OH).C(NH).NH ₃ ebenso wie sein Dimethylderivat nur in Form von Salzen bekannt
Formamidin, Methenylamidin	Dimethylacetamidin	Diäthylacetamidin , .	Dipropylacetamidin		as-Diathylpropionamidin .		Laktamidin

^	ebenso zerfällt	wie sein schon b	ebenso wie seine Dimethyl- und Diäthylderivate nur in Salzen zerfällt schon bei gelinder Erwärmung	rlderivate nur in Salzen [bekannt
CH.	ļ	 ·	1	I
C.H.	ö	<u>-</u>	165-1680	1
3	1:	_		
		- •-	1	1
	182—183	830	1	1
	203-2	-20 4 °	i	1

	Formel	Schmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
s-Dimethyl-Butyramidin as-Dimethyl-Butyramidin Oxyisobutyramidin	$\frac{1}{2} = C_3 H_7 \cdot C(N CH_8) \cdot N H \cdot CH_8$ $\frac{1}{2} = C_3 H_7 \cdot C(N H) \cdot N(CH_8)$ $\frac{1}{2} O = 0$ $\frac{1}{2} O = 0$ $\frac{1}{2} O = 0$ $\frac{1}{2} O = 0$	Öl Öl nur als Salz bekannt	ся. 160° —	
Capronamidin	$C_{a}H_{14}N_{2}= (CH_{b})_{2}:CH.(CH_{2})_{2}.C(NH).NH_{2}$	Ö1 85° 85°	194° (13)	1 1 1
Karbamidin, Guanidin Methylguanidin Dimethylguanidin Diäthylguanidin	$CH_{5}N_{3} = NH : C(NH_{2})_{2}$ $C_{2}H_{7}N_{3} = HN : C(NH_{2}) . NH(CH_{3})$ $C_{3}H_{5}N_{3} = HN : C(NH_{2}) . N(CH_{3})_{2}$ $C_{5}H_{13}N_{3} = HN : C(NH_{5}) . N(CH_{5})_{2}$	<u> </u>	11111	
Succinimidin	CH.C(NI CH.C(NI CH.C(NI	4.ie	seine Alkylderivate nur i	in Salzen bekannt
Glutarimidin	C_{4} , C_{1} , C_{1} , C_{1} , C_{2} , C_{3} , C_{4} , C_{1} , C_{1} , C_{2} , C_{3} , C_{4} , C_{5} , C_{1} , C_{4} , C_{5} , C_{1} , C_{2} , C_{3} , C_{4} , C_{5} , C_{1} , C_{2} , C_{3} , C_{4} , C_{5} , C_{5} , C_{1} , C_{5} , C	nur in Salzer nur als Salz deagl.	 Salzen seiner Alkylderivate b Salz bekannt esgl.	Dekannt
	Aromatische	Amidine.		
Benzenylamidin	C, H, N, = C, H, C(N H). N H, C, H, N, C, H, N, C, H, N, C, H, N, C, H, N,	75—80° 01 101° 1111—112° 1134° 1134°	11111	

		l	111	1	ı	1 1	111	l	1	П	1	1	1	1	1	11
}	1.4	ı	111	I	I	1	111	I	11	11	ı	1	I	I	ı	1 1
!	73—74"	$\left\{ \begin{array}{c} 111.5 - 1112^{\circ}; \\ 109 - 110, 5^{\circ} \end{array} \right\}$	Sirup 77—78° 100°	87.	\$0.6	111° 105—108°	110° 131—132°	102*	1310	107—108°	\$00	- iö	1	1470	.∓8	1100
	desgl.	dengì.	Control of the contro	Cet Has Na.	deeg1.	Cos Hrs Ng Cos Hos Ns	Ose His No desgl.	Car Han Na	deegl.	C, H, N	C ₁₈ H ₁₄ N ₁	Cra Han Na	deagl.	C20 H 10 Ng	Ca Has Na	C _T H ₂₀ N ₂ C _T H ₃₀ N ₂
- 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1	derivat	n'-Diphenylderivat	d n-metbyt-n-Diphenyi-	Oer St							derivat	•		derivat	-	;

580 Amidine.

Fig. 25

Hydroxylamin.

Oxyammoniak, Hydroxylamin, NH₃O, wurde 1865 von W. Lossen entdeckt und war bis 1891 nur in wässeriger Lösung und in Verbindungen mit Säuren bekannt. Erst in diesem Jahre gelang es Crismer 1), aus den Metallammoniakverbindungen ähnlichen Verbindungen des Hydroxylamins mit Schwermetallsalzen jenes in geringer Menge in freiem Zustande abzuscheiden, und kurz darauf beschrieb Lobry de Bruyn 2) ein brauchbares Verfahren, um auch größere Mengen reiner Substanz zu gewinnen.

Hydroxylamin bildet sich bei Einwirkung von nascierendem Wasserstoff auf Stickoxyd, salpetrige Säure, Salpetersäure 3) oder Äthylnitrat, besonders beim Einleiten von Stickoxyd in ein Gemenge von Zinn und Salzsäure 4), beim Zusammenbringen von Äthylnitrat mit diesem Gemenge 5). In kleiner Menge entsteht es auch bei der Einwirkung von Zinn auf Salpetersalzsäure 5), von Zinn und Salzsäure auf Alkalinitrate 5), von Natriumamalgam auf Natriumnitrit 6), auch von schwefliger Säure, Schwefelwasserstoff, Schwefelmetallen, Alkalimetallen, Magnesium, Aluminium, Cadmium oder Zink auf Salpetersäure 7), von Schwefelwasserstoff oder schwefliger Säure auf Nitrite 8).

Es entsteht ferner durch Zersetzung der Nitroverbindungen von Fettkörpern⁹), durch Erhitzen von hydroxylamindisulfosauren Salzen¹⁰). Schließlich gelingt auch eine synthetische Darstellung aus Stickoxyd und Wasserstoff. Während diese beiden Gase meist nach der Gleichung

$$NO + 5H = NH_3 + H_2O$$

aufeinander wirken, gelingt es unter gewissen Umständen, den Vorgang nebenbei, allerdings in geringem Betrage (etwa 1 bis 2 Proz. Ausbeute), entsprechend der Gleichung

$$NO + 3H = NH_8O$$

zu leiten. Es wird zu diesem Zwecke eine mit Platinschwamm gefüllte Röhre mit trockenem Stickoxyd gefüllt, dann ein trockenes Gemenge

¹⁾ L. Crismer, Bull. soc. chim. [3] 6, 793; Ber. 25, 75, Ref. —
2) C. A. Lobry de Bruyn, Recueil trav. chim. Pays-Bas 10, 100, 11, 18; Ber. 25, 190 u. 684, Ref. — 3) E. Divers u. T. Shimidzu sowie E. Divers u. Tamemasa Haga, Chem. Soc. Journ. 43, 443, 47, 597, 623; Ber. 18, 526/27, Ref. — 4) E. Ludwig u. Th. Hein, Ber. 2, 671; E. Divers u. T. Shimidzu sowie E. Divers u. Tamemasa Haga, Chem. Soc. Journ. 43, 443, 47, 597, 623; Ber. 18, 526/27, Ref. — 5) W. Lossen, Berl. Akad. Ber. 1865, S. 359; Journ. pr. Chem. 96, 462; Ztschr. Chem. [2] 4, 399, 403; Ann. Chem. 160, 242. — 6) E. Fremy, Compt. rend. 70, 61 u. 1207; Ztschr. Chem. [2] 6, 138, 407; E. J. Maumené, Compt. rend. 70, 147; Chem. Centr. 1870, S. 199; Ztschr. Chem. [2] 6, 187. — 7) E. Fremy, Compt. rend. 70, 61 u. 1207; Ztschr. Chem. [2] 6, 138, 407. — 8) E. Divers u. Tamemasa Haga, Ber. 20, 1992. — 9) O. Preibisch, Journ. pr. Chem. [2] 7, 480, 8, 316; V. Meyer u. J. Locher, Ber. 8, 215, 219. — 10) F. Raschig, D. R.-P. 41987.

beider Gase in dem durch die letzte Gleichung angegebenen Verhältnis eingeleitet, wobei stets Überschuß von Stickoxyd bleiben muß. Sobald der Apparat mit den Gasen gefüllt ist, wird zunächst auf 100°, dann ganz langsam auf 115 bis 120° erhitzt ¹).

Die Bildungswärme in der Lösung beträgt nach Berthelot und André²) 23,8 Kal.

Darstellung. 1. Man beschickt mehrere große Kolben mit je 120 g Äthylnitrat, 400 g Zinngranalien, 800 bis 1000 ccm Salzsäure von 1,19 spezif. Gew. und deren dreifachem Volumen Wasser. Nach einigem Stehen beginnt die Reaktion, welche durch Umschütteln gefördert wird und zu ihrer Vollendung keiner außeren Erwarmung bedarf. Der Kolbeninhalt wird mit mindestens dem gleichen Volumen Wasser verdünnt, durch Schwefelwasserstoff entzinnt und eingeengt, wodurch Salmiak (bei unvollständiger Entzinnung in Form der Chlorzinndoppelverbindung), weiterhin ein Gemenge von Salmiak und salzsaurem Hydroxylamin auskrystallisiert. Dieses Gemenge befreit man durch Waschen mit möglichst wenig kaltem absoluten Alkohol von der Mutterlauge, kocht es mit absolutem Alkohol bis zur Lösung des Hydroxylaminsalzes und fällt das noch heiße Filtrat mit Platinchlorid. Nach Entfernung des hierbei ausfallenden Platinsalmiaks krystallisiert das salzsaure Hydroxylamin sogleich oder beim Einengen. Ausbeute etwa 47 g aus 120 g Äthylnitrat.

- 2. Man leitet Stickoxyd aus einem Glasgasometer in langsamem, regelmäßigem Strome durch vier bis sechs miteinander verbundene Kolben, welche eine kochende Mischung von Zinngranalien und Salzsäure enthalten, gießt nach zwei Stunden vom ungelösten Zinn ab, fällt aus der mit Wasser verdünnten Lösung das Zinn mit Schweselwasserstoff, verdampst das Filtrat zur Trockne, wäscht den Rückstand mit kaltem absoluten Alkohol, zieht wiederum mit kochendem absoluten Alkohol aus und fällt die noch mit weingeistigem Platinchlorid behandelte und filtrierte Lösung mit Ather. Der Niederschlag wird mit Äther gewaschen und aus absolutem Alkohol umkrystallisirt³).
- 3. Man erwärmt Zinn mit Salzsäure, setzt, sobald sich reichlich Wasserstoff entwickelt, salpetrige Säure, deren Salze oder Salpetersäure hinzu, fällt das Zinnoxydul mit Ammoniak, verdunstet das Filtrat im Wasserbade, zieht mit absolutem Alkohol aus und verfährt weiter wie bei 1 [Fremy 4)].
- 4. Maumené 5) versetzt 200 g Ammoniumnitrat mit 2170 g Salzsäure von 1,12 spezif. Gew., dann in drei bis vier Anteilen mit 552 g

¹⁾ Jouve, Compt. rend. 128, 435; Chem. Centr. 1899, I, S. 659. —
2) Berthelot, Compt. rend. 83, 473; Chem. Centr. 1876, S. 620; Berthelot u. André, Compt. rend. 110, 830; Ber. 23, 316, Ref. —
3) E. Ludwig u. Th. Hein, Ber. 2, 671. —
4) E. Fremy, Compt. rend. 70, 61 u. 1207; Ztschr. Chem. [2] 6, 138, 407. —
5) E. J. Maumené, Compt. rend. 70, 147; Chem. Centr. 1870, S. 199; Ztschr. Chem. [2] 6, 187.

Zinn unter sorgfältiger Vermeidung der namentlich zu Anfang leicht eintretenden Erwärmung. Nach Donath 1) erhält man bessere Ausbeute bei Verwendung von Natriumnitrat. Béla v. Lengyel 2) verwendet Kaliumnitrat.

- 5. Man behandelt Natriumnitrit mit Natriumsulfit bei Temperaturen etwas unterhalb 0°, hydrolysiert das Produkt durch zweitägiges Erwärmen auf 90 bis 95°, neutralisiert, filtriert vom ausgeschiedenen Natriumsulfat ab und bringt das im Filtrat enthaltene Hydroxylaminsulfat zur Krystallisation. Die Ausbeute an demselben soll annähernd der Menge des angewandten Nitrits gleich sein 3).
- 6. Als beste Methode zur technischen Gewinnung gilt das Verfahren von Raschig⁴). Hydroxylamindisulfosaure Alkalien, welche leicht aus Bisulfit und Nitrit erhalten werden, werden durch Erhitzen der wässerigen nicht alkalischen Lösung auf 100 bis 130° in Hydroxylaminsulfat verwandelt, das vom schwerer löslichen Alkalisulfat durch fraktionierte Krystallisation getrennt wird. Man kann auch zuvor die hydroxylamindisulfosauren Salze durch Eintragen der alkalischen Lösung in stets vorwaltende verdünnte Säure in Monosulfonate verwandeln.
- 7. Eine sehr bequeme Darstellung beruht nach Carstanjen und Ehrenberg⁵) auf der Zersetzung von Knallquecksilber durch Salzsäure. 100 g der etwas feuchten Verbindung werden allmählich in 300 g konzentrierte reine Salzsäure eingetragen, wobei sich nur im Anfang etwas Blausäure, während der ganzen Operation aber reichlich Kohlensäure entwickelt. Es wird eine Zeitlang erwärmt, vom abgeschiedenen Merkurochlorid abfiltrirt und das Filtrat nach Verdünnung durch Schwefelwasserstoff vom Quecksilber befreit. Beim Eindampfen hinterläßt dann die Flüssigkeit salzsaures Hydroxylamin, das nach einmaligem Umkrystallisieren aus heißem Alkohol völlig rein ist, in einer Ausbeute von 33 g aus 100 g Knallquecksilber.
- 8. Lidow 6) giebt zu einer möglichst starken Lösung von hydroschwesliger Säure ganz allmählich und unter Abkühlung eine verhältnismäsig schwache Lösung von Kaliumnitrit. Unter lebhaster Entwickelung sarbloser Gase bildet sich Hydroxylamin, das durch Einleiten von Lust in saures Sulfat verwandelt und als solches nach umständlicher Reinigung gewonnen wird.
- 9. Man lässt zu 50-proz. Schweselsäure in einem Elektrolyseur, dessen Kathode aus gut amalgamiertem Blei und dessen Anode aus reinem Blei besteht, unter guter Kühlung und bei Durchgang eines Stromes von 60—120 Amp. pro qdm langsam 50-proz. Salpetersäure zusließen, so dass stets deutliche Wasserstoffentwickelung wahrnehmbar

¹⁾ J. Donath, Wien. Akad. Ber., 2. Abtlg., 75, 566. — 2) Béla v. Lengyel, Ung. naturw. Ber. 1, 76; JB. 1884, S. 355. — 3) E. Divers u. T. Haga, Chem. News 74, 269; Chem. Centr. 1897, I, S. 31. — 4) F. Raschig, D. R.-P. 41 987. — 5) E. Carstanjen u. A. Ehrenberg, Journ. pr. Chem. [2] 25, 233. — 6) A. Lidow, Journ. russ. phys.-chem. Ges. 1884, I, S. 751; Ber. 18, 100, Ref.

ist, und rührt die Kathodenflüssigkeit fortwährend kräftig um. Wenn die gesamte Salpetersäure eingetragen ist, wird noch weiter bis zu deren gänzlichem Verschwinden reduziert 1).

Freies Hydroxylamin gewinnt man in wässeriger Lösung aus dem Sulfat, das eventuell aus dem Chlorhydrat durch Abdampfen mit der berechneten Menge Schwefelsäure erhältlich ist, durch Zerlegen mit Barythydrat, in alkoholischer Lösung aus einer konzentrierten wässerigen Lösung des Sulfats oder Nitrats mit alkoholischem Kali²).

Aus einer solchen Lösung das Hydroxylamin in reinem Zustande zu gewinnen, gelingt nicht, da es bei Anwesenheit von Wasser selbst bei niedriger Temperatur äußerst flüchtig ist. Bei Abwesenheit von Wasser gelingt hingegen die Kondensation der in gasförmigem Zustande aus Lösungen oder Gemischen ausgetriebenen Substanz ganz leicht.

Crismer³) zersetzte die Zinkchloridverbindung durch Erhitzen auf 120° oder bei Gegenwart von Äther mit Ammoniak und verdunstete die abgegossene ätherische Lösung unter vermindertem Drucke. Reiner noch, in festem Zustande, erhielt er das Hydroxylamin, wenn er ein Gemisch der Zinkchloridverbindung mit Anilin der Destillation unterwarf und das unter guter Kühlung kondensierte und dabei erstarrende Destillat zur Entfernung des Anilins unter Ausschluß von Feuchtigkeit mit geringen Mengen wasserfreien Äthers wusch.

Lobry de Bruyn 1) zersetzt das Chlorhydrat in methylalkoholischer Lösung durch Natriummethylat, filtriert vom ausgeschiedenen Kochsalz ab und destilliert das Filtrat unter vermindertem Druck, wobei er zunächst die Hauptmenge des Methylalkohols, mit welchem nur wenig Hydroxylamin entweicht, übergehen läßt, dann erst den Druck weiter erniedrigt. Unter 60 mm Druck destilliert dann bei 70° eine Flüssigkeit, welche schon im Kühler zu langen Nadeln von reinem Hydroxylamin erstarrt.

Uhlenhuth 5) erwärmt das trockene tertiäre Phosphat unter einem Druck von 13 mm. Dabei geht die Hauptmenge des Hydroxylamins zwischen 135 und 137° über, und man kann, falls man öfters unterbricht und den Druck nicht über 30 bis 40 mm steigen läst, bis 170° erhitzen, ohne dass Explosion eintritt. Die Ausbeute beträgt dann 43,3 Proz.

Brühl⁶) hat zur Verbesserung der Ausbeute bei Lobry de Bruyns Verfahren empfohlen, die Destillation ohne Unterbrechung, also unter möglichst starker Evakuation von Beginn an durchzuführen und den Kühler mit Eiswasser zu speisen. Lobry de Bruyn⁷) hält

¹⁾ Böhringer, Pat.-Anm. B 29 706 v. 25. Juli 1901; vergl. a. J. Tafel, Ztschr. anorgan. Chem. 31, 289. — 2) W. Lossen, Berl. Akad. Ber. 1865, S. 359; Journ. pr. Chem. 96, 462; Zeitschr. Chem. [2] 4, 399, 403; Ann. Chem. 160, 242. — 3) L. Crismer, Bull. soc. chim. [3] 6, 793; Ber. 25, 75, Ref. — 4) C. A. Lobry de Bruyn, Recueil trav. chim. Pays-Bas 10, 100, 11, 18; Ber. 25, 190 u. 684, Ref. — 5) Uhlenhuth, Ann. Chem. 311, 117, 120. — 6) Brühl, Ber. 26, 2508. — 7) C. A. Lobry de Bruyn, Ber. 27, 967.

dies aber wegen der damit, zum Teil durch Verstopfung des Kühlers, verbundenen Explosionsgefahr nur bei Bereitung kleiner Mengen für zulässig, und auch Uhlenhuths Angaben sprechen für diese Ansicht.

Zu besonderer Vorsicht bei der Destillation selbst kleiner Mengen mahnt eine von Wolffenstein und Groll¹) berichtete, äußerst heftige Explosion.

Reines Hydroxylamin bildet große farblose Blätter 2) oder lange harte Nadeln 3), die nach Lobry de Bruyn bei 33,05° schmelzen und bei 56 bis 58° unter 22 mm Druck sieden. Das spezifische Gewicht ist = 1,35, geschmolzen = 1,23 bei 15° 4), nach Brühl 5) 1,2255 bei 0° und 1,2156 bei 10°. Die Verbindung bleibt leicht überschmolzen. Der Brechungsindex $\frac{A^2-1}{A^2-2}\mu$ ist nach Eykman 4) = 6,98, die Molekulardispersion nach Brühl 5) = 0,19. Die wasserfreie Substanz ist geruchlos. An feuchter Luft zieht sie begierig Wasser an und

Bei niedriger Temperatur bis zu + 15° ist das freie Hydroxylamin ziemlich beständig, bei Temperaturen von 20 bis 30° geht die Beständigkeit mehr und mehr zurück. Langsame Selbstzersetzung findet sowohl im festen wie im geschmolzenen und überschmolzenen Zustande statt, wobei sich Stickstoff und Stickoxydul entwickeln. Man kann diesen Vorgang als eine Selbstoxydation und -reduktion auffassen; indem ein Teil unter Bildung von Ammoniak Sauerstoff abgiebt, unterliegt ein anderer Teil der Oxydation zu untersalpetriger und salpetriger Säure 6).

verflüchtigt sich.

Die Beständigkeit wird ungünstig beinflusst durch Alkalinität des Glases, das je nach seiner Art mehr oder weniger stark angegriffen wird 6).

Das Hydroxylamin ist in Chloroform, Benzin, Äther, Essigäther, Schwefelkohlenstoff kaum oder wenig löslich, dagegen mit Methyl- und Amylalkohol in jedem Verhältnis mischbar 7).

Es löst seinerseits viele Salze, einige, z. B. Kaliumjodid, in sehr großen Mengen. Ammoniak wird von der geschmolzenen Substanz begierig bis zu 20 Proz. gelöst, auch festes Ätznatron in reichlicher Menge.

An der Luft oxydiert es sich unter Temperatursteigerung und Entwickelung von salpetriger Säure. Besonders lebhaft erfolgt diese Oxydation bei Einwirkung von Sauerstoff auf die fein verteilte Substanz. Beim Erhitzen zersetzt es sich heftig unter Erzeugung einer großen hellblauen Flamme ³), während die unzersetzte Substanz mit gelber Flamme verbrennt ⁷).

¹⁾ R. Wolffenstein u. F. Groll, Ber. 34, 2417. — 2) L. Crismer, Bull. soc. chim. [3] 6, 793; Ber. 25, 75, Ref. — 3) C. A. Lobry de Bruyn, Recueil trav. chim. Pays-Bas 10, 100, 11, 18; Ber. 25, 190 u. 684, Ref.; Brühl, Ber. 26, 2508. — 4) C. A. Lobry de Bruyn, Recueil trav. chim. Pays-Bas 10, 100, 11, 18; Ber. 25, 190 u. 684, Ref. — b) Brühl, Ber. 26, 2508. — 6) C. A. Lobry de Bruyn, Ber. 27, 967. — 7) Lobry de Bruyn, Chem. News 70, 111; Ber. 27, 854, Ref.

Von Halogenen wird es heftig angegriffen. Im Chlorstrom entflammt es, während Brom und Jod ohne Entzündung unter sofortiger Umwandlung in Wasserstoffsäuren angreifen. Nebenher entstehen dabei Wasser und Stickoxyd.

Festes Kaliumpermanganat, Chromsäure u. s. w. bringen das Hydroxylamin zur Entflammung, Natriumjodat und Silbernitrat werden augenblicklich reduziert. Auch wasserfreies Kupfersulfat wirkt lebhaft und bisweilen unter Entflammung ein.

Mehr noch als sonst neigt das Hydroxylamin zur Oxydation, wenn es Ätznatron enthält; es kann dann schon durch den Luftsauerstoff Entflammung eintrefen.

Metallisches Natrium erzeugt eine heftige Reaktion. Wird dieselbe durch Überschichten mit wasserfreiem Äther gemildert, so entsteht unter Wasserstoffentwickelung zunächst ein amorpher, weißer, sehr hygroskopischer Körper von der Zusammensetzung NaO.NH₂.NH₃O, weiterhin eine gleichfalls weiße Substanz der Zusammensetzung NaO.NH₂, der bei Berührung mit Luft explodiert. Befeuchtet man Zinkstaub (in Stickstoffatmosphäre) mit freiem Hydroxylamin, so tritt nach einigen Minuten eine ziemlich heftige Reaktion ein, wobei Wasserstoff entweicht und Zinkoxyd zurückbleibt.

Die Molekelgewichtsbestimmung nach Raoult bestätigte die Zusammensetzung NOH₃ für das freie Hydroxylamin ¹).

Die wässerige Lösung ist geruchlos, von alkalischer Reaktion. Beim Destillieren läßt sie Hydroxylamin unzersetzt mit übergehen ohne Hinterlassung eines Rückstandes. Alkoholische Lösung wirkt stark reizend und rötend auf die Haut²).

Die wässerige Lösung fällt Lösungen von Baryum-, Strontium-, Calcium- und Magnesiumsalzen nicht. In Lösungen von Zinksulfat, Nickelsulfat, Bleiacetat, Eisenchlorid, Alaun und Chromalaun ruft sie Niederschläge hervor, die sich im Überschuß des Fällungsmittels nicht lösen. Letzteres ist wenigstens teilweise bei dem in Kobaltlösungen entstehenden schmutzig pfirsichfarbenen Niederschlag der Fall, sowie bei dem Niederschlag aus Kupferlösungen (siehe unten).

Auf manche Metallsalzlösungen wirkt wässeriges Hydroxylamin reduzierend, besonders auf Kupfer-, Quecksilber-, Silber- und Goldsalze⁸), bei längerem Erhitzen auch auf Platinchlorid⁴).

Aus Kupfersulfatlösung fällt Hydroxylamin einen anfangs schön grasgrünen, dann schmutzig kupferfarbenen Niederschlag, der sich im Überschuss des Hydroxylamins ohne merkliche Gasentwickelung zu einer farblosen Flüssigkeit löst. Bei Berührung mit der Luft bildet

¹⁾ C. A. Lobry de Bruyn, Recueil trav. chim. Pays-Bas 10, 100, 11, 18; Ber. 25, 190 u. 684, Ref. — 2) W. Lossen, Berl. Akad. Ber. 1865, S. 359; Journ. pr. Chem. 96, 462; Zeitschr. Chem. [2] 4, 399, 403; Ann. Chem. 160, 242. — 3) E. Fremy, Compt. rend. 70, 61 u. 1207; Zeitschr. Chem. [2] 6, 138, 407; s. a. 2) — 4) W. Lossen, Ber. 8, 357.

diese Lösung an der Oberfläche eine schmutzig braungrüne Ausscheidung, die sich beim Umschütteln oder gelindem Erwärmen wieder löst, solange noch ein Überschuß von Hydroxylamin vorhanden ist. Beim Erhitzen entwickelt die Lösung Gas. Wird sie mit wenig Alkalilauge oder Barytwasser versetzt, so scheidet sie sofort einen orangegelben Niederschlag, wahrscheinlich Kupferoxydulhydrat, aus.

Aus alkalischer Kupferoxydlösung scheiden die Hydroxylaminsalze noch bei sehr starker Verdünnung sofort Oxydulhydrat ab, so dass man noch $^{1}/_{10}$ bis $^{2}/_{10}$ mg Hydroxylaminsalz, in 10000 g Wasser gelöst, mittelst dieser Reaktion nachweisen kann.

Ammoniakalische Kupferlösung wird durch Hydroxylamin entfärbt. Aus der so erhaltenen Lösung scheidet Kalilauge zwar noch den gelben Niederschlag ab, aber augenscheinlich schwieriger als aus der ammoniakfreien Lösung.

Der durch alkoholische Hydroxylaminlösung aus Kupfersulfatlösung gefällte Niederschlag ist weniger veränderlich als der aus wässeriger Lösung. Ebenfalls zunächst grasgrün, wird er durch Zusatz von viel alkoholischem Hydroxylamin dunkellasurblau, nach dem Trocknen neben Vitriolöl wieder grün; durch Kochen mit Wasser wird er unter Gasentwickelung in Kupferoxydul verwandelt.

Aus Quecksilberchloridlösung wird im ersten Augenblick ein gelblicher Niederschlag abgeschieden, der rasch in Quecksilberchlorür oder, wenn Hydroxylamin im Überschuß vorhanden, unter Gasentwickelung in metallisches Quecksilber übergeht.

Silbernitrat giebt zunächst einen schwarzen Niederschlag, der sich alsbald unter heftiger Gasentwickelung in metallisches Silber verwandelt.

Auch alkalische Permanganatlösung wird reduziert. Neutrale Kaliumchromatlösung wird in der Kälte nicht verändert, beim Erhitzen dunkel. Zusatz von wenig Schwefelsäure bewirkt heftige Gasentwickelung und Abscheidung eines braunen Niederschlages, der sich in mehr Schwefelsäure mit dunkler Farbe löst.

Bei diesen und ähnlichen Vorgängen wird das Hydroxylamin meist völlig unter Bildung von Stickoxyd und Stickoxydul zerstört. Chromsäure entwickelt Stickstoff neben nitrosen Dämpfen 1), und bei Oxydation durch Vanadinsäure tritt jener sogar als Hauptprodukt 2), nach Hofmann und Küspert 3) als einziges auf. Sonst ist das Stickoxydul das Haupt- und häufig sogar das einzige Oxydationsprodukt 4). In der Lösung läst sich aber meist auch Salpetersäure und salpetrige Säure nachweisen, und die relativen Mengen dieser Produkte wechseln, wie v. Knorre und Arndt 2) gezeigt haben, nicht nur nach der Art des Oxydationsmittels, sondern auch mit der Konzentration der Lösung u. s. w.

¹⁾ Oechsner de Coninck, Compt. rend. 127, 1028; Chem. Centr. 1899, I, S. 265. — 2) G. v. Knorre u. K. Arndt, Ber. 33, 30. — 3) K. Hofmann u. F. Küspert, Ber. 31, 64. — 4) J. Donath, Wien. Akad. Ber., 2. Abtlg., 75, 566; G. v. Knorre u. K. Arndt, Ber. 33, 30; W. Meyeringh, Ber. 10, 1940.

Die Einwirkung von Jodlösung, Ferrisulfat oder alkalischer Kupferlösung führt lediglich zu Stickoxydul und Wasser. Dagegen oxydiert Wasserstoffsuperoxyd, das in alkalischer Lösung wie die meisten anderen Oxydationsmittel wirkt, in schwefelsaurer oder salzsaurer Lösung bei 40° nach Wurster¹) rasch und quantitativ zu Salpetersäure. Nach Tanatar²) wird in neutraler Lösung ein Gas entwickelt, das zu etwa gleichen Teilen aus Stickstoff und Sauerstoff besteht, in alkalischer fast reiner Stickstoff.

Thum³) stellte fest, dass bei vielen dieser Oxydationsprozesse auch untersalpetrige Säure entsteht. Die alkalische Permanganatlösung

soll ferner zu einem Oxyde derselben, dem Azohydroxyl O $\stackrel{N.OH}{\downarrow}$ führen.

Eingehend untersucht wurde besonders die Einwirkung der salpetrigen Säure. Es erfolgt im ganzen eine glatte Umsetzung gemäß der Gleichung

$$NH_3O + NO_2H = 2H_2O + N_2O.$$

Diese Umsetzung erfolgt nach V. Meyer 4) sehr lebhaft und unter spontaner Erwärmung beim Mischen konzentrierter Lösungen von Hydroxylaminsulfat und Nitrit. Verdünnte Lösungen zeigen erst beim Kochen lebhaftere Gasentwickelung, langsame, mit der Zeit aber ebenfalls vollständig verlaufende Zersetzung aber selbst bei 0° 5). Die Geschwindigkeit dieser Reaktion unter verschiedenen Bedingungen wurde von Montemartini 6) eingehend untersucht.

Von Wislicenus⁵) wurde zuerst angegeben, das bei dem Vorgange auch untersalpetrige Säure entsteht. Dieselbe tritt aber gewöhnlich nur als intermediäres Produkt auf und konnte stets nur in geringer Menge isoliert werden⁷). In größerer Menge resultiert sie nach Tanatar⁸) bei Gegenwart von Kalk.

Andererseits kann Hydroxylamin durch die Neigung, unter Sauerstoffabgabe in Ammoniak überzugehen, auch als Oxydationsmittel wirken.

Die Reduktion zu Ammoniak erfolgt langsam und unvollständig durch Erhitzen mit konzentrierter Salzsäure und Zinn⁹), vollständig nach Haber ¹⁰) durch Eisenoxydulhydrat.

Entsprechend der bei dem reinen Hydroxylamin auftretenden Selbstoxydation und Selbstreduktion findet eine solche auch in Lösung bei Gegenwart von fixem Alkali statt.

¹⁾ C. Wurster, Ber. 20, 2631. — 2) S. Tanatar, Ber. 32, 241, 1016. — 3) A. Thum, Wien. Monatsh. 14, 294. — 4) V. Meyer, Ann. Chem. 175, 141. — 5) W. Wislicenus, Ber. 26, 771. — 6) C. Montemartini, Gazz. chim. ital. 22, II, 304; Ber. 26, 50, Ref. — 7) C. Paal, Ber. 26, 1026; s. a. 3) u. 5). — 8) S. Tanatar, Journ. russ. phys.-chem. Ges. 1893, S. 342; Ber. 26, 763, Ref. — 9) W. Lossen, Berl. Akad. Ber. 1865, S. 359; Journ. pr. Chem. 96, 462; Zeitschr. Chem. [2] 4, 399, 403; Ann. Chem. 160, 242. — 10) F. Haber, Ber. 29, 2444.

Wird die Lösung eines Hydroxylaminsalzes mit konzentrierter Alkalilauge übersättigt, so entwickelt sich reichlich Stickstoff und gleichzeitig Ammoniak neben wenig Stickoxydul. Die Hauptreaktion verläuft nach der Gleichung

$$3 N H_3 O = N_2 + N H_3 + 3 H_2 O$$

ein geringer Teil zerfällt aber im Sinne der Gleichung

$$4 N H_3 O = N_2 O + 2 N H_3 + 3 H_2 O.$$

Bei der Zersetzung im Sinne der ersten Gleichung werden pro Molekel 57 Kal. frei, bei Zersetzung in Stickstoff, Sauerstoff und Wasser 45,2 Kal. 1).

Nach Kolotow²) zersetzt sich Hydroxylamin in wässeriger Lösung mit Ätznatron schon bei Zimmertemperatur innerhalb einiger Tage vollständig, indem neben Ammoniak und Wasser freier Stickstoff, Stickoxydul, salpetrige Säure und höchstens Spuren von untersalpetriger Säure entstehen. Nach V. Meyer³) erfolgt indessen selbst beim Kochen und Destillieren mit konzentriertem. Kali keine vollständige Zerstörung. Vielmehr konnte im Destillate stets noch unverändertes Hydroxylamin nachgewiesen werden.

Oxydierend wirkt Hydroxylamin ferner in schwefelsaurer Lösung auf die Sesquioxyde des Vanadiums, Titans und Molybdäns 1), sowie auf eine Anzahl organischer Verbindungen 5). Biltz neigt zu der Annahme, dass diese Wirkung nur den Salzen, nicht dem freien Hydroxylamin zukomme. Dagegen spricht aber, dass gerade in alkalischer Lösung die Oxydation des Ferrooxydhydrats erfolgt, während in saurer Lösung Ferrisalz reduziert wird.

Tanatar⁶) nahm auch eine oxydierende Wirkung auf schweflige Säure an. Die von ihm beobachtete Bildung von Ammoniumsulfat ist aber wohl richtiger mit Raschig⁷) als sekundärer Vorgang, durch Hydrolyse der zunächst entstehenden Sulfaminsäure, aufzufassen.

Beim Erwärmen mit Nitroprussidnatrium in alkalischer Lösung entsteht eine schöne fuchsinrote Färbung. Die Intensität derselben wird durch die Gegenwart überschüssiger Ammoniaksalze beeinträchtigt 5).

Auf pflanzliche wie auf tierische Organismen wirkt Hydroxylamin stark toxisch 9). Es vermindert den Blutdruck in derselben Weise wie

¹⁾ Berthelot, Compt. rend. 83, 473; Chem. Centr. 1876, S. 620; Berthelot u. André, Compt. rend. 110, 830; Ber. 23, 316, Ref. — 2) S. Kolotow, Journ. russ. phys.-chem. Ges. 1893, S. 295; Ber. 26, 761, Ref. — 2) V. Meyer, Ann. Chem. 264, 126. — 4) A. Piccini, L'Orosi 18, 258; Gazz. chim. ital. 25, II, 451; Chem. Centr. 1896, I, S. 19; Ber. 29, 271, Ref. — 5) E. v. Meyer, Journ. pr. Chem. [2] 29, 497; Nietzki u. Benckiser, Ber. 19, 303; H. Biltz, Ber. 29, 2080. — 6) S. Tanatar, Ber. 32, 241, 1016. — 7) F. Raschig, Ann. Chem. 241, 177; Ber. 32, 394. — 6) A. Angeli, Gazz. chim. ital. 23, II, 101; Ber. 26, 891, Ref. — 7) O. Loew, Arch. ges. Physiol. 35, 516 (daselbst auch die ältere Litteratur).

Amylnitrit 1) und wirkt lähmend auf das Nervensystem 2). Vor allem ist es ein starkes Blutgift, das schnell den Blutfarbstoff in Methämoglobin neben wenig Hämatin verwandelt 3), auch die Blutkörperchen morphologisch verändert 4). Die Ursache der Giftwirkung wird in der Bildung von salpetriger Säure und Salpetersäure gesehen, welche Lauder Brunton und Bokenham im lebenden Körper wie im toten Blute nachweisen konnten.

Hydroxylamin bildet Salze in derselben Art wie Ammoniak, d. h. ohne Wasseraustritt. Wie in den Ammoniaksalzen das Ammonium, so kann man in den Hydroxylaminsalzen das Radikal NH₃(OH), Oxyammonium, annehmen. Die Bildungswärme scheint geringer zu sein als die der entsprechenden Ammoniaksalze. Bei der Neutralisation von Salzsäure mit Hydroxylamin werden nur 9250 Wärmeeinheiten pro Molekel entwickelt 5). Bemerkenswert ist, daß mit Jodwasserstoffsäure nur anormale Salze (NH₃O)₃. JH und (NH₃O)₂. JH leicht erhalten werden können 6), während das normale Salz (NH₃O). JH zwar neuerdings von Wolffenstein und Gröll 7) aufgefunden wurde, aber nur unter besonderen Vorsichtsmaßregeln isolierbar und gegen Feuchtigkeit wie gegen Wärme außerordentlich unbeständig ist. Äußerst zersetzlich ist auch das Nitrit, doch scheint es in kalter verdünnter Lösung wenigstens kurze Zeit existenzfähig zu sein 8).

Die Salze sind in Wasser meist löslich, das gesättigte Phosphat und das Oxalat nur schwer. Viele lösen sich auch in Alkohol. Sie haben Neigung zur Bildung übersättigter Lösungen. Die bis jetzt bekannten sind frei von Krystallwasser. Beim Erhitzen zersetzen sie sich unter stürmischer Gasentwickelung. Barytwasser, Kali- und Natronhydrat, auch Karbonate (unter Entwickelung von Kohlensäure) entziehen den wässerigen oder alkoholischen Lösungen die Säure. Überschuls von mäßig konzentrierter Kali- oder Natronlauge zerlegt das frei werdende Hydroxylamin unter Bildung von Ammoniak, Entwickelung von Stickstoff und anscheinend auch von Stickoxydul. Magnesia zerlegt die konzentrierte Lösung des Chlorhydrats bei gewöhnlicher Temperatur nicht und entwickelt erst beim Erwärmen stürmisch Ammoniak und Gase ⁹).

¹⁾ T. Lauder Brunton u. Bokenham, Lond. Roy. Soc. Proc. 45, 352; Ber. 22. 507, Ref. — 2) C. Binz, Virchows Arch. 113, 1. — 3) C. Raimondi u. G. Bertoni, Rend. istit. Lombard. 15, 122; C. Binz, Virchows Arch. 113, 1; L. Levin, Arch. experiment. Pathol. 25, 306; Toxikologie, H. Aufl.. S. 61. — 4) L. Lewin, Arch. experiment. Pathol. 25, 306; Toxikologie, H. Aufl.. S. 61. — 5) J. Thomsen, Journ. pr. Chem. [2] 13, 241. — 6) Dunstan u. Goulding, Chem. Soc. Journ. 69, 839; Ber. 29, 620, Ref.; Lobry de Bruyn, Recueil trav. chim. Pays-Bas 15, 185; Ber. 29, 771, Ref. — 7) R. Wolffenstein u. F. Groll, Ber. 34, 2417. — 8) C. Paal, Ber. 26, 1026. — 9) W. Lossen, Berl. Akad. Ber. 1865, S. 359; Journ. pr. Chem. 96, 462; Zeitschr. Chem. [2] 4, 399, 403; Ann. Chem. 160, 242.

Übermangansäure und Jodsäure werden durch Hydroxylaminsalze in saurer und in neutraler Lösung reduzirt 1).

Phosphorpentachlorid wirkt nach Tanatar²) auf das Chlorhydrat in der Kälte langsam, in der Wärme lebhafter ein, wobei Salmiak gebildet wird.

Auch in der Bildung von Verbindungen mit Metallsalzen u. s. w. gleicht das Hydroxylamin dem Ammoniak 3). Nur macht sich durchgehends die größere Labilität bemerkbar. Ferner scheint eine stärker ausgesprochene Neigung zur Bildung analoger Verbindungen mit Säuren zu bestehen. So wurden wohl charakterisierte Verbindungen mit Uransäure, Molybdänsäure, Wolframsäure, Vanadinsäure und unterphosphoriger Säure erhalten 4).

Wie im Ammoniak können auch im Hydroxylamin die Wasserstoffatome durch organische Radikale ersetzt werden ⁵).

Durch direkte Alkylierung scheint nur ausnahmsweise ein Monoalkylderivat zu eptstehen. Hantzsch und Hilland 6) erhielten die β-Äthylverbindung bei Einwirkung von Äthyljodid auf Hydroxylamin, während Lobry de Bruyn seine ursprünglichen Angaben über diese Reaktion in Übereinstimmung mit Dunstan und Goulding widerrufen hatte. Nach diesen läßt sich wohl ein Diäthylhydroxylamin gewinnen, wie auch mit Hülfe von Propyl- und Isopropyljodid die entsprechenden Dialkylderivate entstehen. Bei Überschuß von Jodalkyl soll aber, was Hantzsch und Hilland nicht bestätigt fanden, Tri- äthyloxamin entstehen, und das entsprechende Produkt wurde in der Methylreihe von allen Forschern als einziges erhalten.

Als Darstellungsmethode für die Monoalkylderivate kommt hauptsächlich die Alkylierung von Derivaten des Hydroxylamins, z. B. Benzaldoxim, und nachfolgende Spaltung des entstandenen Produktes in Betracht. Ferner hat sich bei der Reduktion von Nitroverbindungen die Entstehung von Hydroxylaminderivaten ergeben, und es hat sich gezeigt, daß unter bestimmten Bedingungen die Reaktion so geleitet werden kann, daß die Hydroxylaminderivate ausschließlich oder wenigstens in der Hauptmenge entstehen. Man kann dabei sowohl

¹⁾ E. Fremy, Compt. rend. 70, 61 u. 1207; Zeitschr. Chem. [2] 6, 138, 407. — *) S. Tanatar, Ber. 32, 241, 1016. — *) L. Crismer, Bull. soc. chim. [3] 2, 114; Ber. 23, 223, Ref.; W. Feldt, Ber. 27, 401; H. Goldschmidt u. K. L. Syngros, Zeitschr. anorg. Chem. 5, 129; Uhlenhuth, Ann. Chem. 311, 117. — *) K. A. Hofmann, Zeitschr. anorg. Chem. 15, 75; derselbe u. Kohlschütter, ebenda 16, 463 u. Ann. Chem. 307, 314. — *) Lossen u. Zanni, Ann. Chem. 182, 223; Gürke, ebenda 205, 273; Petraczek. Ber. 16, 827; Bewad, Journ. russ. phys.-chem. Ges. 1888, S. 125, 1889, S. 43; Ber. 21, 479, Ref., 22, 250, Ref.; Lossen, Ann. Chem. 252, 222, 229; Dittrich, Ber. 23, 599; Behrend u. Leuchs, Ann. Chem. 257, 203, 239; Dunstan u. Goulding, Chem. Soc. Proc. 15, 58; Chem. Centr. 1899, I, S. 875; Lobry de Bruyn, Recueil trav. chim. Pays-Bas 13, 46, 15, 185; Ber. 27, 496, Ref., 29, 771, Ref.; Lachman, Ber. 33, 1022. — *) Hantzsch u. Hilland, Ber. 31, 2058.

metallische Reduktionsmittel verwenden 1) als auch die Elektrolyse 2). Andererseits entsteht Phenylhydroxylamin auch aus Anilin durch Sulfopersäure (Caros Reagens) in ätherisch-wässeriger Lösung unter Eiskühlung 3).

Verschiedene Oxydationsmittel führen die aliphatischen Monoalkylderivate in Oxime, die aromatischen dagegen in Nitrosoverbindungen über; bei letzteren ergeben sich unter gleichzeitigem Einfluß von Luft und Wasser als erste Oxydationsprodukte Azoxyverbindungen neben Wasserstoffsuperoxyd 4).

In verdünnten Alkalien löst sich Phenylhydroxylamin, das sauren Charakter hat, bei Luftabschluß völlig klar und unverändert auf, bei längerer Einwirkung des Alkalis entstehen aber Azoxybenzol und Anilin. Sind beide o-Stellungen zur Oxaminogruppe durch Methyle ersetzt, so bleibt die Reaktion bei Bildung von Nitrosoarylen stehen. Bei Einwirkung von alkoholischem Kali liefert Phenylhydroxylamin nahezu quantitativ Azobenzol 5).

Die Säurederivate des Hydroxylamins, Hydroxamsäuren, deren Kenntnis wir namentlich Lossen 6) verdanken, entstehen ähnlich wie die Säureamide durch Einwirkung von Säurechloriden auf Hydroxylamin 6), durch Wechselwirkung zwischen diesem und Säureestern 7), sowie durch Einwirkung von salzsaurem Hydroxylamin auf Säureamide [Acetamid 8)] oder Anhydride 9). Von den tautomeren Formen

I. II. R.CO.N
$$<_{OH}^{H}$$
 und R.C $<_{NOH}^{OH}$ Hydroximsäure Hydroximsäure 10)

bevorzugte Lossen schließlich II, während Tiemann 10) die erste verteidigt. Es sind Isomerieen bekannt, welche auf die Verschiedenheit der beiden Strukturformeln zurückgeführt werden können. Andere zuerst von Lossen beobachtete Isomeriefälle konnten von Werner 11) auf Stereomerie zurückgeführt werden. Im übrigen ist die Frage, welche von den obigen Formeln den bekannten Hydroxamsäuren zukomme, bis in die neueste Zeit diskutiert 12), nachdem Nef 13) für die Formhydroxamsäure die Formel I angenommen und begründet hat.

¹⁾ Bamberger, Ber. 27, 1348; Wohl, ebenda 1432; D. R.-P. 84 138 u. 84 891; Wislicenus u. Kaufmann, Ber. 28, 1326, 1985; Cohen u. Ormandy, Ber. 28, 1505; Bamberger u. Knecht, Ber. 29, 863; C. Goldschmidt, Ber. 29, 2307. — 2) Pierron, Bull. soc. chim. [3] 21, 784; Chem. Centr. 1899, H, S. 700; Haber, Zeitschr. Elektrochem. 5, 77. — 3) Bamberger u. Tschirner, Ber. 32, 1675. — 4) Vgl. Bamberger, Ber. 33, 113. — 5) Derselbe u. Brady, Ber. 33, 271. — 6) Lossen, Ann. Chem. 161, 347, 175, 271, 186, 1, 252, 170; Ber. 17, 1587. — 7) Tiemann u. Krüger, Ber. 18, 740; Jeanrenaud, Ber. 22, 1270; H. Modeen, Ber. 24, 3437; Schroeter u. Peschkes, Ber. 31, 2191. — 8) C. Hoffmann, Ber. 22, 2854. — 9) A. Miolati, Ber. 25, 699; Crismer, ebenda 1244. — 10) Tiemann, Ber. 24, 3447. — 11) A. Werner, Ber. 25, 27. — 12) Schroeter u. Peschkes, Ber. 33, 1975. — 18) Nef, Jones u. Biddle, Ann. Chem. 310, 1.

Die Hydroxamsäuren bezw. Hydroximsäuren sind charakterisiert durch das Eintreten einer roten Färbung auf Zusatz von Eisenchlorid und durch Bildung von schwer löslichen grünen Kupfersalzen.

Das Hydroxylamin lagert Cyan direkt an unter Bildung von Oxalamidoxim $\stackrel{NH_2}{OHN} > C - C < \stackrel{NH_2}{NOH}^1$), Blausäure unter Bildung von Methenylamidoxim $HC < \stackrel{NH_2}{NOH}^2$). Mit Cyansäure entsteht Oxyharnstoff 3), mit Phenylisocyanat nur bei großem Überschuß des Hydroxylamins Phenyloxyharnstoff 1). Phenylsenföl spaltet bei Einwirkung von Hydroxylamin sämtlichen Schwefel ab 4), bei genügender Vorsicht werden indessen mit Senfölen allgemein die Derivate des Oxysulfoharnstoffes erhalten 5).

Mit Aldehyden und Ketonen reagiert Hydroxylamin in der Weise, dass die beiden an Stickstoff direkt gebundenen Wasserstoffatome mit dem Sauerstoff jener Verbindungen als Wasser austreten, indem sich Oxime (Isonitrosoverbindungen) bilden. Aller Wahrscheinlichkeit nach erfolgt zunächst eine Ablagerung des Hydroxylamins, besonders bei Abwesenheit von Säuren. In einzelnen Fällen konnten diese primären Reaktionsprodukte isoliert werden 6).

Ketone vom Typus R.CH:CH.CO.CH:CH.R scheinen nach Minunni⁷) allgemein die Fähigkeit zu besitzen, mit 2 Mol. Hydroxylamin unter Austritt von 1 Mol. Wasser zu reagieren.

Je nach dem Ausgangsmaterial unterscheidet man Aldoxime, Ketoxime, Chinonoxime u. s. f. Aldoxime = $R.C <_H^{NOH}$, Ketoxime = $R.C <_{R'}^{NOH}$.

Ketoxime entstehen auch bei der Oxydation von Alkylderivaten des Pyrrols mit Hydroxylamin ⁸) und durch Reduktion sekundärer Nitroverbindungen mit Zinnchlorür und Salzsäure ⁹).

Die Aldoxime entstehen meist schon in der Kälte bei der Einwirkung von salzsaurem Hydroxylamin in wässeriger Lösung auf Aldehyde in Gegenwart von Natriumkarbonat, während die Ketone meist erst bei höherer Temperatur oximiert werden. In solchen Fällen ist es zweckmälsig, stark alkalische Lösung zu verwenden ¹⁰).

Zufolge der Anwesenheit einer Hydroxylgruppe besitzen die Oxime den Charakter schwacher Säuren, sie sind in Alkalien löslich. Andererseits vermögen sie sich auch noch mit Säuren zu vereinigen. Beim

¹⁾ E. Fischer, Ber. 22, 1930. — 2) Lossen u. Schifferdecker, Ann. Chem. 166, 295. — 3) Dresler u. Stein, Ann. Chem. 150, 242. — 4) R. Schiff, Ber. 9, 574. — 5) Tiemann, Ber. 22, 1939; s. a. 1). — 6) Nef, Ann. Chem. 270, 267; L. Spiegel, Ber. 25, 2959 u. a. — 7) Minunni u. Carta-Satta, Gazz. chim. ital. 29, II, 404; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 336. — 6) Ciamician u. Zanetti, Ber. 23, 1792. — 0) Konowalow, Zeitschr. russ. phys.-chem. Ges. 30, 960; Chem. Centr. 1899, I, S. 597. — 10) Auwers, Ber. 22, 604.

Erwärmen mit Säuren werden sie aber in die Ausgangsmaterialien, Hydroxylamin und Aldehyd bezw. Ketone, gespalten.

Mit unterchloriger Säure bilden Aldoxime wie Ketoxime Ester, R.CH.N.OCl bezw. $R.C(R^{1}).N.OCl$ 1).

Durch Reduktion mit Natriumamalgam in schwach essigsaurer Lösung können die Oxime in primäre Amine verwandelt werden.

Durch Erhitzen mit Alkylhaloiden in alkoholischer Lösung liefern Aldoxime wie Ketoxime Verbindungen, in denen eine Alkylgruppe an Stickstoff gebunden ist 2).

In den Ketoximen läßt sich der Wasserstoff der Hydroxylgruppe bei Behandlung mit Säureanhydriden durch Säureradikale ersetzen. Die Acylderivate können nach Schmidt³) in zwei strukturisomeren

wasserentziehend und erzeugt Nitrile. Bei vielen Ketoximen wirken Acetylchlorid und verwandte Reagentien in ganz anderer Weise ein, indem sie eine intramolekulare Umlagerung bewirken, als deren Resultat alkylierte Säureamide entstehen (Beckmannsche Umlagerung):

$$R > C = NOH = R.CO.NHR^{1}$$

Untersalpetersäure führt die Ketoxime in Pseudonitrole über.

Durch elektrolytische Oxydation aliphatischer Ketoxime entstehen Nitrosoverbindungen 5).

Ketoxime besitzen vielfach die Eigenschaft, mit organischen Lösungsmitteln Doppelverbindungen einzugehen 6). Diejenigen cyklischer Ketone können durch Behandlung mit Phosphorpentachlorid oder Phosphorpentoxyd in Nitrile ungesättigter Fettsäuren verwandelt werden, wobei als Zwischenprodukte Isomere jener Oxime entstehen 7).

Für die Aldoxime hat sich zuerst der Nachweis von Isomeren erbringen lassen, welche leicht ineinander verwandelt werden und als Strukturisomere nicht erwiesen werden können 8). Diese Fälle haben, nachdem auch die Ansicht von Auwers und V. Meyer?), welche in der Natur des Hydroxylamins die besondere Veranlassung zu denselben erblicken wollten, nicht als ausreichend erscheinen konnte, als starke Stütze der Hantzsch-Wernerschen Theorie über die Stereomerie des

¹⁾ Möhlau u. Hoffmann, Ber. 20, 1504. — 2) Dunstan u. Goulding, Chem. Soc. Proc. 1896/97, Nr. 177, S. 76; Chem. Centr. 1897, I, S. 802. - 8) Schmidt, Ber. 31, 3225. - 4) V. Meyer u. Warrington, Ber. 20, 500; Beckmann, Ber. 20, 2580. — 5) Schmidt, Ber. 33, 871. — 6) Petrenko-Kritschenko u. Kasanezky, Ber. 33, 854. — 7) Wallach, Ann. Chem. 309, 1. — ⁸) E. Beckmann, Ber. 20, 2766, 21, 1163 Anm., 22, 429, 23, 1680. — ⁹) Auwers u. V. Meyer, Ber. 23, 2403.

Stickstoffes 1) gedient und sind im Sinne derselben folgendermalsen aufzufassen:

Den Amidinen als Derivaten des Ammoniaks entsprechen in der Hydroxylaminreihe die Amidoxime, wie CH(NH₂): NOH.

Konstitution des Hydroxylamins. Die Richtigkeit der Formel NH₂OH ist, soweit das Molekelgewicht in Betracht kommt, durch Lobry de Bruyn²) und bezüglich der Struktur nach Brühls³) Ansicht durch die Ergebnisse der spektrochemischen Untersuchung sicher gestellt. Die große Ähnlichkeit, welche sich zwischen Hydroxylamin und Wasserstoffsuperoxyd äußert, bestimmt Wagner⁴), jenes als ein Derivat des letzteren aufzufassen, in dem ein Hydroxyl durch die Amidogruppe ersetzt ist und das durch den gleichen Ersatz auch des zweiten Hydroxyls in das ebenfalls in seinen Eigenschaften vielfach ähnliche Hydrazin übergeht. Haber⁵) nimmt für die Fälle, in denen Hydroxylamin oxydierend wirkt, eine tautomere Form H₃N:O an.

Die doppelte Eigenschaft des Hydroxylamins läst sich leicht verstehen, wenn man sich vergegenwärtigt, dass dasselbe zwischen dem Ammoniak und der untersalpetrigen Säure dieselbe Stellung einnimmt wie ein Aldehyd zwischen Alkohol und Säure:

$$\begin{array}{lll} NH_3 \ Ammoniak & CH_3 (OH) \ Methylalkohol \\ NH_2 (OH) \ Hydroxylamin & CH_2 (OH)_2 - H_2O = CH_2O \\ & Formaldehyd \\ NH (OH)_3 - H_2O = NOH & CH (OH)_3 - H_2O = CO_2H_2 \\ & untersalpetrige \ Säure & Ameisensäure \\ N(OH)_3 - H_2O = NO_2H & C(OH)_4 - H_2O = CO_3H_2 \\ & salpetrige \ Säure & Kohlensäure. \end{array}$$

¹⁾ Hantzsch u. Werner, Ber. 23, 1. — 2) C. A. Lobry de Bruyn, Recueil trav. chim. Pays-Bas 10, 100, 11, 18; Ber. 25, 190 u. 684, Ref. — 3) Brühl, Ber. 27, 805, 32, 507. — 4) E. Wagner, Zeitschr. russ. phys.-chem. Ges. 30, 721; Chem. Centr. 1899, I, S. 244. — 5) F. Haber, Ber. 29, 2444.

46								1	Ηу	dr	DZ;	y la	. 11	in	.		_	
Spezifisches Gewicht		1	1,003 (20°)		0,8827 (7,57)	0,0079 (63,0*)	ı	1	1	ı	1	I	ı	1	1		0,829 (0*)	11
Siedepunkt		1	62,5 (15)	L	ip ip	ı	ı	1	40° (25)	ı	ı	ı	ı	ı	ı		42,2—42,6° 83° 180—134° unter Zerstzg.	$47 - 49^{\circ}$ (15) 153-156°; 72-74° (30) 137-142°
Schmele- punkt	oxylamine.	 	§	1	Tibseig (En and)	Zernetze.	1	ca. 46	*1.00	8081	.	ō	889	92 - 93);	88-88	roxylamine.	fittesig fittesig	fitterig
Formel	Primare Hydroxylamine.	CH, NO	CH, C. N. H. CH, N. H. OH	C, H, NO	C, H, O. N.H,	C, E, NH.OE	C, H, NO	C. H N H . O H	(ČE,), CH.NH.OH	C, H, NO = C, H, NH, OH	C, H, NO = C, H, NH OH		ı	1	$C_0H_{11}NO = (OH_0)_0 \cdot C_0H_0 \cdot NH \cdot OH$	Sekundare Hydroxylamine.	$C_aH_1NO = CH_2O.NH.CH_a$ $C_aH_1NO = C_aH_3O.NH.C_aH_a$ C.H.NO = (O.H.).MO.H	C, H, NO = (C, H), NOH C, H, NO = ([(CH)], CH), NOH
		•	• •	*	•	•	•	•	•	(,	•	•		p-Verbindung	o.p-Xylylbydroxylemin ")		in .	
		×		×						₽ Ph				p-Ver	p-Xyly			

117,5°(14); 152—153°(58); 138-138°(21); 123-124°(14);

118-119* (10); 118" (5)

128-130

91 - 89

 $C_0B_0NO = C_1B_0.CH_1.OH:NOB$ $C_0B_0NO = CH_0.C_0B_1.CE:NOB$

O-Derivat

p-Derivat

.

Anti-Modifikation . . .

Syn-Modifikation Hydrozimmetaldoxim

C, H; NO :: (OH;), CH: NOH

cuminaldoxim

C, H, NO =

C, H, C, H, CH: NOH

I

Aldoxime.

0,9258 (20*)

gegen 40° || (korr.); 135°; 77° (100) ||

152° (715)

-80° flüssig/ noch ber

C, H₀ N O = C, H₀ N O B; N O B

C'H'NO =

Butyraldoxim

sobutyraldoxim . **Isovalera**ldoxim Önanthaldozim

E = 8--8

(OH2), CH. CH: N. OH

C, H, NO C, H13 NO C, HIT NO

0,8943(20°);0,91059(4°); 0,89432 (25°)

0,8934 (20*) 0,8341 (83*)

67,5-68 (14); 162-163

195°; 100,5° (14) 121-123

125* (20)

ļ

119-120

C₁₀ H₁₀ NO C₁₄ H₂₀ NO C₄ H₇ NO C₆ H₁₁ NO C₇ H₁ NO = C₄ H₇, OH: N. OH

T

44-69

C, H, NO = C, H, CH: N. OH

Benzaldozim.

a-anti-Derivat

c-Derivat β-Derivat

44,6-Dihydrobenzaldoxim. . Methylathylakroleinoxim.

2,6-Dimethyl-3-Methyloxim-Hepten (3) Crotonaldoxim.

Tetradekylaldozim . . .

Capryloxim

ĺ

fillerig 82°

Accesig

193-194

160-1620; 164-1650;

139

B 124°; 127° 179° 179° 179° 179° 179° 180°, 5° 180°, 5° 180°	Siedepunkt Spezifisches Gewicht &	184,6° (728) 0.8868 (75°) 182—183° 0.9185 (24°); 0.9322 (20°)
C ₁₀ H ₁₀ NO = (OH ₀), C ₄ H ₄ . CH : NO H (OH ₀), C ₄ H ₄ . CH : NO H C ₁₁ H ₄ NO = C ₁₀ H ₇ . CH : NO H C ₁₄ H ₁₈ NO = C ₄ H ₇ . CH : NO H C ₄ H ₇ NO ₄ = (C ₄ H ₇ . CH : N · OH dengl. C ₄ H ₇ NO ₄ = (CH ₁ , CH : N · OH dengl. C ₄ H ₇ NO ₄ = (CH ₂ , CH : NO H C ₄ H ₇ NO ₆ = (CH ₁ , CH : NO H C ₄ H ₇ NO ₆ = (CH ₁ , CH : NO H C ₄ H ₇ NO ₆ = (CH ₁ , CH : NO H C ₇ H ₇ NO ₆ = (OH ₁ , CH : NO H C ₇ H ₇ NO ₆ = (OH ₁ , C ₈ + . CH : NO H C ₈ H ₇ NO ₆ = (OH ₁ , C ₈ + . CH : NO H C ₈ H ₇ NO ₆ = (OH ₁ , C ₈ + . CH : NO H C ₈ H ₇ NO = (CH ₁ , C ₁ + . OO H C ₈ H ₇ NO = (CH ₁ , C ₁ + . OO H C ₈ H ₇ NO = (CH ₁ , C ₁ + . OO H C ₈ H ₇ NO = (CH ₁ , C ₁ + . OO H C ₈ H ₇ NO = (CH ₁ , C ₁ + . OO H C ₈ H ₇ NO = (CH ₁ , C ₁ + . OO H C ₈ H ₇ NO = (CH ₁ , C ₁ + . OO H C ₈ H ₇ NO = (CH ₁ , C ₁ + . OO H C ₈ H ₇ NO = (CH ₁ , C ₁ + . OO H C ₈ H ₇ NO = (CH ₁ , C ₁ + . OO H		
	Formel	$C_sH_rNO = (OH_s, O: NOH O, H, NO = (OH_r)(G, H, O)$

										1	K e i	to:	z i	m	6.											549	•
0,9141 (\$0°)	0,8971 (200)	1	ı	ı,	0,8881 (20")	1	0,8858 (20*)	•	11	ı	ı	1	ı	ı	1	ı	1	l	11		1	i	1		ı	1	
165"	195°; 138° (112)	171,6° (748)	190—185		195-196° (teilw, Zersetzg.)	186-168,50 (712)	(213-217° (713, nicht)	(ganz unzere.); 1zo (eo)]	nicht destillierbar	l	1	1	1	1	ı	ı	ı	- 	1!			(90) 39—29	129—124° (25)	,	ı	196-196,5°; 120-121°(45)	-
Bisent	Ö	74-75	fittesig ,	 	õ	fitmig	బ్	31	42°; 45°; 46°	bei 0° noch	19,5-20	11-12			55.5	200	07 - 68	10:	62 – 68 62 – 68		13	40	6768	•	20—51•	56,5	_
ガンハ・ハ (の) (できん)	C. H11 NO = CH2. C(NOH). C, H5	C, Buno =	C, H, NO = (C, H,), O; NOH	= ((CH.	C, H, NO = CH, C(NOH). C, H,	OH(C, E)	Canro = CH, (CH,).	$C_0 H_{17} N O_0 = C_0 H_{7} . CH(OH)$.	C_{11} H_{22} $NO = CH_a \cdot C(NOH) \cdot C_a H_{1a}$	$C_{10} H_{gr} N O := (C_6 H_{10})_8 \cdot O : N O H$	C, H, H, N O = (C, H,), . O: N O H	$C_{17}H_{22}NO = (C_{1}H_{17})_{3}.C:NOH$	C10 Har NO C13 Har. C(NOH). O. H.	C14 Has NO - C15 Hat. C(NOH). C, Hr.	Cr. H.1 NO = C17 H.2. C(NOH) . C. H.	Car Hab NO - Cla Hat. C(NO H). C. Hata	li l	200	0, H to NO = (0, H, 1, 0; NOH 0, NOH 0, NOH 0, NOH 0, NOH	C, H, No	CH. CH. C(NOH). C(CH.): OH.	ı	ı	0, H, NO =	CH, C(NOH), CH	O, H, NO = OH, CH, CH, CH,	_

Caprylonoxim

Dihexylketoxim . . .

Oktadekanonoxim (3) Nonadekanonoxim (4) . . .

Lauronoxim Myristonoxim Palmitonorim

Methylnormalbutylketoxim Methylpseudobutylketoxim

Isobutyronoxim

Normalbutyronoxim .

Methylnormalhexylketorim .

Butyroinketoxim. . . . Methylnonylketoxim . . Acetyltrimethylenoxim . . .

\$-Verbindung

a-Verbindung

Stearonoxim.

2-Methyl-1,3-Butenonoxim

Cyklopentanoxim

	Formel	Schmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
Mesityloxim	$C_6H_{11}NO = C_8H_{12}NO = C_8H_{13}NO$	Öı	{ 180-190° unter teilw. }	!
Labiles (α -) Oxim Stabiles (β -) Oxim		Öl 49°	$83-84^{\circ}$ (9) 92° (9); 102° (13)	11
Allylacetonketoxim	$C_{\mathfrak{g}}H_{11}N0 = C_{\mathfrak{g}}H_{21}C(NOH).CH_{\mathfrak{g}}.C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}}$	flüssig	187,50	l
Metnyitetrametnylenketoxim	Ce Hin CE CHON) CH CH2 CH2 CH2 CH2 CH2 CH2 CH2 CH2 CH2	60—61°	1	•
1-Methyl-3-Ketopenta- methylenoxim	$ \begin{cases} C_{\mathfrak{s}}H_{11} N O = \\ (N O H) C < CH_{\mathfrak{s}} . CH_{\mathfrak{s}} \end{cases} $	1	1	1
	•	$\left\{\begin{array}{c} 81,5^{\circ}; \\ 87-89,5^{\circ} \end{array}\right\}$	I	1
mischt)	•	60°; 67—69°	98—99° (12)	1
1-Methyl-Cyklopentanoxim(2)	$C_{a}H_{11}NO = CH_{a}.CH < CH_{a} - CH_{a}$	flüssig	103° (22)	,
Cyklohexanoxim	C, H, NO = CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH,	88°; 89,5—90,5°	208—210°	ſ
Athyltetramethylenketoxim.	C ₇ H ₁₈ N O = C ₉ H ₅ · C(N O H) · C H · C H ₂ C H · C H ₂	flüssig	208—209° (750)	1
Suberoxim, Cykloheptanon-oxim	$ \begin{cases} C_7 H_{18} N O = \\ C H_2 \cdot C H_3 \cdot C H_2 \end{cases} $ $ \begin{array}{c} C H_2 \cdot C H_3 \cdot C H_2 \end{array} $	23,30	230° (751)	1,0228 (20°)
Isobutylidenacetoxim	$C_7H_{18}NO = (CH_8)_8CH.CH:CH.$ $C(NOH).CH_8$	flüssig	103° (15)	1
1-Methyl-Cyklohexanoxim(3)	C, H ₁₈ NO = O H ₈ . O H <oh<sub>9. C(NO H)>C H₈.</oh<sub>	43440	218-217° (780); 110° (8)	1

(15) 0,919 (14°)	10° (15)	1		j			1		- Zer-	1	(18)	1	İ	(6:	111
120° (25); 116° (15)	122° (28); 108—110° (15)	i	l	ı	ļ	118—120°	1		zzu—zz5* unter zer- setzung		130—131° (1	!	ļ	140—141° (19)	2180
1	1	i	$1118-119^{0}$;	63—670	104°	1	7273	Ö		128	630	85—86	850	72—740	48° 82—82,5° Sirup
(CH ₂), C(NOH). CH ₂	CH:CH:OH.OH.OH.	$0.0 \times 0.0 = 0.0 \times 0.0 $		Ì	C ₈ H ₁₈ N O (CH ₂) C H ₂	C, H17 NO = CH2. C(NOH). CH2.	CH2 <c2h2>CH.C(NOH).C2H3</c2h2>	C, H17 N O = C, H16: C: NOH	C, H ₁₇ N O	$C_{s,H_{s},N,0} = CH_{s} < CH_{s},C:NOH$	$\begin{cases} C_7 H_{11} N O = CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot CH \\ CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH \end{cases}$	<u> </u>	С, Н, N С = C (N О H). О Н, С Н, С Н, С Н, С Н, С Н, С Н, С Н,	$\begin{pmatrix} c_{\bullet} H_{1s} N O = \\ c_{\bullet} H_{1s} N O = \\ c_{\bullet} H_{1s} C_{\bullet} C_{\bullet} H_{1s} C_{\bullet} $	$C_0 H_{15} N O$ $C_0 H_{15} N O$ $C_0 H_{15} N O = (C_4 H_7)_4 C : N O H$
9. Mothulhantan(8). Oxim (A)		1,3-Dimethyl-Cyklohexan- oxim (2)	8-Verbindung	b-Verbindung	Oxim des Ketons aus a-bydro- xydihydro - cis - campholy- tischer Säure	Hexahydropropiophenonoxim		Dihydrocamphoketoxim	Oxim	1-Methyl-Cyklopenten (1)- Oxim (5)	1-Methyl-Cyklohexen (1). Oxim (3) labil.	desgl. stabil.	Methyldihydropentenmethyl-ketoxim	1,3-Dimethyl-Cyklohexen (3)-	Phoronoxim

ı	Ш	I	I	ŀ	ı	ı	1 1	П	11	ı	11	1	ı	ι
1	111	l	ı	l	ı	sublimierbar	1 1	162-1640 (14)	11	ı	245-246°(Zerstzg.), 165°(38)	ı	1	1
93-94	156-157	103-1050	129124	ı	9293°	200	72 142-143	8 8	94° 121,5°	152	59 52-53	ő	116	800
$\left\ \left\{ \begin{array}{ll} c_{n}\mathbf{H}_{1s}\mathbf{No} = 0\mathbf{H}_{s} \\ \mathrm{u}\mathbf{H}_{s} \dot{0} = \mathrm{0}\mathbf{H} - 0 \\ \dot{0}\mathbf{H}_{s} \dot{0} = \mathrm{0}\mathbf{H} - 0 \\ \dot{0}\mathbf{Ho}\mathbf{H}_{s} - \mathrm{0}\mathbf{H}[0\mathbf{H}_{s}]_{s}).\dot{0}\mathbf{H}_{s} \end{array} \right\} \right\ $	Gu Ha NO	C:NOH	OH, VO = CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH,	CCC(NOH).CH.		1	1	C ₁₀ H ₁₅ NO = C ₁₀ H ₁₄ : NO H C ₁₀ H ₁₅ NO	C ₁₉ H ₁₀ N O C ₁₉ H ₂₁ N O = C ₁₁ H ₁₇ · C(N O H) · C H ₂	C, H, NO	$G_{0}^{H_{0}}NO = CH_{0} C(NOH) \cdot G_{0}H_{0}$ $G_{0}^{H_{1}}NO = G_{0}H_{0} \cdot C(NOH) \cdot G_{0}H_{0}$	C, B ₁₁ NO = CH, C(NOH).	$C_sH_nNO=CH_s.C(NOH).$	deegl.

itroso-

Inaktive Modifikation

Isocarvoxim

Carvozime

•

Methyltolyl (2)-ketoxim . .

Methyltolyl (4)-ketoxim . .

• . .

etbyl-

•

1-Methyl-9-Hexyl-Cyklo-hezen (6)-Oxim (5). . . . Bicyklopentenpentanoxim.

oxyds......

Oxime des Desoxymesityl-

β-0xtm

1-Methyl-8-Methopropyl-Oyklohexen (8)-oxim (5) .

Ī

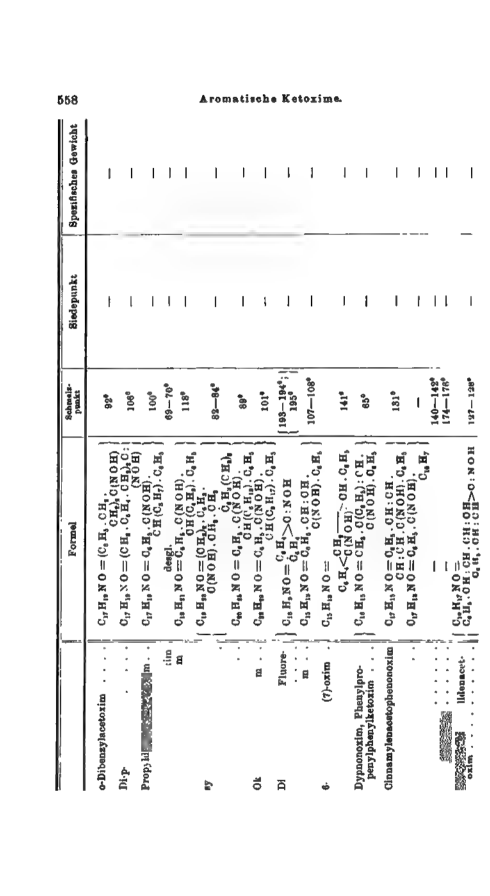
.

-

1	l	I	1	I	ì	l		l	l I	1	1	I		ı
1	1	ļ	220° (100, fast unzersetzt)	ı							,	ì	1	;
10	144-144,50	152° (Zer- setzg.);155°	115—116°	. 26—06	87,5—88	91930	3	01	125 — 126	dick Amaio	153°	142—143	115	145°; 135—136°
$\left\{\begin{array}{cccc} & & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & $	$C_{\rm s}H_{\rm s}NO = C_{\rm s}H_{\rm s} < C_{\rm c}(N_{\rm o}H_{\rm s}) > CH_{\rm s}$	$C_0 H_0 N O = C_0 H_1 < C_0 H_2 > C(N O H)$	$C_{10}H_{11}NO = CH_{3}.C(NOH).$ $CH:CH.C_{6}H_{5}$	$C_{10}H_{11}NO = \frac{CH_2}{CH_2} > CH.C(NOH).$	я. С н. С	C11 H18 NO = CH2. CH2. C(NOH).	C ₁₁ H ₁₈ NO = CH ₈ . OH CH.C	$C_{11}H_{13}NO = C_{11}C_{11}C_{12}C_{13$	$C_{18}H_{15}NO = C_{18}H_{15}NO = C_{18}H_{15}NO = C_{18}H_{15}NO = C_{18}H_{15}NO = C_{18}NO = C$		$C_{12}H_{13}NO = CH_8 \cdot C(NOH).$ (CH:CH) ₂ · C ₆ H ₅	$C_{18}H_{15}NO = C_{9}H_{6}.C(NOH).$ (CH:CH) ₂ .C ₆ H ₅	$ \begin{array}{c} (C_{13} H_{15} N O) = \\ (C_{13} H_{15} N O) = \\ (C_{13} H_{15} N O) = \\ (C_{13} H_{15} N O H_{15} - C_{15} H_{15}) > C_{15} H_{15} \\ (C_{13} H_{15} N O H_{15} N O H_{15} - C_{15} H_{15}) > C_{15} H_{15} \\ (C_{13} H_{15} N O H_{15} N O H_{15} - C_{15} H_{15}) > C$	C ₁₈ H ₁₁ NO = CH ₈ . C(NOH). C ₁₀ H ₇
ketoxim	a-Hydrindonoxim	β-Hydrindonoxim	Methylcinnamylketoxim	Äthylenacetophenoxim	1,2,3,4-Tetrahydronaphtenon- oxim	Tetramethylenphenylketoxim	Methyltrimethylenphenyl- ketoxim	Methylhydrindenketoxim	Äthylhydrindenketoxim	Methylphenylbexamethylen- ketoxim	Methylcinnamenylvinyl- ketoxim.	Äthylcinnamenylvinylketoxim¹)	1-Methyl-5-Phenyl-1-Cyklo- hexenon (3)-oxim	a-Methylnaphtylketoxim

1) M. Scholtz, Ber. 29, 613.

1	1	I	ŀ	I	1	i	ţ	i	ì	l	I	l	į	l	1	i	İ	i	ı	ſ
1	1	ı	i	1	1	1 1	1	İ	1	1	ļ	ļ	ļ	1	ı	1	1	1	ı	1
87°; 82°	119,5	131	109°	120	1	142	1001	ŀ	126	152	163	129—130°	•66	1280		104°	180]	1320	106
CH. C(NOH). C.H.	C_{15} H_{15} $NO = C_6$ H_5 . CH_2 . C_6 H_5 . C_6 H_5 . C_6 H_5 .	$C_{1b} H_{1b} NO = C_{a} H_{b} \cdot CH_{a}$. $C(NOH) \cdot C_{a} H_{a} \cdot OH_{a}$	$C_{15}H_{15}NO = C_{4}H_{5}.C(NOH).$	$C_{18}H_{15}NO = C_{6}H_{5}.OH(CH_{5}).$	$C_{1b}H_{1b}NO = C_{e}H_{s} \cdot C(NOH)$.		1	$C_{15}H_{15}N = C_{4}H_{5} \cdot C(NOH)$.		1	$\left.\begin{array}{l} C_{15}H_{15}N = CH_{s}.C_{s}H_{s}.\\ C(NOH).C_{s}H_{s}.CH_{s} \end{array}\right\}$	$C_{16}H_{17}NO = C_{6}H_{5}.C(NOH).$	$C_{16} H_{17} N O = C_{\bullet} H_{\bullet} . CH_{\bullet}.$	$C_{16}H_{17}NO = CH_{8} \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{4}$.	$C_{10}H_{17}NO = C_{0}H_{7}.C_{0}H_{4}.$		1	desgl.	•	•
•	Dibenzylketoxini	Benzyl-p-Tolylketoxim	Phenyl-p-Xylylketoxim	Methyldesoxybenzoinoxim .	p-Äthylbenzophenonoxim	Anti-Modifikation	Syn-mount a mon-med	a-Phenyl-m-Xylylketoxim	Anti-Modifikation	Syn-modifikation.	symm. (p)- Dimethylbenzo- phenonoxim	Äthyldesoxybenzoinoxim	Benzyl-p-Xylylketoxim	p-Desoxytoluoinoxim	p-Propylbenzophenonoxim .	Anti-Modifikation ,	Syn-Modifikation	p-Leopropylbenzophenonoxim	Anti-Modifikation	Syn-Modifikation



							Di	oxim	e.						559
ı	ı	1	ı	1	1	l	I	1		1 1	I		11		ı
1	l		ı	I	ı	I	ı	ı		1 1	-	11	11		seicht sublimierbar
198—194	208	,87	\$08-\$08	\$08	120	233—234° 175°	56-58	\$ 4 6 °	kerarten.	$ \begin{array}{c} 132 - 133^{0}; \\ 136 - 139^{0} \\ 138 - 139^{0} \end{array} $	136-1870;1	1180	173—174° 102°	me v. s. w.).	178
$C_{10}B_{11}NO = C_{0}B_{0} \cdot C_{0}B_{1}$	$G_{11}H_{10}NO = G_{1}H_{1}.C(NOH).$ $CH(CH_{1}.C_{1}H_{1}).C_{1}H_{1}$	C ₁₀ H ₁₀ NO = C ₁₀ H ₀ < C(NOH)	C ₀ , H ₁ , NO = C ₁ , C(NO B).	C,H,H,NO= C,H,CH<0H(C,H,C)OH	1	$\left\{ \begin{array}{l} C_{2e} H_{21} N O \\ C_{2e} H_{22} N O = C_{e} H_{e} . C_{e} H_{e} . C (N O H) . \end{array} \right\}$	$C_{11}H_{21}NO_{2} = CH_{2} \cdot CO \cdot G(NOH)$,	$C_{u}H_{b}NO_{z}=0H_{z}.C(NOH).$ $C_{0}H_{b}NO_{z}=0$	Oxime der Zuckerarten	$C_b B_{11} N O_b = C_b B_{10} O_4 : N O B$ deagl.	C, H 12 N O, = C, B 12 O, : N O H	deegl. desgl.	C. H13 NO.	Dioxime (Glyoxime v. s. w.).	C, H, N, O, = O, H, CH: NOH
.	•	•	, .		1 Overone	Bensyldiphenylbensylket.	Undekandion (2,3)-monoxim	Methylallyldiketonmonoxim.		l-Arabinoscoxim d-Arabinoscoxim	Glykonoxim	Lävuloseoxim	Galaktoseoxım		Glyozim

9

560 Dioxime.

KOE).	(ОН(СН.). } ОН(СН.). }	C(NOE).	CH:NOH NOH)]s: OsHis	. 0 (C H.),	NOH]), CH(CH,),	NOH).	NOH]).	NOH). [,)],: C, B,			.ċ:NOH	OH)]s.]	>C(NOH)
167 - 169*	172-178;	132*	150—155° 84—85°	126—127*	169-170*	92-96	162	110-1110	147—148°	120-1210	(Zersetzung)	1530	unter geringer Zerectzung 192° 192° Frhitzt,
1	I	1 1	1 1	I	I	l	ı	!	1		1	I	1
					-								
ı	ı	i i	1 1	1	I	1	ı	i	1		I	ı	I

erbitzt) a)

OH. C(NO)

 $\begin{array}{c} C_{a} \, H_{1a} \, N_{a} \, O_{a} \\ C_{a} \, H_{1a} \, N_{a} \, O_{a} = (0 \, H_{a})_{a} \, 0 \, H \, . \, \, C \, \Gamma \end{array}$ $C_n H_{10} N_n O_n = O H_n \cdot [O(N)]$ (O H_n) · · · O C, H, N, O, == OHN : CH . (OH), . C C, H, N, O, == [OH, . C(N 0_{19} \mathbf{H}_{24} \mathbf{N}_{2} $\mathbf{O}_{2} = [\mathbf{C}\mathbf{H}_{1} \cdot \mathbf{C}(\mathbf{N}_{2})]$ $\mathbf{C}\mathbf{H}(\mathbf{C}_{2}, \mathbf{H}_{3})$ $G_a \coprod_{i,a} K_a O_a = O \coprod_a \cdot [O(N)]$ $C_{p}H_{1b}N_{g}O_{g}=CH_{g}$. (C[N (OH_p), C $\begin{bmatrix} C_{11} \mathbf{B_{12}} \mathbf{N_a} \mathbf{O_s} = \begin{bmatrix} \mathbf{C} \mathbf{H_a} \cdot \mathbf{C} (\mathbf{N}_a) \\ \mathbf{C} \mathbf{H} (\mathbf{C} \mathbf{H}_a) \end{bmatrix}$ C11 H22 N. O. = C H3. (C[N 0, H, N, 0, = CH, [C(N (NOH)CCH, CH $O_{a}H_{1g}N_{a}O_{g} = (OH_{a})_{a}O \cdot N \cdot (OH)$ C, H, N, O, = CH, < CH, $G_{10} H_{10} N_{2} O_{3} = O H_{3} \cdot (C_{3})$ $C_{p_0} H_{p_0} N_s O_s = C H_s$ (C, H10 N, O,= Oktandfortm (8,8) (6,7) (3,6) Cyklopentandioxim (1,2) . . p-Diketohexametbylendioxim Methylallyldiketondioxim . . g Triacetonhydroxylaminozim P Dioxim des Korkaldebyds, Undekandion (2,3)-Dioxim Oktandiozim (1,8) Diacetyl-

36

	Formel	Schmelz- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
Cyklohexandioxim (1,3) (Dibydroresorcindioxim)	C. H. N. O. = CH. CH. C(NOH) > CH.	154—157°	1	1
1-Methyl-Cyklohexandioxim 3,5	C, H ₁₈ N ₅ O ₆ = CH ₁₈ N ₂ O ₆ = CH ₂ CH CH ₃ CH ₄ CH ₈ CH CH ₈	$\left\{ 155 - 157^{0}; \right\}$	į	i
1,1-Dimethyl-Cyklohexan-dioxim (3,5)	CH ₁₄ N ₂ O ₂ = CH ₂ C(N O H). CH ₂ C(CH ₃), CH ₃ C(CH ₃), CH ₃ CH ₃ C(CH ₃), CH ₃	176	1	1
1-Methyl-4-Äthanoylcyklo- hexanon (2)-Dioxim	CH ₂ . CH <ch<sub>2. CH₃. CH₄.</ch<sub>	1		
a-Modifikation	1	197—198	1	1
β -Modifikation	1	175-176	i	1
Acetylmethylheptenondioxim	$ \left\{ \begin{array}{l} C_{10}H_{18}N_{2}O_{2} = (OH_{3})_{2}C: CH.(CH_{2})_{3}. \\ C(NOH).CH_{2}.C(NOH).CH_{3}. \end{array} \right\} $	109-110	1	. 1
1-Methyl-3-Methopropanoyl- Cyklopentanon (4)-Dioxim	$\begin{cases} c_{10} H_{18} N_{2} O_{2} = O H_{3}. \\ cH < CH_{2}. C: NOH \\ CH_{2}. \dot{O}H. C(NOH). CH(OH_{3})_{3} \end{cases}$	1440	1	1
Diacetylacetondioxim	C, H18 Ng O, = C, H10 O (: N O H),	68,50	1	1
1-Methyl-Cyklohexanon (3)-Dioxim (2,4)	(C, H ₁₀ N ₂ O ₃ = (N O H) . CO > C . N O H) (O H ₂ . C H < C H ₂ . C H ₃	Zersetzung bei 190°	J	Ì
Ohinondioxim		[Zersetzung]	l	j
Toluchinondioxim	C, H, N, O, CH, C, H, (NOH),	Zersetzung hei 220°;	i	!

96*

	Formel	Schmels- punkt	Siedepunkt	Spezifisches Gewicht
α-Verbindung		{ 287° (Zer- } setzung)		
β-Verbindung		206—207° (Zersetzg.)	I	!
7-Verbindung	1	164—166	1	i
Acenaphtendioxim	$C_{19}H_8N_2O_8=C_{10}H_6(C:NOH)_8$	222° (Zersetzg.)	1	1
Diphenacyldioxim	$C_{16}H_{16}N_{2}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot C(NOH).$	003—0040		ļ
Phenanthrenchinondioxim .	C, H, N, O.	202		1
	$C_{16}H_{16}N_{2}O_{2}=CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}$	į	1	l
α-Verbindung		2170	I	I
β-Verbindung	i	225°	1	!
α,γ-Dibenzoylpropandioxim.	$C_{17} H_{18} N_2 O_3 = CH_2 [CH_2 \cdot C(NOH) \cdot C_6 H_5]_3$	149—151	l	1
α,ω Dibenzoylpentandioxim .	C ₁₀ H ₂ N ₂ O ₃ = C ₃ H ₄ [C H ₂ · C(N O H) · C ₆ H ₅] ₄	175—176	1	1
4,5-Diphenyloktandiondioxim (2,7)	C, H, CH, CH, C(NOH), CH,	235—237	ĺ	į
Cuminildioxim	$C_{20}H_{21} N_{2}O_{3} = C_{3}H_{7} \cdot C_{4}H_{4}$ $C_{20}H_{21} N_{2}O_{3} = C_{3}H_{7} \cdot C_{4}H_{4}$	ı	}	i
α-Verbindung		249	11	1 1
Di-m-Xylylenathylenketon-	$C_{e_0} H_{e_4} N_e O_s = C_e H_s [C(NOH)].$	140	j	1
β-Phenyl-α,y-Diketohydrin-	C,15 H12 N2 O2 = C,114 C(NOH)>CH.C, H5	193—196	I	1
m Talvhiketohydriaden	C. H. N.O.		-	i

	Dioxime.	Triox	ime,	Amid	ozime				565
i I f	I	ı	ļ	i	I		ł	ı	l i
1 1 1	ı	ı	ı	ı	1		1	ı	11
(254° (Zer-) setzung) 70—75° 235°	[215° (Zer-] setzung)] u. s. w.	171° (Auf. echāumen)	185-196	232° (Zer- setzung)	225°	ine.	(teilw.Zer- (teilw.Zer- metzung); 114115°	185*	115—116*
Diphensucoindondioxim $C_{16} \operatorname{H}_{12} \operatorname{M}_{1} O_{6} = O_{4} \operatorname{H}_{4} \left(\operatorname{CHOB} \right) \cdot \operatorname{OH}_{4} \right) = O_{4} \operatorname{H}_{4} \left(\operatorname{CH}_{4} \cdot \operatorname{CHOB} \right) \cdot \operatorname{O}_{4} \operatorname{H}_{4} \left[\operatorname{CHOB}_{4} \cdot \operatorname{CHOB}_{4}$	Om Bro Na On = Ca Ho. C(NOH). OH (Oa Ho.). OH. Ca Ho. C(NOH) 1215° (Ca Ho.). Ca Ho. C(NOH) 1215° (Ca Ho.).	sonitroso-	Dipnenyitziketoxim	dentrioxim dentrioxim o. H. < C(NOH) > CH · C(NOH) O. H. N. O. — C. H.	(HON)O]. "H"O	Amidoxime	Methenylamidozim (Ieuretin) $0 \times N_1 = N \times C \times N_2$:	Amenylamidozim C _b H ₁₂ N ₂ O
Díphen		Propan propa	Lippen	dentr Diphen			Methen	Ätheny	Атверу.

Hydrazin.

Hydrasin, Diamid N₂H₄ = NH₂-NH₂ ist in Form seiner Salze und eines Hydrats durch die Untersuchungen von Curtius, in freiem Zustande erst später durch Lobry de Bruyn bekannt geworden.

Curtius erhielt das Sulfat zuerst 1) durch Digerieren von Triazoessigsaure C₃ H₃ N₆ (COOH)₃ in wasseriger Lösung mit sehr verdünnter Schwefelsäure. Hierbei zerfällt die Triazoessigsäure unter Aufnahme von 6 Mol. Wasser in Oxalsäure (die zum Teil, besonders bei längerem und stärkerem Erhitzen, weiter in Kohlensäure und Ameisensäure zerfällt) und Hydrazin: C₃ H₈ N₆ (COOII)₃ + 6 H₂ O = 3 C₂H₂O₄ + 3 N₂H₄. Die anfangs goldgelbe Lösung entfärbt sich ohne Entwickelung von Stickstoff vollkommen, und nach dem Erkalten scheidet sich das Hydrazinsulfat als farbloser, prächtig krystallisierender Körper aus, der infolge seiner geringen Löslichkeit leicht völlig rein gewonnen werden kann. — Zweckmässig erwärmt man 245 g Triazoessigsäure mit 2 Litern Wasser und 300 g konzentrierter Schwefelsäure auf dem Wasserbade, bis alles in Lösung gegangen, und weiterhin, bis die Lösung das Maximum der Entfärbung erreicht hat. Den Mutterlaugen vom auskrystallisierten Sulfat läßst sich der Rest durch Schütteln mit Benzaldehyd als Benzalazin N₂(C₆H₅CII)₂ entziehen, welches dann aus Alkohol umkrystallisiert und mit fünffach verdünnter Schwefelsäure zerlegt wird; der hierbei wieder gebildete Benzaldehyd wird mit Man erhält auf diese Weise ungefähr Wasserdampf abgetrieben. 90 Proz. der berechneten Menge Hydrazinsalz²).

Hydrazinsalze wurden ferner aus Diazoessigester erhalten: 1. durch Reduktion desselben mit Zinkstaub und Eisessig²); 2. durch Erhitzen seiner Additionsprodukte mit den Estern ungesättigter Säuren (Fumarsäureester und Zimtsäureester) mit Mineralsäuren³). Die Reduktion des Diazoessigesters erfolgt besser mit Hülfe von Eisenvitriol und Natronlauge. Es werden 350 g Eisenvitriol in Wasser gelöst und 600 g Natronlauge (1:14) hinzugefügt. Dazu giebt man 50 g Diazoessigester und rührt etwa 20 Minuten unter gelindem Erwärmen bis auf 40° um. Es darf dann die Mischung nicht mehr nach dem Ester

¹⁾ Th. Curtius, Ber. 20, 1632. — 2) Curtius u. R. Jay, J. pr. Chem. [2] 39, 27. — 3) Ed. Buchner, Ber. 21, 2637.

riechen, eine abfiltrierte Probe muß wasserhell sein und darf beim Ansäuern keine erhebliche Gasentwickelung zeigen. Dann wird filtriert, der Rückstand mehrmals mit warmem Wasser ausgewaschen und der Gesamtlösung, nach Ansäuern, alles Hydrazin durch Benzaldehyd entzogen. Die Ausbeute ließ sich so bis auf 92 Proz. der Theorie bringen 1).

Auf dieselbe Weise liefert jeder Körper Hydrazin, welcher die Azogruppe an ein Kohlenstoffatom gebunden enthält. So wurde dasselbe aus Diazoverbindungen erhalten, die aus durch Säure zersetzten Proteinstoffen ohne vorherige Isolierung der Amidoverbindungen gewonnen waren. Es wurde Hydrazinsalz durch successive Einwirkung von Mineralsäuren, Alkohol, Nitrit und dem oben angegebenen Reduktionsmittel erhalten aus Blut, Hühnereiweiß, Käseresten, Haaren, tierischer Wolle, Tischlerleim 1).

Nach W. Traube²) bildet sich Diamid aus Methylendiisonitramin durch Reduktion mit Natriumamalgam in der Kälte.

Ferner entsteht das Sulfat, aber in wenig befriedigender Ausbeute, beim Kochen von Aminoparaldimin, dem Reduktionsprodukte des bei Einwirkung von salpetriger Säure auf Aldehydammoniak entstehenden Nitrosoparaldimins, mit verdünnter Schwefelsäure 3):

$$C_5 H_{11} O_2 . CH = N . N H_2 + H_2 O = C_5 H_{11} O_2 . CH O + N_2 H_4$$

Man kann auch unmittelbar aus dem Nitrosoparaldimin durch Reduktion Hydrazin gewinnen, wenn man jenes mit Zinkstaub und verdünnter Schwefelsäure (1:5) einige Minuten erwärmt, bis das gelbe Öl verschwunden ist, dann schnell filtriert, das Filtrat noch einige Minuten heftig einkocht, mit Wasser verdünnt, mit Benzaldehyd ausschüttelt und das so gewonnene Benzalazin mit Schwefelsäure zerlegt³).

Eine bequeme und ergiebige Bereitungsweise, die jetzt wohl hauptsächlich angewendet wird, hat Thiele 1) angegeben. Dieselbe beruht auf der hydrolytischen Spaltung von Aminoguanidin durch Kochen mit verdünnten Säuren oder Alkalien, wobei sich Semikarbazid als Zwischenprodukt bildet.

Hydrazinsalze entstehen aus Sulfohydrazimethylenkarbonester, sowie aus sulfohydrazimethylendisulfonsaurem Baryum beim Erwärmen mit Salzsäure 5). Nach der Patentschrift D. R.-P. Nr. 79885 entstehen aus der Einwirkung von schwefliger Säure auf Cyankalium sekundäre oder primäre Alkalisalze einer im freien Zustande nicht beständigen Säure, wahrscheinlich von der Zusammensetzung CH₂(SO₃H). NH(SO₃H). Durch Einführung einer Nitrosogruppe in das sekundäre Kaliumsalz entsteht ein gelbes Salz, vermutlich CH₂(SO₃K)N(NO)SO₃K, das durch Einwirkung reduzierender Substanzen in alkalischer Lösung und nachheriges Kochen mit verdünnten Säuren Hydrazinsalze liefert.

¹⁾ Curtius u. Jay, Ber. 27, 775. — 2) W. Traube, ebend. 27, 3292. — 3) Curtius u. Jay, ebend. 23, 740. — 4) J. Thiele, Ann. Chem. 270, 1. — 5) H. v. Pechmann u. Ph. Mauck, Ber. 28, 2381.

Duden 1) stellt die Salze dar aus Nitrosoderivaten des Hexamethylenamins durch Reduktion mit Metallen in alkalischer oder essigsaurer Lösung und nachfolgende Spaltung mit Mineralsäuren. Dem selben 2) gelang es, das Diamid aus rein anorganischen Substanzen darzustellen, indem er Stickoxydkaliumsulfid mit Natriumamalgam oder Zinkstaub und Ammoniak bezw. Natronlauge in der Kälte reduzierte.

Auch aus untersalpetriger Säure läßt sich Hydrazin gewinnen, indem man die saure Lösung mit Natriumbisulfit behandelt und nach Eindampfen im Vakuum mit Zinkstaub und Eisessig unter Kühlung reduziert 3).

Freies Diamid wird durch Erwärmen seiner Salze mit Alkalilösung als vollkommen beständiges Gas ausgetrieben, das in kleinen Mengen durch den Geruch nicht wahrgenommen werden kann, in konzentriertem Zustande einen eigentümlichen, kaum an Ammoniak erinnernden Geruch besitzt und beim Einatmen Nase und Rachen überaus stark angreift. In Wasser ist das Gas äußerst leicht löslich, rotes Lackmuspapier bläut es intensiv, mit Salzsäuredämpfen bildet es weiße Nebel⁴).

Aus dem wässerigen Destillat lässt sich zunächst durch fraktionierte Destillation das Hydrazinhydrat N. H. 11.0 isolieren, das als Diammoniumoxyd NH3 O aufgefasst werden kann. Dasselbe bildet

eine an der Luft rauchende, fast geruchlose, stark lichtbrechende Flüssigkeit, die unter gewöhnlichem Druck bei 1190, unter 739,5 mm Druck bei 118,5°, unter 26 mm Druck bei 47°5) konstant siedet und sich auch bei stundenlangem Kochen nicht zersetzt; doch wird es an der Luft leicht unter Stickstoffbildung oxydiert und zersetzt sich mit Sauerstoff quantitativ nach der Gleichung $N_2 H_6 O + O_2 = N_2 + 3 H_2 O^5$). Das spezif. Gew. ist == 1,03 bis 1,0305 bei 21°. Das Mol.-Gew. ist bei 100° im Vakuum = 50, wie für die Formel N_2H_6O berechnet; bei 1700 unter gewöhnlichem Druck ist es dagegen im Zustande vollständiger Dissoziation als Diamid und Wasser; bei höherer Temperatur nimmt die Molekulargröße wieder zu, doch wird bei Temperaturen von 300 bis 400° unter gewöhnlichem Druck der Wert 50 nicht wieder erreicht. Bei noch höheren Temperaturen im Vakuum werden dagegen sogar in der Nähe von 100 liegende Zahlen erhalten. In wässeriger Lösung zeigt das Hydrat annähernd die Molekulargröße 68, entsprechend der Zusammensetzung N2H4.2H2O, also Diammoniumhydroxyd (OII)NH3 -NH₃(OH). Im Gemisch von Kohlensäure und Äther erstarrt das Hydrat zu einer blätterig-krystallinischen Masse, welche noch unterhalb - 40° wieder flüssig wird. — Alle gebräuchlichen Indikatoren, mit Ausnahme des Phenolphtaleins, zeigen Hydrazin ebenso scharf an wie Ammoniak 6).

Das Hydrat löst mehrere Salze leicht auf, wie Brom-, Jod-, Cyan-

¹⁾ P. Duden, D. R.-P. Nr. 80466. — 2) Ders., Ber. 27, 3498. — 3) v. Brackel, Ber. 33, 2115. — 4) Th. Curtius, Ber. 20, 1632. — 5) Lobry de Bruyn, ebend. 28, 3086. — 6) Curtius u. Schulz, J. pr. Chem. [2] 42, 521.

kalium, Ammoniumsulfat, Baryumnitrat, Magnesiumsulfat, ferner Kali, Natron, gasförmiges Ammoniak, weniger leicht Chlornatrium, Kaliumnitrat, Bleinitrat. Schwefel reagiert leicht, daher wird auch vulkanisierter Kautschuk leicht von den Dämpfen und der Flüssigkeit angegriffen; es entsteht eine braunrote Flüssigkeit, welche Schwefelammonium und Schwefel aufgelöst enthält. Weißer Phosphor giebt nach und nach zu einer gelben, rotvioletten und schwarzen Färbung Veranlassung, wobei schwacher Phosphorwasserstoffgeruch bemerkbar ist; bei Verdünnung mit Wasser fällt dann ein schwarzer Niederschlag, der vielleicht ein fester Phosphorwasserstoff ist 1). In der Siedehitze greift es Glas stark an und zerstört Kork sowie Gummi. Es ist ein heftiges Gift für Organismen der verschiedensten Art, insbesondere auch für Bakterien 2). Die Bildungswärme in wässeriger Lösung aus N₂ II₄ + H₂O ist — 9,5 Kal., die Neutralisationswärme gegen Schwefelsäure für SO₄ H₂ + 11,1 Kal., gegen Salzsäure für 2 ClH + 10,4 Kal. in wässeriger Lösung 3).

Das freie Diamid wurde für sich durch Lobry de Bruyn⁴) isoliert: 1. durch Zersetzung des salzsauren Salzes mittels Natriummethylat in methylalkoholischer Lösung; 2. durch Entwässern des Hydrats mit Baryumoxyd und Abdestillieren unter vermindertem Druck. Man kann hierzu Glasgefässe benutzen, muss aber, da die Entwässerung unter spontaner Erwärmung vor sich geht, in der Weise vorgehen, dass man das Hydrat in Portionen von 5 ccm unter Kühlung überschüssigem Baryumoxyd zufügt.

Das reine Hydrazin ist eine stark rauchende, brennbare Flüssigkeit, die unter 761 mm Druck bei 113,5°, unter 71 mm bei 56°, unter 1490 mm bei 134,6° siedet, bei Abkühlung unter 0° fest wird und dann bei + 1,4° schmilzt. Der kritische Druck beträgt 145 Atm. Das spezifische Gewicht ist = 1,008 bei 23°, 1,014 bei 15°. Die Substanz ist sehr beständig, nicht explosiv, kann, ohne Zersetzung zu erleiden, bis über 300° hinaus erwärmt werden. Sie löst sich in jedem Verhältnis in Methyl-, Äthyl-, Propyl-, Isobutyl-, Amylalkohol, wenig oder gar nicht in den sonst üblichen organischen Lösungsmitteln. Ihrerseits löst sie verschiedene Salze, und zwar lösen sich in 100 Tln. Diamid bei 12,5 bis 13°

ClNa ClK BrK JK NO₈Na NO₈K
$$(NO_8)_2$$
Ba 12,2 8,15 56,4 135,7 22,6 21,7 81,1 Tle.

Mit Natriumchlorid entsteht allem Anschein nach eine chemische Verbindung. Ammoniaksalze werden unter Entwickelung von Ammoniakgas zersetzt.

An trockener und kohlensäurefreier Luft oxydiert sich das Diamid langsam, indem es sich verflüchtigt. Sauerstoff oxydiert unter Stick-

¹⁾ Lobry de Bruyn, Ber. 28, 3086. — 2) O. Löw, ebend. 23, 3203. — 3) Berthelot u. Matignon, Compt. rend. 113, 672; Ber. 25, 63 Ref.; R. Bach, Zeitschr. phys. Chem. 9, 241; Thomson, ebend. 9, 633. — 4) Lobry de Bruyn, Rec. trav. chim. des Pays-Bas 13, 433, 15, 174; Ber. 28, 3085 u. 976 Ref., 29, 770 Ref.

stoffbildung. Fester Schwefel wird schon bei gewöhnlicher Temperatur zu Schwefelwasserstoff reduziert, gepulverter greift das Diamid heftig an unter Bildung von Schwefelwasserstoff, Ammoniak und Stickstoff. Halogene wirken äußerst heftig ein. In Chloratmosphäre erfolgt freiwillige Entzündung, mit Brom und Jod werden die entsprechenden Wasserstoffsäuren gebildet.

Weißer Phosphor liefert eine seltsame schwarze Substanz.

Mit Phosgen erfolgt lebhafte Reaktion, auch Kohlensäure, schweflige Säure, Stickoxydul wirken auf das freie Diamid ein.

Mit Natrium entsteht unter heftiger Einwirkung ein weißes Pulver 1).

Bei gemälsigter Reduktion entstehen Wasserstoff und Ammoniak neben einer noch nicht näher untersuchten, in braunen Flocken auftretenden Substanz.

Das Hydrazin ist ein eminent reduktionsfähiger Körper, in seinem ganzen chemischen Verhalten den bekannten Eigenschaften der substituierten Hydrazine durchaus entsprechend. Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silberlösung werden schon in der Kälte sofort reduziert, beim Erwärmen wird aus ersterer das Kupfer als Metallspiegel abgeschieden. Auch neutrales Kupfersulfat wird sofort unter Bildung eines dichten roten Niederschlages zersetzt²). Goldchlorid wird selbst in saurer Lösung reduziert 3). Aus Aluminiumsalzen wird Thonerde, aus Quecksilberchloridlösung ein weißer Niederschlag gefällt²). Schwefelsäure wird beim einfachen Schmelzen des Sulfats bis zu Schwefelwasserstoff reduziert 1). Mit vielen Körpern verpufft das Hydrazin schon in der Kälte, z. B. mit Aceton, Chinon, Quecksilberoxyd. Bei allen Reduktionen auf nassem Wege giebt es seinen ganzen Stickstoffgehalt gasförmig ab 5). Mit Nitriten zersetzen sich die Lösungen der Salze unter heftigem Aufschäumen 2). Unter geeigneten Umständen entsteht mit salpetriger Säure Stickstoffwasserstoffsäure.

Durch Chromsäure wird Hydrazin schon in der Kälte sofort zersetzt, durch Chromate nicht 6).

Durch Behandlung mit Methyljodid und Alkali wird Hydrazinhydrat in der Kälte fast quantitativ bis zu Trimethylazoniumjodid NH₂.N(CH₃)₈J alkyliert, ohne daß die zweite Aminogruppe angegriffen wird⁷).

Mit Epichlorhydrin entsteht eine geringe Menge Pyrazol⁸).

Mit aromatischen Aldehyden und Ketonen werden schwer lösliche, krystallinische Verbindungen erhalten, indem unter Wasseraustritt

¹⁾ Lobry de Bruyn, Rec. trav. chim. Pays-Bas 18, 297; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 930. — 2) Th. Curtius, Ber. 20, 1632. — 3) Curtius u. F. Schrader, J. pr. Chem. [2] 50, 311. — 4) Curtius u. R. Jay, ebend. [2] 39, 27. — 5) Curtius, ebend. [2] 39, 36. — 6) de Coninck, Compt. rend. 127, 1028; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 265. — 7) Harries u. Tamemasa Haga, Ber. 31, 56. — 6) Curtius u. Rautenberg, J. pr. Chem. [2] 44, 192.

Kondensationsprodukte entstehen. Das Kondensationsprodukt mit Benzaldehyd, Benzalazin, zerfällt beim Erhitzen für sich glatt in Stickstoff und Stilben. Natrium reduziert es in alkoholischer Lösung zu Benzylamin, Natriumamalgam zu symmetrischem Dibenzylhydrazin¹).

Während die Einwirkung auf Aldehyde noch in stark saurer Lösung vor sich geht, entstehen die Kondensationsprodukte mit Ketonen unter diesen Umständen nicht, weil dieselben Säuren gegenüber nicht beständig sind. Die Einwirkung auf Ketone kann im übrigen in zweierlei Art stattfinden. Beim Eintragen derselben in überschüssiges Hydrazinhydrat entstehen nach der Gleichung $R_2=CO + N_2H_4 \cdot H_2O = R_2CN_2H_2$ + 2 H₂O sekundäre unsymmetrische Hydrazine von sehr unbeständiger Natur, welche schon in der Kälte nach der Gleichung 2R2CN.NH2 = R₂CN.NCR₂ + H₂N.NH₂ in die sehr beständigen Ketazine übergehen. Letztere entstehen sofort, wenn man auf 2 Mol. Keton nur 1 Mol. Hydrazinhydrat anwendet. Die Ketazine lösen sich in Alkohol und Äther, die kohlenstoffärmsten Glieder mischen sich auch mit Wasser. Gegen Säuren sind sie sehr unbeständig, gegen Alkalien dagegen sehr beständig. Fehlingsche Lösung reduzieren sie nicht, ammoniakalische Silberlösung nur schwierig. Am Licht und an der Luft zersetzen sie sich allmählich, nachdem sie zunächst gelb geworden sind. Auf Benzophenon wirkt Hydrazinhydrat in alkoholischer Lösung erst im Einschlussrohre bei 130 bis 150° ein, und zwar unter Bildung von Diphenylmethylenhydrazin $(C_6H_5)_2C=N-NH_2$, einer echten Base, deren Salze indessen wenig beständig sind, da wässerige Mineralsäuren auf die Base unter Regenerierung von Benzophenon zersetzend einwirken 2). Mit Acetessigester vereinigt sich Hydrazinhydrat zu Methyl- $N=C-CH_{R}$

pyrazolon | >CH₂, farblosen, bei 215° schmelzenden, sublimierbaren H.N-CO

Krystallen 1). In Orthodiketonen ersetzt Hydrazin die Ketonsauerstoffatome eins nach dem anderen. Die hierbei schließlich entstehenden Hydrazimethylenverbindungen spalten beim Erhitzen über ihren Schmelzpunkt sehr leicht fast den gesamten Stickstoff als solchen ab, während ein kleiner Teil in Form von Ammoniak entweicht. Mit 1,4-Diketonen tritt nach A. Smith 3) primär die Bildung von Hydraziden ein, dann R.C: CH.CH:C.R

bilden sich unter Wasseraustritt Dihydropyridazine

NH———NH

Mit Laktonen können unter Sprengung des Laktonringes Additionsprodukte entstehen 4).

Isatin wird in alkoholischer Lösung von Hydrazinhydrat schon in

¹⁾ Curtius u. R. Jay, J. pr. Chem. [2] 39, 27. — 2) Curtius, Ber. 23, 3023. — 3) A. Smith, Ann. Chem. 289, 310. — 4) Wedel, Ber. 33, 766.

der Kälte in Hydrazisatin $C_6H_4 < C(N_2H_2)$ übergeführt, einen Körper

von gleichzeitig sauren und basischen Eigenschaften, der beim Schmelzen (Schmelzp. 219°) fast glatt in Stickstoff und Oxindol zerfällt. Phenol liefert beim Erhitzen mit Hydrazinhydrat nur Phenoldiammonium vom Schmelzp. 56°, Hydrochinon das Hydrochinondiammonium vom Schmelzp. 154°¹). Bei höherer Temperatur liefert Phenol etwas Phenylhydrazin. Erheblich leichter erfolgt dieser Austausch bei den Naphtolen ²).

Bei der Einwirkung auf die Äthylester von Nitrophenolen erfolgt meist glatter Ersatz der Äthoxygruppe durch den Hydrazinrest. Zwei Hydrazinreste auf diesem Wege einzuführen, gelingt aber nicht³).

Hydrazinsalze. Das Diamid ist eine starke zweisäurige Base und bildet zwei Reihen Salze, welche als Diammoniumsalze bezeichnet werden.

Es tritt dabei entweder das zweiwertige Radikal $N_2H_6={\stackrel{V}{\downarrow}}{\stackrel{N}{\downarrow}}{\stackrel{M_3-}{\downarrow}}$ oder N_3-

Ammonium an Stelle von Wasserstoff in die Säuren ein. Meist aber ist letzteres der Fall; es verhält sich also das Diamid entgegen seiner symmetrisch anzunehmenden Struktur als einsäurige Basis; besonders trifft dies in wässeriger Lösung zu [Bach 4)]. Halogendiammoniumsalze mit 2 Mol. Säure bilden sich vorzugsweise, wenn man wässerige Hydrazinlösung neutralisiert und zuerst auf dem Wasserbade, dann über Kali verdunsten läst; Brom- und Jodsalze mit 1 Äq. Säure bilden sich bei Einwirkung der freien Halogene auf alkoholische Hydrazinlösung, wobei ein Teil des Hydrazins zersetzt wird, und werden durch Fällung mit Äther aus der Lösung gewonnen. Jodwasserstoffsäure bildet kein Dijodhydrat. Die Salze mit 2 Äq. Säure sind in Wasser leicht löslich, in Alkohol fast unlöslich, die mit 1 Äq. Säure sind in Wasser wie in warmem Alkohol leicht löslich, während in Äther und Benzol beide Reihen von Salzen unlöslich sind. Die Salze mit 2 Äq. Säure krystallisieren im regulären System 5). Sie gehen leicht in die Verbindungen des Typus N₂ H₅ X über.

Von Doppelsalzen bestehen mehrere Reihen. Den Alaunen entsprechende Verbindungen konnten nicht erhalten werden, es verhält sich das zweiwertige Radikal N₂ II₆ wie ein Erdalkalimetall. Dagegen entsprechen den Ammoniumdoppelsalzen SO₄ (N H₄)₂, SO₄ R. 6 H₂ O Diammoniumverbindungen SO₄ (N₂ H₅)₂, SO₄ R, in denen R Kupfer, Nickel,

¹⁾ Curtius u. Thun, J. pr. Chem. [2] 44, 187. — 2) L. Hoffmann, Ber. 31, 2909. — 3) A. Purgotti, Gazz. chim. 25, II, 497; Ber. 29, 298 Ref. — 4) R. Bach, Zeitschr. phys. Chem. 9, 241. — 5) Curtius u. Schulz, J. pr. Chem. [2] 42, 521.

Kobalt, Eisen, Mangan, Kadmium und Zink bedeuten kann, die aber sämtlich wasserfrei, dabei schwer löslich und sehr beständig sind. Sie fallen sofort beim Vermischen nicht allzu verdünnter Lösungen der Komponenten als feine krystallinische Niederschläge aus. Ein entsprechendes Magnesiumdoppelsalz existiert nicht. Den Ammoniumdoppelchloriden der zweiwertigen Elemente entsprechen analoge Doppelverbindungen des einwertigen Radikals N₂H₅. Schließlich finden sich Analoga jener Verbindungen, die als Additionsprodukte von Ammoniak an Metallsulfate oder Chloride betrachtet werden können 1).

Die Salze zersetzen sich, für sich erhitzt, bei hoher Temperatur unter Bildung von Ammoniumsalzen, Stickstoff und Wasserstoff. Beim Versetzen mit Nitriten entweicht Stickstoff unter heftigem Aufschäumen. Von den einfachen Salzen ist nur das Sulfat in Wasser schwer löslich, in Alkohol sind sie hingegen sämtlich schwer oder gar nicht löslich. Die meisten scheinen den entsprechenden Salzen des Ammoniums isomorph zu sein 2).

Die Molekulargröße ist in wässeriger Lösung bei den Monohalogeniden, dem Difluorid und dem Sulfat gleich der Hälfte, bei den übrigen Dihalogeniden gleich dem vierten Teile und bei dem Trihydrazinbijodhydrat gleich dem fünften Teile der einfachsten Formel³).

Wie das Hydrazinhydrat sind auch die Salze giftig. Nach subkutaner Injektion treten heftige Erscheinungen, Erregungszustände, dann Depression, zuletzt Koma, unregelmäßiger Puls, Erbrechen, Speichelsekretion und Kotentleerung ein. Der Harn enthält in den ersten Stunden nach der Vergiftung größere Mengen Allantoin, das auch im Speichel, aber nicht im Blute aufzutreten scheint⁴).

Acetat bildet eine weiße, krystallinische, sehr leicht in Wasser lösliche Masse²).

Bromide. Das Bibromid N₂H₆Br₂ wird durch Eindampfen der wässerigen Lösung von Hydrazinhydrat oder dem halbsauren Salze mit überschüssiger Bromwasserstoffsäure erhalten, ebenso wenn Benzalazin mit der Säure gekocht wird. Es schmilzt bei 195⁰3).

Das Monobromid (halbsaure Salz) N₂ H₅Br entsteht durch Einwirkung von Brom auf in Chloroform suspendiertes Hydrat unter lebhafter Stickstoffentwickelung als weiße Krystallmasse, die durch Umkrystallisieren aus heißem Alkohol in großen Säulen erhalten wird, nach der Gleichung:

$$5 N_2 H_4 . H_2 O + 4 Br = 4 N_2 H_4 . Br H + 5 H_2 O + N_2$$
.

Es entsteht ferner aus alkoholischer Hydrazinhydratlösung durch Bromwasserstoffsäure und Äther als weißes Pulver. Der Schmelzpunkt liegt bei 8003).

¹⁾ Curtius u. F. Schrader, J. pr. Chem. [2] 50, 311. — 2) Curtius u. R. Jay, ebend. [2] 39, 27. — 3) Curtius u. Schulz, ebend. [2) 42, 521. — 4) P. Borissow, Zeitschr. physiol. Chem. 19, 499.

Karbonat entsteht als stark kaustischer Sirup beim Verdunsten einer mit Kohlensäure gesättigten Hydrazinlösung, ist sehr hygroskopisch, in absolutem Alkohol schwer löslich 1).

Chloride. Das Bichlorid $Cl_2 N_2 H_6 = N_2 H_4 (ClH)_2$ wurde zuerst aus dem Sulfat durch Umsetzung mittelst Chlorbaryum dargestellt, entsteht auch durch Einwirkung von Chlor auf das Hydrat in alkoholischer Lösung nach der Gleichung $3 N_2 H_4 . H_2 O + 4 Cl = 2 (N_2 H_4 . 2 Cl H)$ + 3 H₂O + N₂. Es krystallisiert in großen, glasglänzenden, regulären Oktaedern, bei schnellem Auskrystallisieren dieselben charakteristischen, federförmigen Gebilde wie Ammoniumchlorid zeigend, löst sich leicht in Wasser, wenig in heißem absoluten Alkohol. schmilzt bei 1980 unter Salzsäureentwickelung zu einem klaren Glase des Monochlorhydrats, bei längerem Erhitzen auf 240° zerfällt es vollständig in Ammoniumchlorid, Stickstoff und Wasserstoff; bei schnellem Erhitzen findet die Zersetzung unter heftigem Verzischen, häufig unter Feuererscheinung statt. Mit Platinchlorid zersetzt es sich in konzentrierter Lösung, ohne ein Doppelsalz zu bilden, unter lebhafter Gasentwickelung, wobei das Platinsalz zu Chlorür reduziert wird2). Thiele 3) erhielt dagegen das Platindoppelsalz Cl₆ Pt. (N₂H₅)₂, also ein Doppelsalz des Monochlorhydrats, als gelben Niederschlag, wenn er eine absolut-alkoholische Lösung von Platinchlorid mit sehr konzentriert wässeriger Lösung des obigen Salzes versetzte und absoluten Äther zufügte.

Das Monochlorid $ClN_9H_5 = N_9H_4(ClH)$ entsteht durch Erhitzen des Bichlorids auf 160°, doch ist auch bei 140° die Zersetzung schon vollständig 4). Es schmilzt bei 89° und ist in Wasser überaus löslich, sehr schwer in siedendem absoluten Alkohol, aus dem es beim Erkalten in zolllangen, weißen Nadeln krystallisiert.

Vom Monochlorid leiten sich Metalldoppelsalze ab. Außer dem oben erwähnten Platindoppelsalze sind solche der zweiwertigen Metalle von der Zusammensetzung Cl₂R, Cl N₂H₅ und Cl₂R, 2 Cl N₂H₅ beim Kadmium, Quecksilber, Zink und Zinn bekannt, außerdem Diamidverbindungen der Zusammensetzung Cl₂R, 2 N₂H₄. Die Doppelchloride sind in Wasser meist sehr leicht löslich, scheiden sich jedoch meistens entweder aus diesem oder aus Alkohol gut krystallisiert ab. Unter fast identischen Versuchsbedingungen entstehen die Salze der beiden Reihen, so daß sogar beim Umkrystallisieren zuweilen ein Salz in das andere übergeht 5).

Kadmiumdoppelchloride sind schwer getrennt zu erhalten, da beide aus wässeriger Lösung krystallisieren. Das einfache Salz

¹⁾ Curtius u. R. Jay, J. pr. Chem. [2] 39, 27. — 2) Curtius, Ber. 20, 1632. — 3) J. Thiele, Ann. Chem. 270, 1. — 4) Curtius u. Schulz, J. pr. Chem. [2] 42, 521. — 5) Curtius u. F. Schrader, ebend. [2] 50, 311.

Cl₂Cd, Cl N₂ H₅ erhält man durch ziemlich starkes Eindampfen einer Lösung von 1 Mol. Kadmiumchlorid und 1 Mol. Hydrazinbichlorid und nicht allzu langsames Auskrystallisieren als glashelle, dünne, bis zu 2 cm lange Nadeln. Es ist in Wasser ziemlich leicht, in Alkohol wenig löslich, schmilzt noch nicht bei 250°. An der Luft wie im Exsikkator zerfällt es schnell, beim Stehen unter der Mutterlauge geht es zuweilen in das zweifache Salz über. In Ammoniak löst es sich ohne Gasentwickelung, aus der erhaltenen Lösung wird durch Salzsäure eine weiße Diamidverbindung gefällt.

Das zweifache Salz Cl₂Cd, 2Cl N₂ H₅. 4 H₂O entsteht vielfach neben jenem, ist etwas schwerer löslich. Es bildet derbe, kurze, schief abgeschnittene Prismen, die an der Lust wie im Exsikkator schnell unter Verlust des Krystallwassers verwittern. Gegen Ammoniak verhält es sich wie das einfache Salz. Die entstehende weiße Diamidoverbindung hat die Zusammensetzung Cl₂Cd, 2N₂H₄. H₂O.

Eisenoxyduldoppelchlorid ist schneeweiß, an der Luft beständig, aber zersließlich, in Alkohol unlöslich. Die wässerige Lösung nimmt an der Luft Sauerstoff auf.

Quecksilberdoppelchloride. Das zweifache Salz Cl₂Hg, 2 Cl N₂H₅ entsteht, wenn man eine Lösung von 2 Mol. Hydrazinbichlorid und 1 Mol. Quecksilberchlorid langsam an der Luft verdunsten läst. Es bildet bis zu 2 cm lange, sechsseitige Säulen, welche an der Luft schnell matt und undurchsichtig werden, ohne ihre Zusammensetzung zu ändern. Schmelzp. 178°. Es ist leicht löslich in Wasser, in heißem Alkohol etwas löslicher als in kaltem. Durch Salpetersäure wird es unter Gasentwickelung zerstört, auch auf Zusatz von Ammoniak oder Natronlauge erfolgt sofort Gasentwickelung, während metallisches Quecksilber abgeschieden wird.

Wahrscheinlich existieren noch andere Doppelsalze des Merkurichlorids, die aber nicht isoliert werden konnten.

Zinkdoppelchloride. Das zweifache Salz Cl₂Zn, 2 ClN₂H₅ ist am leichtesten zu erhalten. Es entsteht in großen, schönen Krystallen, wenn eine wässerige Lösung von 2 Mol. Hydrazinbichlorid und 1 Mol. Zinkchlorid bis zu starker Konzentration eingedampft, dann die sirupähnliche Masse nach dem Erstarren zerrieben, mit absolutem Alkohol mehrmals gewaschen und schließlich mit heißem Alkohol in Lösung gebracht wird. Die Krystalle bilden glänzendweiße, bis zu 2 cm lange, flache Nadeln vom Schmelzp. 135°, die an der Luft schnell zerfließen. Im Exsikkator scheinen sie Salzsäure zu verlieren, also langsam in das einfache Salz überzugehen. Dieses, Cl₂Zn, Cl N₂H₆, wurde in großen, sechsseitigen Prismen bei langsamem Verdunsten der wüsserigen Lösung von je 1 Mol. der Komponenten erhalten. Die Krystalle sind sehr wenig fest und stark hygroskopisch; sie schmelzen unscharf, zwischen 180 und 185°.

Zinnoxyduldoppelchloride Cl₂Sn, ClN₂H₅ und Cl₂Sn, 2 ClN₂H₅ sind schwer zu trennen. Das einfache Salz krystallisiert vorzüglich, schmilzt bei 105°. Man erhält es in ähnlicher Weise wie das zweifache Zinkdoppelsalz als perlmutterglänzende, große Blätter, meist zu Büscheln gruppiert, die nicht hygroskopisch, aber leicht in Wasser, etwas schwerer in Alkohol löslich sind. Beim Umkrystallisieren aus letzterem pflegen sich ölige Tropfen abzuscheiden, die beim Erkalten erstarren und dann krystallinische Struktur zeigen. Sie stellen das zweifache Salz dar, das unscharf, zwischen 55 und 60°, schmilzt.

Fluorid. Das Bifluorid F₂N₂H₆ schmilzt bei 105° und scheint unzersetzt destillierbar¹). Das Monofluorid konnte nicht erhalten werden.

Formiat (HCO₂H)₂N₂H₄ wird bei der Zersetzung von Triazoessigsäure mit kochendem Wasser oder heißem, nicht ganz wasserfreiem Alkohol erhalten. Es ist in Wasser überaus leicht löslich, daher trocknet die wässerige Lösung zu einem erst allmählich krystallisierenden Sirup, der, mit wenig Wasser aufgenommen, durch absoluten Alkohol in Form weißer, aus kleinen Nädelchen bestehender Flocken gefällt wird. Bei der Zersetzung der Triazoessigsäure mit Alkohol wird das Salz in centimeterlangen, rechtwinkligen Tafeln gewonnen. Es schmilzt bei 128° unter heftiger Gasentwickelung²).

Jodide. Das Bijodid J₂ N₂ H₆ lässt sich nur durch Zersetzung von Benzalazin mit rauchender Jodwasserstoffsäure erhalten. Es schmilzt bei 220°, ist sehr hygroskopisch und färbt sich am Lichte braun.

Das Monojodid JN₂H₅ entsteht nach den allgemeinen Bildungsweisen. Die Bildung aus Hydrazinhydrat und Jodtinktur erfolgt nach der Gleichung $5 N_2 H_4 . H_2 O + 4 J = 4 N_2 H_4 . HJ + 5 H_2 O + N_2$ so quantitativ, daß diese Reaktion zur Titration des Hydrats benutzt werden kann. Das Salz bildet lange, farblose Prismen vom Schmelzpunkt 127°, verpufft bei höherer Temperatur äußerst lebhaft. Es geht nicht beim Eindampfen mit konzentrierter Jodwasserstoffsäure in das Bijodid über 1).

Trihydrazinbijodhydrat N₆ H₁₂. 2 JH entsteht, wenn man zu einer Lösung von Hydrazinhydrat in wenig Alkohol nur so lange Jod zufügt, bis eine reichliche Ausscheidung weißer Krystalle eingetreten ist. Es ist in Wasser leicht löslich, krystallisiert aus Alkohol in großen, weißen, optisch zweischsigen Nadeln vom Schmelzp. 90°. Beim Eindampfen der wässerigen Lösung geht es in Monojodid über ¹).

Nitrate. Das neutrale Salz NO₃ N₂ H₅ wird aus dem Karbonat durch Versetzen mit Salpetersäure erhalten, ist krystallinisch, in Wasser sehr leicht löslich²), scheidet sich daraus manchmal in langen, pris-

¹⁾ Curtius u. Schulz, J. pr. Chem. [2] 42, 521. — 2) Curtius u. R. Jay, ebend. 39, 27.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

matischen Krystallen ab. Aus absolutem Alkohol, in dem es bei Siedehitze etwas löslich ist, krystallisiert es in Nadeln. Es schmilzt bei etwa 69°, beginnt bei 140° sich unzersetzt zu verflüchtigen und scheint auch bei 300° noch keine Zersetzung zu erleiden. Beim Erhitzen über freier Flamme verpufft es, konzentrierte Schwefelsäure bewirkt stürmische Entwickelung von Stickstoffoxyden, verdünnte Zersetzung unter Bildung von Stickstoffwasserstoffsäure. Beim Verreiben mit Phosphorpentachlorid verpufft das Nitrat zum Bichlorid. Das Salz reagiert gegen Lackmus schwach sauer 1).

Saures Salz (NO₃)₂N₂H₆ gewinnt man durch Umsetzung von Baryumnitrat mit Hydrazinsulfat, oder indem man Salpetersäure nur zur Hälfte mit Hydrazinhydrat neutralisiert. Es krystallisiert in zu Büscheln vereinigten Nadeln oder Platten, die in Wasser sich sehr leicht lösen, durch absoluten Alkohol schnell in das neutrale Salz verwandelt werden. Die wässerige Lösung zersetzt sich beim Erwärmen auf dem Wasserbade, sobald sie mehr als 30 Proz. des Salzes enthält. Das trockene Salz schmilzt, rasch erhitzt, bei 103 bis 104°; bei langsamem Erhitzen erfolgt schon bei 80 bis 85° Zersetzung in Stickstoffwasserstoffsäure, Salpetersäure, Stickstoff, Wasser, neutrales Hydrazinnitrat und Ammoniumnitrat. Langsame Zersetzung unter Entwickelung von Azoimid tritt selbst bei gewöhnlicher Temperatur im Exsikkator über konzentrierter Schwefelsäure ein ¹).

Oxalat scheidet sich in kleinen, harten, glänzenden Krystallen aus, wenn Triazoessigsäure mit kalt gesättigter, wässeriger Oxalsäurelösung gekocht wird 2).

Phosphate. Das neutrale Salz PO₄H₃. N₂H₄ wird durch doppelte Umsetzung aus dem Sulfat erhalten, ist sehr hygroskopisch und schmilzt bei 82°. — Das saure Salz (PO₄H₃)₂N₂H₄ ist weniger leicht löslich ³).

Phosphite. Das neutrale Salz PO_3H_3 . N_2H_4 bildet eine krystallinische hygroskopische Masse, bei etwa 36° schmelzend. — Das saure Salz $(PO_3H_3)_2N_2H_4$ ist weniger löslich, krystallisiert gut und schmilzt unzersetzt bei 82°8).

Sulfate. Saures Salz SO₄ N₂ H₆ = SO₄ H₂. N₂ H₄, das gewöhnliche, bei der Darstellung des Hydrazins entstehende Salz, krystallisiert wasserfrei in glasglänzenden, klinobasischen Tafeln. Es besitzt das spezif. Gew. 1,378, ist schwer löslich in kaltem Wasser (100 Tle. Wasser von 32° lösen 3,055 Tle.), leicht in heißem, unlöslich in Alkohol. Bei 250° erleidet es noch keine Veränderung, bei 254° schmilzt es unter Gasentwickelung 1). Im Reagenzglase in der Flamme erhitzt, schmilzt es unter explosionsartiger Gasentwickelung, wobei die Schwefelsäure

¹⁾ A. Sabanejeff u. E. Dengin, Ztschr. anorg. Chem. 20, 21. — 2) Curtius u. R. Jay, J. pr. Chem. [2] 39, 27. — 3) Sabanejeff, Ztschr. anorg. Chem. 17, 480 u. 20, 21. — 4) Curtius, J. pr. Chem. [2] 44, 101.

zum Teil zu Schwefel reduziert wird¹). Die Lösungswärme ist — 8,7 Kal.²).

Neutrales Salz, Semisulfat $SO_4(N_2H_5)_2 = SO_4H_2(N_2H_4)_2$ entsteht, wenn man die wässerige Lösung von Hydrazinhydrat mit Schwefelsäure genau neutralisiert, die Lösung eindampft und schließlich im Vakuum verdunsten läßt. Es bildet große anisotrope Tafeln, die bei 85° schmelzen und an der Luft zerfließlich sind. Aus der wässerigen Lösung wird es durch Alkohol zunächst ölig gefällt, beim Reiben mit einem Glasstabe oder beim Einwerfen eines Krystalles wird diese Fällung krystallinisch³).

Von dem Semisulfat leiten sich, wie schon erwähnt, eine Anzahl Metalldoppelsulfate ab 4). Von diesen werden diejenigen des Eisens, Mangans, Quecksilbers und Zinns durch Ammoniak unter Stickstoffentwickelung zersetzt, während sich die von Nickel, Kobalt, Zink und Cadmium ohne Gasentwickelung darin lösen und, wenn der Überschuß des Ammoniaks durch Kochen entfernt wird, Additionsprodukte von Hydrazin an die entsprechenden Sulfate ausfallen lassen.

Cadmiumdoppelsulfat SO₄Cd, SO₄(N₂H₅)₂, dem Zinksalz in jeder Beziehung außerordentlich ähnlich, ist weiß, beständig, in Wasser schwer, in Ammoniakflüssigkeit leicht löslich. Von verdünnten Säuren wird es nicht angegriffen.

Ferrodoppelsulfat $SO_4Fe,SO_4(N_2H_5)_2$ ist ein feiner, krystallinischer Niederschlag, nach dem Trocknen ein feines, fast weißes Pulver mit geringem gelbgrünlichen Schein. Die Reaktionen entsprechen vollständig denen der Komponenten. Bei der Zersetzung durch Ammoniak hinterbleibt ein grünlichschwarzer Rückstand.

Kobaltdoppelsulfat $SO_4Co,SO_4(N_2H_5)_2$, ein schön rosenrotes Salz in mikroskopischen Krystallen, verhält sich gegen Reagentien fast ebenso wie das Nickelsalz. Die Lösung in Ammoniak ist prächtig dunkelrot.

Kupferdoppelsulfat SO₄Cu,SO₄(N₂II₅)₂, ein hellblauer Niederschlag, der aus verdünnten Lösungen erst nach längerem Stehen ausfällt; nach dem Trocknen bildet es ein leuchtend hellblaues, sehr feines Pulver, das unter dem Mikroskop gut ausgebildete, schiefe Prismen oder Täfelchen zeigt. Durch konzentrirte Salpetersäure wie durch erhitzte konzentrierte Schwefelsäure wird es schnell unter Gasentwickelung zerstört.

Manganodoppelsulfat SO₄Mn,SO₄(N₂H₅)₂ ist dem Ferrosalze sehr ähnlich, aber bedeutend leichter löslich. Nach dem Trocknen erscheint es als weises, krystallinisches Pulver mit schr schwachem, rötlichem Schimmer, das noch bei 100° an der Lust beständig ist.

¹⁾ Curtius, Ber. 20, 1632. — 2) Berthelot u. Matignon, Compt. rend. 113, 672; Ber. 25, 63 Ref.; R. Bach, Ztschr. phys. Chem. 9, 241; Thomson, ebend. 9, 633. — 3) Curtius, J. pr. Chem. [2] 44, 101. — 4) Curtius u. F. Schrader, J. pr. Chem. [2] 50, 311.

Nickeldoppelsulfat $SO_4Ni,SO_4(N_2H_5)_2$, ein feiner, apfelgrüner Niederschlag, auch in siedendem Wasser schwer löslich, nach dem Trocknen weißlichgrün, aus sehr feinen, mikroskopischen Prismen bestehend. In Salpetersäure ist es unter Gasentwickelung mit gelber Farbe löslich, in Chlorwasserstoffsäure unlöslich. Von Ammoniakflüssigkeit wird es mit blauer Farbe aufgenommen.

Zinkdoppelsulfat SO₄Zn,SO₄(N₂H₅)₂, ein weißes, krystallinisches Pulver, wenig löslich in Wasser und verdünnten Säuren, leicht in Ammoniak. Von konzentrierter Salpetersäure und heißer konzentrierter Schwefelsäure wird es zersetzt. Die ammoniakalische Lösung wird durch starke Verdünnung zersetzt unter Abscheidung eines flockigen Niederschlages, der ein Gemenge von Zinkoxydhydrat mit basischem Salze ist, während Hydrazinsulfat in Lösung bleibt.

Sulfite. Sabanejeff und Speransky¹) erhielten durch Einleiten von Schwefeldioxyd in eine Lösung von Hydrazinhydrat das Pyrosulfit S₂O₅ (N₂H₅)₂, das durch Krystallisation im Vakuum oder durch Abdampfen in einer Schwefeldioxydatmosphäre und Fällen mit Alkohol in trockenem Zustande erhalten wird. Wird die wässerige Lösung dieses Salzes mit Hydrazinhydrat neutralisiert, so scheiden sich beim Stehen der Lösung über Schwefelsäure seidenglänzende Nadeln des Hydrazinsulfits SO₃(N₂H₅)₂ aus. Beide Salze oxydieren sich leicht zu den entsprechenden Sulfaten.

Dithionate, Amidosulfonate, Sulfophosphate s. Sabanejeff¹). Trinitrid s. u. Azoimid.

Organische Salze s. Curtius²).

Metalldiamidsalze, Additionsprodukte von Hydrazin an Metallsulfate oder Chloride, entstehen, wie schon erwähnt, teilweise durch Kochen ammoniakalischer Lösungen gewisser Diammoniumdoppelsalze; ferner entstehen sie unmittelbar durch Einwirkung von Hydrazinhydrat auf Lösungen der betreffenden Metallsalze. Sie sind stets mehr oder weniger durch Metallhydroxyde verunreinigt. In verdünnter Schwefelsäure lösen sie sich unter Abscheidung von Diammoniumsulfat³).

Cadmiumchlorid-Diamid Cl₂Cd, 2N₂H₄. H₂O, weißer, unlöslicher Niederschlag, leicht löslich in Ammoniak.

Kobaltsulfat-Diamid SO₄Co, 3 N₂H₄ (?), fleischfarbener Niederschlag, anscheinend weniger beständig als die Nickelverbindung, daher die Formel auch noch unsicher.

Nickelsulfat-Diamid SO₄Ni, 3N₂H₄ fällt als hellrotvioletter Niederschlag, im Überschuss des Fällungsmittels nicht wieder löslich; getrocknet bildet es ein krystallinisches, hellrosa bis rotviolett gefärbtes Pulver.

¹⁾ Sabanejeff, Ztschr. anorg. Chem. 17, 480 u. 20, 21. — 2) Curtius u. H. Franzen, Ber. 35, 3239. — 3) Curtius u. F. Schrader, J. pr. Chem. [2] 50, 311.

Zinkchlorid-Diamid Cl₂Zn, 2N₂H₄, weißer Niederschlag, in Wasser unlöslich, in Ammoniak leicht löslich.

Zinksulfat-Diamid SO₄Zn, 2 N₂ H₄, weißer, krystallinischer Niederschlag, in Ammoniak ohne Gasentwickelung löslich.

Substituierte Hydrazine.

Diese Körperklasse wurde von E. Fischer 1) entdeckt und hat auch durch ihn die fruchtbringendste Verwendung in der Erforschung der Zuckerarten gefunden.

Die allgemeine Darstellungsmethode war zunächst die Reduktion der Nitrosamine, am besten mit Zinkstaub und Essigsäure in alkoholischer Lösung: $R_2 N.NO + H_4 = R_2 N.NH_2 + H_2O$. Hiernach lassen sich aber nur sekundäre Hydrazine gewinnen, da primäre Amine keine Nitrosoverbindungen liefern. Zur Darstellung primärer Hydrazine führt die Spaltung der Semikarbazide, ferner die Einwirkung von Bromaminen mit sekundärer Stellung der Aminogruppe auf Silberoxyd²), die Reduktion von Nitraminen³). Methylhydrazin erhält man durch Reduktion von Diazomethan⁴).

Auch direkte Alkylierung des Hydrazins führt zum Ziele 5). Geeignete Alkylierungsmittel sind die alkylschwefelsauren Salze 6).

Kishner⁷) behandelt Monobromamine mit Silberoxyd. Es entstehen Hydrazone, die durch Spaltung mit Salzsäure in Hydrazine übergeführt werden.

In der aromatischen Reihe liefern die Diazokörper ein bequemes Ausgangsmaterial. Allgemein verwendbar ist deren Reduktion vermittelst Alkalibisulfit. Es entsteht dabei zunächst hydrazinsulfonsaures Salz, das durch Kochen mit konzentrierter Salzsäure in das substituierte Hydrazin und Alkalisulfat zerfällt:

- 1. $C_6H_5N:N.NO_3 + 2SO_3KH + H_2O = C_6H_5NH.NH.SO_3K + SO_4HK + NO_3H$
- 2. $C_6H_5NH.NH.SO_3K + ClH + H_2O = C_6H_5NH.NH_2.ClH + SO_4HK.$

Oder man reduziert Diazoaminokörper in ähnlicher Art wie die Nitrosamine:

 $C_6H_5N:N.NH.C_6H_5 + H_4 = C_6H_5NH.NH_2 + C_6H_5NH_2.$

Speziell das Phenylhydrazin entsteht auch mit Leichtigkeit bei Einwirkung von Zinnchlorür und Salzsäure auf Diazobenzolchlorid.

Quaternäre Hydrazine entstehen aus den Natriumverbindungen sekundärer Amine durch Jod:

$$2 R_2 N Na + J_2 = 2 J Na + R_2 N. N R_2.$$

¹⁾ E. Fischer, Ann. Chem. 199, 281. — 2) N. Kishner, Journ. russ. phys.-chem. Ges. 31, 872; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 653. — 3) Thiele u. Meyer, Ber. 29, 963; Franchimont u. van Erp, Rec. trav. chim. Pays-Bas 14, 318; Ber. 29, 424 Ref. — 4) v. Pechmann, Ber. 28, 859. — 5) Harries u. Tamemasa Haga, ebend. 31, 60. — 6) R. Stollé, ebend. 34, 3268. — 7) N. Kishner, J. pr. Chem. [2] 52, 424 u. 64, 113.

Die aliphatischen Hydrazine sind leicht flüchtige Öle, leicht löslich in Wasser und Alkohol. Die aromatischen sind gleichfalls ölig oder von niederem Schmelzpunkt, sieden aber meist bei gewöhnlichem Druck unter geringer Zersetzung, lösen sich in Wasser nur wenig. Jene vermögen sich mit einer oder mit zwei Molekeln einer einbasischen Säure zu vereinigen, wobei allerdings die einfachsauren Salze meist beständiger sind. Die aromatischen Hydrazine bilden überhaupt nur Salze letzterer Art. Von diesen zeichnen sich die Chlorhydrate dadurch aus, daß sie in heißem Benzol löslich sind.

Gegen Reduktionsmittel sind die Hydrazine recht beständig, und erst bei anhaltender Behandlung mit Zink und konzentrierter Salzsäure erfolgt unter Spaltung Reduktion zu Amin und Ammoniak: RNH.NH₂ + H₂ = R.NH₂ + NH₃. Um so leichter reagieren die Verbindungen mit Oxydationsmitteln. Die primären reduzieren Fehlingsche Lösung schon in der Kälte. Von den sekundären thun dies die symmetrischen auch noch ziemlich leicht, die unsymmetrischen erst in der Wärme.

Die primären Hydrazine liefern beim Kochen mit Kupfervitriol¹), Eisenchlorid²) oder Ferricyankalium³) den zugehörigen Kohlenwasserstoff, während der gesamte Stickstoff gasförmig entweicht, z. B.:

$$C_6 H_5 NH.NH_2 + 2 Cu SO_4 + H_2 O = C_6 H_6 + N_2 + 2 SO_4 H_2 + Cu_2 O.$$

Chlorkalk oxydiert Phenylhydrazin zu Azobenzol4).

Sekundäre unsymmetrische Hydrazine gehen bei Oxydation mit Quecksilberoxyd unter Verlust von zwei Wasserstoffatomen in Tetrazone über:

$$2RNR_1.NH_2 + O_2 = R.NR_1.N:N.R_1NR + 2H_2O.$$

Salpetrige Säure wirkt auf primäre Hydrazine wie auf sekundäre Amine, nämlich unter Bildung von Nitrosoverbindungen R. N(NO).NH₂. In saurer Lösung bildet sie aus Phenylhydrazin Azobenzol⁵).

Phenylhydrazin und eine Anzahl seiner Homologen und Substitutionsprodukte reagieren mit Aldehyden und Ketonen in der Art, dass das Sauerstoffatom des Karbonyls mit den beiden Wasserstoffatomen der NH₂-Gruppe als Wasser austritt und die Reste sich zusammenlagern:

$$C_6H_5.NH.NH_2 + R.COH = C_6H_5.NH.N:CH.R + H_2O,$$

 $C_6H_5.NH.NH_2 + R.CO.R_1 = C_6H_5.NH.N:C < \frac{R}{R_1} + H_2O.$

Diese Verbindungen, Phenylhydrazone 6) u. s. w., erhält man meist gut in essigsaurer Lösung. Freie Mineralsäuren dürfen nicht zugegen sein, besonders nicht salpetrige Säure. Die Verbindungen krystallisieren

¹⁾ v. Baeyer, Ber. 18, 90. — 2) Zincke, ebend. 18, 786. — 3) N. Kishner, Journ. russ. phys.-chem. Ges. 31, 1033; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 957. — 4) Brunner u. Pelet, Ber. 30, 284. — 5) Altschul, Journ. pr. Chem. [2] 54, 496. — 6) E. Fischer, Ber. 21, 985.

Machweis und zur Charakterisierung von Aldehyden und Ketonen. Dialdehyde und Diketone gehen die Kondensation mit 2 Molekeln Phenylhydrazin ein und liefern dabei meist gut krystallisierende Bis-Phenylhydrazone, meist als Osazone bezeichnet. Solche Verbindungen entstehen auch aus Zuckerarten, welche eine Aldehyd- oder Ketogruppe enthalten, indem gleichzeitig Oxydation einer benachbarten Hydroxylgruppe erfolgt 1). Diese Verbindungen spalten bei Einwirkung von rauchender Salzsäure oder von Brenztraubensäure 2) oder Benzaldehyd 3) Phenylhydrazin ab, indem sie in Osone übergehen.

Wie Aldehyde und Ketone verhalten sich auch Aldehyd- und Ketonsäuren. Mit Acetessigester entstehen schon in der Kälte Hydrazone CH₈.C $\stackrel{CH_2.CO.OC_2H_5}{N.NR}$, die bei 130 bis 140° eine Molekel

Alkohol verlieren und in Derivate des Pyrazolons CH_3 . $C \stackrel{CH_2.CO}{N}$. NR übergehen.

Gegen Säurechloride, Säureanhydride und Ester verhalten sich im übrigen die primären Hydrazine wie das Ammoniak, indem sie zur Bildung substituierter Hydrazide führen.

Sekundäre aromatische Hydrazine verbinden sich sehr leicht schon in der Kälte mit Brenztraubensäure zu alkylierten Hydrazonen R.N.R₁.N:C(CH₈).CO₂H, welche beim Erwärmen mit konzentrierter Salzsäure Ammoniak abspalten und in Karbonsäuren alkylierter Indole übergehen.

Säurehydrazide.

Diese Verbindungen entstehen analog den Amiden bei Einwirkung von Hydrazinhydrat auf Säureester, Säurechloride und auch Säureamide 4). Man erhält bei geringem Überschuß von Hydrazin primäre Hydrazide, R.CO.NH.NH₂, krystallisierbare, in Wasser und Alkohol lösliche, in Äther, Chloroform und Benzol unlösliche Verbindungen. Sie vermögen sich noch mit Säuren zu verbinden, liefern aber andererseits auch Natriumsalze. Ammoniakalische Silberlösung reduzieren sie schon in der Kälte.

Wendet man Säureester im Überschus an oder trägt man in die alkoholische Lösung der primären Hydrazide Jod ein, so entstehen sekundäre Säurehydrazide, die sich durch größere Beständigkeit gegenüber Säuren und Alkalien auszeichnen. Durch Erhitzen für sich bezw. mit Chlorzinkammoniak oder Phosphorpentasulfid gehen sie in Derivate des Furodiazols, Pyrrodiazols und Thiodiazols über 5).

· Die Hydrazide entstehen ferner schon durch Erhitzen der Diam-

¹⁾ E. Fischer, Ber. 17, 579. — 2) E. Fischer u. Ach, Ann. Chem. 253, 63. — 3) E. Fischer u. E. F. Armstrong, Ber. 35, 3141. — 4) Th. Curtius, J. pr. Chem. [2] 50, 275. — 5) Stollé, Ber. 32, 797.

moniumsalze organischer Säuren. Dabei liefern die niedrig schmelzenden Salze ausschliefslich primäre Hydrazide, die höher schmelzenden daneben sekundäre ¹).

Salpetrige Säure, kalte konzentrierte Salpetersäure sowie Diazosalze wandeln die Hydrazide in Azide um:

$$R.CO.NH.NH_2 + NO_2H = R.CO.N_3 + 2H_2O.$$

Durch Einwirkung von Hydrazinhydrat auf Kohlensäureamide und Kohlensäureester entstehen je nach den Bedingungen drei verschiedene Hydrazide: 1. Karbaminsäurehydrazid (Semikarbazid) CO $<_{
m NH_2}^{
m NH_2}$

- 2. dessen Biuret, das Hydrazidikarbonamid CONH₂
- 3. Karbohydrazid $CO < NH.NH_2^{2}$).

Entsprechende Verbindungen_entstehen aus den substituierten Harnstoffen. Ebenso liefern die Thioharnstoffe Thiosemikarbazide und andere Körper 3).

Amidinähnliche Produkte, Mono- und Dihydrazidine, entstehen bei Einwirkung von Hydrazin auf Imidoäther 4).

Von den Verbindungen mit organischen Säuren seien die folgenden besonders angeführt, weil sie zur Auffindung der Stickstoffwasserstoffsäure geführt haben:

Benzoylhydrazin C₆H₅CONH-NH₂ krystallisiert beim Vermischen von 1 Mol. Benzoylglykolsäureester und 1 Mol. Hydrazinhydrat zuerst aus, bildet sich auch durch Einwirkung des Hydrats auf Benzoeester quantitativ nach der Gleichung C₆H₅. CO₂R + N₂H₄. H₂O = C₆H₅CO.NH-NH₂ + ROH⁵). Es bildet, aus Alkohol krystallisiert, große, glänzende Blätter vom Schmelzp. 112°, reduziert Fehlingsche Lösung schon in der Kälte. In kaltem Wasser und Alkohol ist es ziemlich, in heißem sehr leicht löslich, in heißem Äther schwer. Durch Kochen mit Wasser wird es nicht verändert, dagegen zerfällt es durch Erwärmen mit Säuren oder Alkalien in die Komponenten. Durch Schütteln mit der äquimolekularen Menge Benzaldehyd entsteht quantitativ Benzoylbenzalhydrazin, farblose, lange, spießige Krystalle, unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in heißem Äther, bei 203° schmelzend. Mit salpetriger Säure liefert das Benzoylhydrazin Stickstoffwasserstoffsäure ⁶).

Hydrazinessigsäure NH₂-NH.CH₂.COOH krystallisiert aus der Mutterlauge, wenn man Benzoylglykolsäureester mit 2 Mol. Hydrazin versetzt und das zunächst ausgeschiedene Benzoylhydrazin abfiltriert hat. Durch wiederholtes Umkrystallisieren aus heißem Alkohol

¹⁾ Curtius u. H. Franzen, Ber. 35, 3239. — 2) Curtius u. Heidenreich, ebend. 27, 55. — 3) M. Busch, ebend. 32, 2815, 33, 1058. — 4) A. Pinner, ebend. 30, 1871; Ann. Chem. 297, 221, 298, 1. — 5) Curtius, Ber. 24, 3341. — 6) Ders., ebend. 23, 3023.

gereinigt, bildet sie große, spröde, glasglänzende Tafeln vom Schmelzpunkte 93°, sehr leicht löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Alkohol, unlöslich in Äther. Sie schmeckt deutlich süß und kühlend und reagiert vollkommen neutral. Sie löst sich in alkalischer Kupferlösung mit tief violetter Farbe und fällt aus neutraler Eisenchloridlösung einen roten Niederschlag. Fehlingsche Lösung reduziert sie erst beim Erwärmen, ammoniakalische Silberlösung schon in der Kälte unter Spiegelbildung. Durch Erwärmen mit Alkalien oder Säuren zerfällt sie in Glykolsäure und Hydrazin. Beim Schütteln mit der äquimolekularen Menge Benzaldehyd in schwach alkalischer Lösung liefert sie Benzalhydrazinessigsäure, die aus heißem Alkohol in seidenglänzenden Nadeln vom Schmelzp. 156,5° krystallisiert, schwer löslich in Wasser und heißem Äther, leicht in heißem Alkohol 1).

Hippurylhydrazin C₆H₅CO.NH.CH₂CO.NH.NH₂ entsteht durch Zugabe von Hydrazinhydrat zu 1 Mol. Hippursäureester, der in möglichst wenig siedendem Alkohol gelöst ist, scheidet sich beim Erkalten aus und wird durch Umkrystallisieren aus heißem Alkohol gereinigt. Ausbeute etwa 90 Proz. Es bildet farblose, zu glänzenden Büscheln vereinigte Nadeln vom Schmelzpunkt 162,5°, ziemlich löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Alkohol und Wasser, schwer in heißem Äther. Ammoniakalische Silberlösung wird schon in der Kälte unter Spiegelbildung reduziert, Fehlingsche Lösung zunächst smaragdgrün gefärbt und erst bei längerem Stehen oder beim Erwärmen reduziert. Durch Erwärmen mit Säuren oder Alkalien zerfällt es in die Komponenten. Beim Schütteln mit Benzaldehyd in wässeriger Lösung giebt es Hippurylbenzalhydrazin, das aus Alkohol in glänzenden Blättchen vom Schmelzpunkt 1820 krystallisiert. Durch Natriumnitrit und Essigsäure bei 0° entsteht eine Ausscheidung von Nitrosohippurylhydrazin oder Nitrosohydrazinhippursäure. Diese Substanz bildet, aus Äther oder Alkohol umkrystallisirt, farblose, anisotrope Nadeln vom Schmelzpunkt 98°. Sie ist unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in kaltem Alkohol, schwer in heißem Äther, giebt die Liebermannsche Reaktion. Sie hinterlässt auf der Zunge ein brennendes Gefühl und reizt heftig zum Niesen. Beim Erhitzen auf Platinblech verzischt sie lebhaft. Beim Kochen mit Säuren, leichter noch mit Alkalien, zerfällt sie in Hippursäure und Stickstoffwasserstoffsäure, durch Kochen mit Wasser in ein indifferentes Gas und eine sehr schwer lösliche Substanz. reagiert sauer und löst sich leicht in Alkalien oder Ammoniak, die alkalische Lösung zeigt vorübergehend prachtvoll blaue Fluoreszenz. Die ammoniakalische Lösung giebt auf Zusatz von Silbernitrat ein weißes, explosives Silbersalz 1). Nach späteren Untersuchungen ist die

Substanz als Hippurazid C_6H_5 . CO.NH.CH₂.CO.N $\stackrel{N}{\underset{N}{\stackrel{11}{\sim}}}$ aufzufassen²).

¹⁾ Curtius, Ber. 23, 3023. — 2) Ders., J. pr. Chem. [2] 50, 275.

	Formel	Schmels. punkt	Siedopunkt	Speatf. then whi
	Primare aliphatische Hyd	ydrazine.		
Methylhydrazin	CH ₈ N ₂ = H ₂ N.NH(CH ₁)	Hiirsik	(245)	
Authlingdrazin	C, H, N, = (C, H,) N H, N H, C, H, N, W, W, W, N, W, N, W, N, W, N, N, N, N, N, N, N, N, N, N, N, N, N,	# 5	(8E) 14 (9E)	("A1) 2408,0
Isobutylnydrazin	H ₁₂ N ₂ = (CH ₃), CH CH, NH NH H ₁₄ N ₂ = (C ₃ H ₂), CH NH NH, H ₂ N ₃ = CH, CH (NH NH ₂), C ₃ E	ਰ ! ।	100 - 102" 210 - 215"	(,n i) eterio
Allylhydrazin	C, H, N, = CH, CH, CH, NH, NH, C, O, H, N, N, E, C, O, H, N, N, N, C, O, O, N, N, C, O, O, O, O, O, O, O, O, O, O, O, O, O,	Milnuig.	, – 2	(#UR) BUHN'O
	Sekundäre aliphatische Hy	Hydrazine.		
Se-Dimethylhydrazin S-Dimethylhydrazin Se-Diäthylhydrazin S-Diäthylhydrazin Dimethylmethylenhydrazin S-Diathylmethylenhydrazin S-Dimethylmethylenhydrazin S-Dimethylmethylenhydrazin	* 12	filianig "	62,5° (717) 63° (753) 50 60° 90 90° H4 86° (758) 184125°	O,MOI (11")
	Aromatische Hydrazine.	.0.		
Phenylhydrazin	C, H, N, C, H, NH, NH,	17,5"	24:3,50	(1,1070 (10"); 1,0070 (11)
N-Methylderivat (asymm.)	(', H ₁₀ N	Attenta	Zarnetzung)	
N,N¹-Dimethylderivat N,N¹-Trimethylderivat	CHIN	:5 ·	(131 (35) (2) 94 (3) (3) 94 (8)	- 1
N'Athylderivat (aymm.)	* Z		(0) 0701 101	

$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
C, H ₁₈ N ₁ C, H ₁₈ N ₁ C, H ₁₈ N ₁ C, H ₁₈ N ₁ C, H ₁₈ N ₂ C, H ₁₈ N ₃ C, H ₁₈ N ₃ C, H ₁₈ N ₄ C, H ₁₈ N ₃ C, H ₁₈ N ₄ C, H ₁₈ N ₃ C, H ₁₈ N ₃ C, H ₁₈ N ₃ C, H ₁₈ N ₄ C, H ₁₈ N ₃ C, H ₁₈ N ₄ C, H

	Formel	Schmelz- punkt	Siedepunkt	Spezif. Gewicht
Hydrazinotriphenylmethan	$C_{10}H_{18}N_{2} = (C_{o}H_{b})_{8}: C.NH.NH_{2}$ $C_{25}H_{22}N_{3}$ $C_{25}H_{22}N_{3}$ $C_{26}H_{20}N_{2} = (C_{o}H_{3}.CH_{2})_{2}N.N(CH_{2}.C_{o}H_{3})_{2}$ $C_{5}H_{12}N_{2} = CH_{2} < CH_{2} - CH_{2}$	gegen 135° 149° Öl	 146° (728)	
	Dihydrazine.			
Piperazyldihydrazin	G, H ₁₂ N, =: NH ₂ . N < C ₂ H ₄ >N. NH ₂	1000	ı	2280
o-Diphenylendihydrazin p-Diphenylendihydrazin	C, H, NH. NH.	110° 165—167° (Zersetzung)	1 1	
	Primäre Hydrazide.			
Formbydrazid	CH,ON, = H.CO.N.H.	54.	I	
Acethydrazid	$\dot{0} = cH_{s}$.	670	ļ	 -
Benzhydrazid		112,50	ı	 -
Glykolsäurehydrazid	C.H.N.O. = HO.CHCO.N.H.	930	1 1	! ! -
α-Milchsäurehydrazid')	$\mathbf{r}_{\mathbf{s}} = \mathbf{c}\mathbf{H}_{\mathbf{s}} \cdot \mathbf{c}\mathbf{H}(0)$	1850	j	1
Lävulinsäurehydrazid	_ ~	850	I	1
Oxalylhydrazid	$C_2H_4N_4O_2 = CO \cdot N_2H_3$	235°	I	l
Malonylhydrazid		1540	I	1
Succinhydrazid	C, H ₁₀ N, O ₂ = CH ₂ · CO · N ₂ H ₃	1670	ŀ	1
g-Methyladipinshurehydrazid	= C, H, (00. N	1360	1	I
Korksüurehydrazid	C, H, N, O, = C, H, (CO. N, H,),	$185 - 186^{\circ}$	I	1
Fumarakurehydrazid	C, 11, N, O, = C, H, (CO, N, H,).		ł	1
Weinsiturehydrazid	"II"N'OO' (HO)HO TO N'HI"	182,5-1830	1	1

589

 $132 - 182^{\circ}$ 131°

1870 133

Co. He N. O.

23.3" 1700

 $\begin{array}{c|c} & C_{\star}H_{\star}N_{v}O_{\star} = C_{b}H_{\star} < CO_{\star}NH \\ \end{array}$

ydrazid

00.NH, 00

= '0'N'N'0' =

bei 250ª

nicht

oberhalb 300°

220

Isophtaldilıydrazid

Terephtaldibydrazid

140°; 136°

266-267

132" 270";

C₂H₂N₂O₂ = H.CO.NH.NH.CO.H | 159-160° CH.N. CH.CO.NH

-Diformylbydrazin

Sekundäre Hydrazide.

sublimiert bei 200°

1

180-183 (15)

Tertiare Hydrazide.

Phtalhydmzid $C_{s}H_{s}N_{z}O_{z}=O_{s}H_{s}<\sim 0.81$

ż

Quaternare Hydrazide.

[1

1410 (15) İ

1140 86

Tetraacetylbydrazin , $C_sH_{ts}N_sO_s=(C_tH_sO)_sN_sNH(C_cH_sO)_s$ Diacetylphtalbydrazid , $C_{ts}H_{ts}N_sO_s=C_sH_s<0$.

1) Curtius u. Franzen, Ber. 35, 3240. -- 1) R. Stollé, Ber. 34, 3268.

Buzylen.

Buzylen $N_4H_4 = NH=N.NH.NH_2$ ist bisher nur als Phenylhippurylderivat $C_6H_5N:N.NH.NH.CO.CH_2.NH.CO.C_6H_5$, das durch Einwirkung von Hippurylhydrazin auf Diazobenzolsulfat entsteht, und des entsprechend hergestellten Phenylbenzoylderivats bekannt¹). Ersteres ist ein gut krystallisierender Körper, der aber in organischen Lösungsmitteln sich alsbald zersetzt in Anilin und Diazohippuramid einerseits, Hippuramid und Diazobenzolimid andererseits. Die Benzoylverbindung ist noch leichter zersetzlich, so dass sie in trockenem Zustande nicht erhalten werden konnte.

Azoimid.

Azoimid, Stickstoffwasserstoffsäure $N_3H = N > NH$ wurde von Curtius²) entdeckt. Ebenso wie sich aus Salmiak und Natriumnitrit Stickstoff bildet, sollte das Azoimid aus Hydrazinmonochlorid

und Nitriten hervorgehen. Der Gleichung

NH.Cl

NO.No. — No. + 2 H.O + Cl No.

 $NH_4Cl + NO_2Na = N_2 + 2H_2O + ClNa$ sollte entsprechen:

$$\frac{N H_8 Cl}{N H_2} + N O_2 Na = \frac{N}{N} N H + 2 H_2 O + Cl Na.$$

Indessen gelang diese direkte Darstellung zunächst nicht, sondern es mußten Umwege eingeschlagen werden. So gelingt die Darstellung, wenn man Hydrazinhydrat auf Benzoylglykolsäureester einwirken läßt. Hierbei entstehen Benzoylhydrazin und Hydrazinessigsäure. Aus ersterem entsteht durch Einwirkung von Natriumnitrit und Essigsäure unter Aufnahme der Nitrosogruppe und gleichzeitiger spontaner Wasserabspaltung schon in der Kälte nach der Gleichung

$$C_6H_5.CO.NH.NH_2 + NOOH = C_6H_5.CO.N < N + 2H_2O$$

Benzoylazoimid, welches durch Kochen mit Natronlauge, besser mit Natriumäthylat³), Natriumbenzoat und Stickstoffnatrium liefert:

$$C_6H_5.CO.N <_N^N + 2 NaOH = C_6H_5.COONa + NaN <_N^N + H_2O;$$

aus dem Natriumsalz erhält man dann durch Ansäuern das freie Azoimid. Ganz analog liefert die neben Benzoylhydrazin entstandene Hydrazinessigsäure durch Behandeln mit salpetriger Säure die leicht lösliche Azimidoessigsäure, welche ihrerseits durch verseifende Mittel Stickstoffwasserstoffsäure bildet²).

Hippurylhydrazin liefert beim Behandeln mit Nitrit und Essigsäure zunächst einen Körper, den Curtius ursprünglich als Nitrosohippuryl-

¹⁾ Curtius, Ber. 26, 1263. — 2) Ders., ebend. 23, 3023. — 3) Ders., ebend. 24, 3341.

hydrazin C_6H_5 .CO.NH.CH₂.CO.N $<_{NH_2}^{NO}$ auffalste, der später 1) als Diazohippuramid C_6H_5 .CO.NH.CH₂.CO.NH-N=N.OH angesprochen wurde und sich schliefslich 2) als Hippurazid C_6H_6 .CO.NH.CH₂.CO.N $<_{N}^{(1)}$ erwies. Beim Kochen mit Säuren oder Alkalien zerfällt derselbe leicht in Hippursäure und Stickstoffwasserstoffsäure 3); ebenso spaltet er Azoimid ab bei Einwirkung vieler anderer Körper, wie Ammoniak, Anilin, Toluylendiamin, Diamid, Phenylhydrazin. Die Zersetzung erfolgt beispielsweise schon durch Sättigen der alkoholischen Lösung mit Ammoniakgas.

Diazobenzolimid, das als Phenylester der Stickstoffwasserstoffsäure aufzufassen ist, läst sich nicht verseisen. Durch Eintritt von Nitrogruppen wird das Radikal beweglicher, und es gelingt in der That, beispielsweise aus Dinitrodiazobenzolimid durch Verseisung mit alkoholischem Kali anscheinend glatt zum Azoimid zu gelangen 1). Auch andere aromatische Azoimide geben bei dieser Zersetzung Stickstoffwasserstoffsäure. Die Reaktion ist aber in manchen Fällen durchaus nicht glatt, liesert vielmehr zahlreiche Nebenprodukte 5).

Ferner entsteht die Säure neben Cyanamid aus Diazoguanidinnitrat durch Einwirkung gewisser Alkalien. Das Nitrat zerfällt dabei, wahrscheinlich unter intermediärer Bildung des Körpers CN₅ II₈, nach der Gleichung:

$$C = \underbrace{N H_{-N=N-NO_3}}_{N H_2} = C = \underbrace{N_{N H_2}}_{N H_2} + N_3 H + NO_3 H.$$

Diese Spaltung erfolgt am besten durch Natronlauge; auch durch ammoniakalische Silberlösung wird sie schon in der Kälte momentan herbeigeführt, während Ammoniak allein fast nur Amidotetrazolsäure CN₅ H₃ bildet ⁶). Zu bemerken ist, daß nach Hantzsch ⁷) das sogenannte Diazoguanidin keine Diazoverbindung, sondern ein Azid von

der Konstitution $HN: C \xrightarrow{N \atop N} \stackrel{N}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{|}}{\stackrel{||}{\stackrel{|}}{\stackrel{||}{\stackrel{|}}{\stackrel{||}{\stackrel{|}}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{|}}{\stackrel{||}{\stackrel{|}}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{||}{\stackrel{|}}{\stackrel{||}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}}{\stackrel{|}$

In kleiner Menge wird Azoimid durch Einwirkung von Diamid auf Diazobenzolsulfat erhalten 8). Wislice nus 9) erhielt es durch Einwirkung von Stickoxydul auf Ammoniak, was der einfachen Gleichung $NH_3 + N_2O = N_3H + H_2O$ entsprechen würde. Doch wirken beide

¹⁾ P. Borissow, Zeitschr. f. physiol. Chem. 19, 499. — 2) Th. Curtius, J. pr. Chem. [2] 50, 275. — 3) Curtius, Ber. 26, 1263. — 4) E. Nölting u. E. Grandmougin, Ber. 24, 2546. — 5) Dieselben u. Michel, ebend. 25, 3328. — 6) J. Thiele, Ann. Chem. 270, 1. — 7) Hantzsch u. Vagt, Ann. Chem. 314, 339. — 6) Curtius, Ber. 26, 1263. — 9) W. Wislicenus, ebend. 25, 2084.

Gase nicht direkt aufeinander ein, auch nicht, wenn man das Gemenge beider über starke und wasserentziehende Basen, wie Natronkalk, leitet. Wohl aber erfolgt die Einwirkung bei Gegenwart von metallischem Natrium. Es bildet sich hierbei zunächst Natriumamid, und dieses reagiert dann mit dem Stickoxydul nach der Gleichung 2 Na N H₂ + N₂O = N₃ Na + NaOH + N H₃. Man erhält daher auch bessere Ausbeute, und die Arbeit ist gefahrloser, wenn man erst durch Ueberleiten von Ammoniak das Natrium in sein Amid verwandelt und dann erst, am besten bei 250°, Stickoxydul darüber leitet. Die Ausbeute beträgt dann etwa 50 Proz. der Theorie. Ebenso wie Natriumamid wirken auch Kaliumamid und Zinkamid, doch liefert letzteres schlechte Ausbeuten.

Auch die anfangs nicht geglückte Synthese aus Diamid durch salpetrige Säure ist schließlich auf verschiedene Weise gelungen. Curtius 1) stellt eine verdünnte Lösung der freien Säure dar, indem er die "roten Gase" aus Salpetersäure und Arsentrioxyd in eine eiskalte, verdünnte, wässerige Hydrazinhydratlösung so lange einleitet, bis anhaltende Gasentwickelung beginnt oder besser, indem er diese roten Gase zuerst auf Eisstücken kondensiert und die so erhaltene blaue Lösung allmählich in die Hydrazinhydratlösung einträgt. — Angeli²) erhielt das Silbersalz durch Versetzen einer kalten, gesättigten Lösung von Hydrazinsulfat; es scheiden sich nach kurzer Zeit weiße Nadeln von Stickstoffsilber ab. Die Reaktion erfolgt nach den Gleichungen:

1.
$$H_2 N-N H_2 + NO_2 H = H_2 N-N=NOH + H_2 O$$
,
2. $H_2 N . N=NOH = N N H + H_2 O$.

Dennstedt und Goehlich 3) vermischen stark gekühlte Lösungen von Hydrazinbisulfat und Kaliumnitrit. Nachdem die sofort eintretende Gasentwickelung beendet ist, wird destilliert. Um gute Ausbeute zu erzielen, muß man so viel Schwefelsäure oder Kaliumbisulfat zufügen, wie zur Neutralisation des im technischen Nitrit vorhandenen Alkali erforderlich ist. Die Reaktion verläuft wahrscheinlich nach der Gleichung:

$$3 SO_4 H_2 . N_2 H_4 + 6 NO_2 K + 3 SO_4 H_2 = 2 N_3 H + 8 H_2 O + 6 SO_4 H K + 2 O + 2 N + 2 N_2 O.$$

Doch lässt die mangelhaste, nur etwa 20 Proz. der Theorie betragende, Ausbeute auf Nebenreaktionen schließen.

Azoimid entsteht auch durch Zersetzung des Hydrazinnitrats in der Wärme. Diese Bildungsart ist besonders für Demonstrationszwecke geeignet. Man erhitzt im Probierrohr ein Gemisch von 1,5 g Hydrazin-

¹⁾ Curtius, Ber. 26, 1163. — 2) Angelo Angeli, Atti della Reale Accad. dei Lincei Rendic. [5] 2, 1, 569; Chem. Centralbl. 1893, 2, 559. — 3) Dennstedt u. Goehlich, Chem.-Ztg. 21, 876.

sulfat und 4 ccm Salpetersäure (spezif. Gew. 1,3) über kleiner Flamme und leitet das entwickelte Gas in Silbernitratlösung 1).

Leicht und in relativ guter Ausbeute entsteht Azoimid aus Hydrazin nach Tanatar²) durch Einwirkung von Chlorstickstoff, dessen Benzollösung mit der wässerigen Hydrazinlösung durchgeschüttelt wird, während man durch Zusatz kleiner Mengen Natronlauge die Flüssigkeit ständig stark alkalisch hält. Dann wird ein Überschuß von Schwefelsäure zugefügt und ein Viertel der Flüssigkeit abdestilliert.

Azoimid wurde ferner aus Amidotriazsulfol N—N durch Ein-

$$H_2N.\overset{"}{C}\overset{"}{N}$$

wirkung von Alkali erhalten 3).

Darstellung. Bei der Gefährlichkeit der freien Stickstoffwasserstoffsäure ist es ratsam, ihre Darstellung möglichst zu umgehen und sich an die weniger gefährlichen Alkalisalze zu halten. Solche entstehen: 1. aus den Nitrosohydrazinen resp. den aus diesen durch Wasserabspaltung spontan hervorgehenden Azoimiden durch Einwirkung von Alkalien in alkoholischer Lösung; 2. aus einer Klasse organischer Verbindungen, welche drei Stickstoffatome als offene, unverzweigte Kette enthalten und als Derivate des dem Kohlenwasserstoff-Propylen entsprechenden Stickstoffwasserstoffs NH₂-N=NH zu betrachten sind.

Curtius 4) empfiehlt besonders die folgenden Methoden:

Darstellung von Stickstoffnatrium aus Benzoylazoimid. Letzteres wird im gleichen Gewichte absoluten Alkohols gelöst, dazu ein Atom Natrium, in wenig absolutem Alkohol aufgelöst, gegeben und das Gemisch einige Stunden auf dem Wasserbade digeriert. Es entsteht Benzoesäureester und Stickstoffnatrium, welches letztere auf Zusatz von Äther nahezu in der berechneten Menge ausfällt, nachdem ein Teil schon aus der erkalteten alkoholischen Lösung auskrystallisiert ist. Durch Destillation des Filtrats wird fast die berechnete Menge Benzoesäureester gewonnen, der von neuem durch Einwirkung auf Hydrazinhydrat in Benzoylazoimid verwandelt werden kann. Das erhaltene Stickstoffnatrium ist völlig rein.

Darstellung von Stickstoffammonium aus Hippurazid. Dieses zerfällt beim Sättigen seiner alkoholischen Lösung mit Ammoniakgas quantitativ nach der Gleichung:

$$C_6 H_5.CO.NH.CH_2.CO.N < \frac{N}{N} + 2NH_3$$

= $C_6 H_6.CO.NH.CH_2.CO.NH_2 + N_3.NH_4.$

500 g Hippurazid werden in einem zwei Liter fassenden Kolben

¹⁾ Sabanejeff, Ztschr. anorg. Chem. 20, 21. — 1) S. Tanatar, Ber. 32, 1399. — 3) M. Freund u. Schander, ebend. 29, 2505. — 4) Curtius, ebend. 24, 3341.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

mit 600 g 85 proz. Alkohols übergossen, unter Kühlung Ammoniakgas bis zur Sättigung eingeleitet und die Flüssigkeit nach 24 stündigem Stehen am Rückflußkühler gekocht, bis kein Ammoniak mehr entweicht. Nach 12 stündiger Abkühlung wird die ausgeschiedene Krystallmasse abgesaugt und mit kaltem Alkohol ausgewaschen. Aus dem alkoholischen Filtrat fällen 4 Vol.-Tle. Äther gegen 70 Proz. des entstandenen Stickstoffammoniums in völlig reinem Zustande als weißes Pulver. Den Rest der Verbindung kann man nach Umkrystallisieren des ausgeschiedenen Hippuramids aus Wasser und Vereinigung der Mutterlauge mit den ätherisch-alkoholischen Filtraten als Blei-, Silberoder Quecksilberoxydsalz leicht gewinnen. Doch ist die Verarbeitung dieser Salze mit großer Gefahr verknüpft, so daß man besser auf diesen Teil der Ausbeute verzichtet.

Es kommen für die Darstellung ferner die oben erwähnten Methoden von Thiele und Wislicenus in Betracht, welche gleichfalls zum Natriumsalz führen.

Lösungen der freien Säure erhält man nach der oben erwähnten Methode von Tanatar direkt. Sonst stellt man sie nach Curtius und Rissom¹) am besten aus aufgeschlämmtem Bleitrinitrid durch Destillation mit verdünnter Schwefelsäure her (1:20 bis 1:30). Dabei wird aber der größte Teil des Stickstoffs als solcher abgespalten, ein anderer bildet Ammoniak; Hydroxylamin oder Hydrazin entstehen dabei nicht.

Eigenschaften. Die freie Säure ist ein Gas von eigentümlichem, furchtbar stechendem Geruch. Selbst in verdünntem Zustande erzeugt es Schwindel, Kopfschmerz und heftige Entzündung der Nasenschleimhaut. Die wässerige Lösung ätzt die Epidermis in schmerzhafter Weise. Das Gas wird von Wasser leicht absorbiert. Beim Destillieren der wässerigen Flüssigkeit entweicht zuerst ein Teil gasförmig, die ganz reine Lösung wird aber beim Kochen nicht zersetzt (Curtius und Rissom); dann destilliert zwischen 90 und 100° eine sehr konzentrierte wässerige Säure über, deren erste Anteile gegen 27 Proz. Azoimid enthalten. Bei weiterem Destillieren tritt schließlich ein Gleichgewichtszustand ein, und es destilliert dann eine sehr verdünnte Stickstoffwasserstoffsäure bis zum letzten Tropfen über. Bei weitem die Hauptmenge findet sich im ersten Viertel des Destillats. wässerige Lösung besitzt bis zu ziemlich starker Verdünnung den stechenden Geruch des Gases, ein darüber gehaltenes blaues Lackmuspapier wird intensiv hellrot gefärbt. Die reine Lösung ist vollkommen haltbar.

Das Azoimid ist eine starke, einbasische Säure, in allen Eigenschaften unmittelbar der Chlorwasserstoffsäure vergleichbar. Ammoniakgas erzeugt dicke Nebel von Stickstoffammonium. Eine 7 proz.

¹⁾ Th. Curtius u. J. Rissom, Journ. pr. Chem. [2] 58, 261.

wässerige Lösung löst Eisen, Zink, Kupfer, Aluminium (nur sehr wenig), Magnesium, Arsen, schwieriger Antimon 1), unter heftiger Wasserstoffentwickelung auf. Die konzentrierte Säure scheint auch Silber und selbst Gold anzugreifen, da sie sich in Berührung mit beiden Metallen rot färbt. Von den Halogenwasserstoffsäuren unterscheidet sie sich nur durch ihre höchst explosiven Eigenschaften, welche ganz außerordentliche Vorsicht in der Behandlung dieser Substanz erforderlich und ein Operieren mit dem wasserfreien Körper nahezu unmöglich machen. Schon wenige Milligramme des Silber- oder Quecksilberoxydulsalzes erzeugen eine Detonation von beispielloser Heftigkeit. Der Schlag bei Entzündung eines Stäubchens Stickstoffsilber ist so kurz wie die Entladung einer Leidener Flasche 2).

Die reine Säure, wie sie durch Trocknen der bei fraktionierter Destillation erhaltenen konzentrierten wässerigen Säure mit Chlorcalcium gewonnen wird, ist eine wasserhelle, leicht bewegliche Flüssigkeit, welche bei 37° unzersetzt siedet, von unerträglichem Geruch, mit Wasser und Alkohol mischbar. Sie explodiert durch Berührung mit einem heißen Körper, unter Umständen aber schon bei Zimmertemperatur ohne jede erkennbare Veranlassung, mit beispielloser Heftigkeit unter glänzendblauer Lichterscheinung. Die Bildungswärme beträgt — 61,6 Kal. [Berthelot und Matignon 3)].

Nach dem elektrischen Leitungsvermögen ist die Säure etwas stärker als Eisessig 4). Leitfähigkeit und Dissoziationskonstante zeigen folgende Werte 5):

$oldsymbol{v}$	μ	m	k	Für Natriumsalz u
10	5,38	0,01397	0,0000198	94,9
100	15,98	0,0415	0,0000180	104,1
1000	45,97	0,1194	0,0000166	108,2

Nach Peratoner und Oddo 6) leitet die freie Säure sehr schlecht, doch steigt die Leitfähigkeit allmählich erheblich dadurch, dass an der Kathode sekundär kleine Mengen von Ammoniak gebildet werden. Bei der Elektrolyse des Natriumsalzes findet sich etwas weniger Stickstoff an der Anode, als dem Wasserstoff an der Kathode entspricht, weil ein kleiner Teil desselben zu Salpetersäure oxydiert wird.

Bei der Auflösung von Metallen in Stickstoffwasserstoffsäure wird ein Teil des Wasserstoffs zur Reduktion der Säure unter Bildung von Ammoniak verbraucht. In alkalischer Lösung, bei Einwirkung von Natriumamalgam auf die Lösung des Natriumsalzes, tritt eine derartige Reduktion nicht ein 1).

¹⁾ Th. Curtius u. A. Darapsky, Journ. pr. Chem. [2] 61, 408. — 2) Curtius, Ber. 23, 3023. — 3) Berthelot u. Matignon, Compt. rend. 113, 672; Ber. 25, 63 Ref. — 4) Curtius u. Radenhausen, Journ. pr. Chem. [2] 43, 207; Ch. A. West, Chem. Soc. Journ. 77, 705. — 5) Ch. A. West, Chem. Soc. Journ. 77, 705. — 6) A. Peratoner u. G. Oddo, Gazz. chim. 25, 2, 8. 13; Ber. 28, 971 Ref.

Durch katalytische Zersetzung (mit Platinmohr) kann die Säure Ammoniak liefern 1). Sie ist stark giftig, bei Säugetieren erzeugt sie Krämpfe 1). Auf pflanzliche Mikroorganismen wirkt sie bezw. ihre Salze wachstumshemmend 2).

Stickstoffwasserstoffsäuresalze, auch als Stickstoffmetalle, Nitride bezw. Trinitride, Azide bezeichnet, entstehen, soweit sie nicht direkt bei der Darstellung erhalten werden, durch Auflösen der Metalle in der Säure oder durch Neutralisieren der letzteren mit Basen. Sie sind den Chloriden in jeder Beziehung vergleichbar. Silbernitrat und Quecksilberoxydulnitrat fällen auch in verdünnter salpetersaurer Lösung die Stickstoffwasserstoffsäure quantitativ als Stickstoffsilber N₃ Ag bezw. Stickstoffkalomel (N₃)₂ Hg₂. Beide Reaktionen können zur Abscheidung und Reinigung der Säure benutzt werden. Ebenso entsteht Fällung von Stickstoffblei N₆ Pb durch lösliche Bleisalze, von Stickstoffthallium N₃ Tl und, abweichend von dem Verhalten der Halogenwasserstoffsäuren, von Stickstoffkupfer N₆ Cu durch die entsprechenden Metallsalze (Curtius u. Rissom).

Mit den Salzen anderer Metalle wurden Fällungen direkt nicht erzielt. Doch scheiden sich, da die Säure schwach reduzierende Eigenschaften besitzt, beim Erwärmen der Salzlösungen oftmals neben dem betreffenden Metalle schwer lösliche Oxydulverbindungen aus. Dies tritt z. B. ein, wenn man die roten Lösungen von Stickstoffeisen, Stickstoffgold oder Stickstoffkupfer einzuengen sucht. Verdünnte Schwefelsäure zerlegt die Lösungen sämtlicher Stickstoffmetalle unter Abscheidung der freien Säure. Konzentrierte Schwefelsäure zerstört die in Freiheit gesetzte Substanz in der Wärme unter langsamer Gasentwickelung vollständig. Daher kann man Azoimid nicht auf diesem Wege wasserfrei darstellen 3).

Die durch Auflösen von Metallen in wässeriger Stickstoffwasserstoffsäure erhaltenen Lösungen zersetzen sich beim Eindampfen zum Teil, andere liefern basische Salze. Auch durch Fällen mit Alkohol und Äther kann man neutrale Salze nur aus solchen Lösungen erhalten, die auch beim Eindampfen zu solchen führen. Aus den Lösungen des Ferri-, Chromi-, Thonerde- und Thoriumsalzes werden beim Kochen die Hydroxyde quantitativ abgeschieden, aus Zirkonlösungen erfolgt diese Fällung durch Stickstoffnatrium schon in der Kälte vollständig. Die im festen Zustande erhältlichen Metallsalze hinterlassen beim Erhitzen reines Metall. Nach Curtius und Rissom sollen sie sämtlich wasserfrei krystallisieren, Dennis und Benedict beschreiben indessen auch einige krystallwasserhaltige Salze.

¹⁾ O. Löw, Ber. 24, 2947. — 2) Siehe 1) und A. Schattenfroh, Arch. f. Hyg. 27, 231. — 3) Curtius, Ber. 23, 3023. — 4) Dennis u. Benedict, Am. Chem. Soc. Journ. 20, 225; Ztschr. anorgan. Chem. 17, 18.

Von organischen Basen liefern nach Pommerehne¹) Morphin, Nikotin, Coniin, Pyridin, Piperidin, Chinolin und Tetrahydrochinolin überhaupt keine krystallisierbaren Salze, Strychnin, Brucin, Chinin und Codein Salze, die ihre Säure leicht abgeben.

Lösliche Stickstoffwasserstoffsalze liefern mit Ferrichlorid sofort eine blutrote Lösung.

Ammoniumsalz $N_4H_4 = N_8 \cdot NH_4$ ist ein in großen, glänzenden Prismen krystallisierender Körper, welcher seine Eigenschaften weder durch Kochen mit Wasser noch durch Sublimieren ändert. hygroskopischen Krystalle verflüchtigen sich langsam schon bei Zimmertemperatur, indem sie zunächst trübe werden und im Verlaufe einiger Tage völlig verschwinden; aber auch der letzte Rest entwickelt beim Übergielsen mit Mineralsäuren unveränderte Stickstoffwasserstoffsäure. Die von Mendelejeff gestellte Prognose, dass sich diese Verbindung nach Art des Ammoniumcyanats umlagern werde, ist also unzutreffend?). Aus siedendem Alkohol lässt das Salz sich umkrystallisieren. Aus der alkoholischen Lösung wird es durch Äther als schneeweißes Pulver gefällt, welches aus winzigen, anisotropen Nädelchen besteht. Kocht man dasselbe einige Zeit mit Alkohol am Rückflusskühler, so geht alles in Lösung, und beim Erkalten scheidet sich die Substanz in derben, farblosen, großen Blättern aus, welche aus treppenförmig oder fächerförmig gruppierten Krystallindividuen bestehen. In dieser Form sieht die Verbindung dem Chlorammonium täuschend ähnlich, doch krystallisiert sie nicht im regulären, sondern wahrscheinlich im rhombischen Systeme. Aus wässeriger Lösung gewinnt man beim Verdunsten im Vakuum große, wasserhelle Prismen. - Das Salz reagiert schwach alkalisch, ist leicht löslich in Wasser und 80 proz. Alkohol, schwer löslich in absolutem Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol. Selbst aus Lösungen verflüchtigt es sich außerordentlich leicht. Bei 160° schmilzt es und beginnt es zugleich zu sieden. Die Dämpfe sind sehr giftig. Im Dampfzustande ist es vollkommen dissoziiert (Curtius, Rissom).

Während durch gelindes Erwärmen im Reagenzrohre auf wenig mehr als 100° das Salz sich von einer Stelle zur anderen sublimieren läst und dabei in kleinen, blitzenden Prismen gewonnen wird, explodiert es bei schnellem Erhitzen äußerst hestig 3). Es erzeugt dabei Pressionen, welche denen der Schießbaumwolle nahestehen. Die Explosionstemperatur beträgt 1350 bis 1400° C. Dabei zerfällt nur die Stickstoffwasserstoffsäure in ihre Elemente, während das Ammoniak zusolge der niedrigen Explosionstemperatur unverändert bleibt. Das entbundene Gasvolumen ist bei 0° und 760 mm pro Kilogramen 1148 Liter, größer als bei irgend einem der bekannten Explosivkörper 4).

¹⁾ H. Pommerehne, Arch. Pharm. 236, 479. — 2) Curtius u. Radenhausen, J. pr. Chem. [2] 43, 207. — 3) Curtius, Ber. 24, 3341. — 4) Berthelot u. Vieille, Bull. soc. chim. [3] 11, 744; Ber. 28, 134 Ref

Versucht man die Verbindung im Luftstrome bei Gegenwart von Kupferoxyd zu verbrennen, so wird der Apparat jedesmal unter furchtbarer Detonation zerschmettert. Zunächst sublimiert das Salz sehr schön aus dem Schiffchen in das kältere Verbrennungsrohr; durch stärkere Wärmezufuhr verwandeln sich dann die Kryställchen in gelbe Tröpfchen, und wenige Augenblicke später erfolgt die Explosion. Curtius 1) neigt der Annahme zu, dass zunächst durch Oxydation die Verbindung N6 gebildet werde, und dass diese die Explosion bewirke.

Die Bildungswärme des Salzes beträgt — 25,3 Kal. in festem, — 32,3 Kal. in gelöstem Zustande, die Lösungswärme 7,1 Kal., die Verbrennungswärme bei konstantem Druck 163,3 Kal. [Berthelot und Matignon²)].

Baryumsalz N₆Ba, glänzende, harte, anisotrope Krystalle des rhombischen Systems, wasserfrei, leicht löslich in Wasser. 100 Tle. Wasser lösen bei 17° 17,3 Tle., 100 Tle. Alkohol bei 16° 0,0172 Tle. Es reagiert neutral, verpufft beim Erhitzen auf 217 bis 221° ohne heftige Detonation mit grünem Licht und kann ohne Schwierigkeit durch Verbrennen mit Kupferoxyd analysiert werden 3). Lösungswärme —7,8 Kal. 4).

Dennis und Benedict beschrieben ein triklines Salz N₆ Ba. H₂O, das sich schon bei gewöhnlicher Temperatur zersetzt, dessen Existenz aber Curtius und Rissom bestreiten.

Berylliumsalz konnte nicht in reinem Zustande erhalten werden.

Bleisalz N₆ Pb fällt aus der Lösung des Natrium- oder Ammoniumsalzes auf Zusatz von Bleiacetat, doch ist der Niederschlag im Überschuß des Fällungsmittels löslich. In kaltem Wasser ist er unlöslich, auch in heißem viel schwerer löslich als Chlorblei, ungefähr 0,5 g im Liter. Nach dem Erkalten einer solchen Lösung erscheint das Salz in centimeterlangen, glänzenden, farblosen Nadeln, denen des Bleichlorids täuschend ähnlich, aber schon bei ganz gelindem Erwärmen mit furchtbarer Gewalt explodierend. Durch anhaltendes Kochen mit Wasser wird das Salz sehr allmählich unter Abscheidung einer Bleiverbindung zersetzt, welche nicht mehr explosiv ist, wobei sich Verflüchtigung von Stickstoffwasserstoffsäure deutlich nachweisen läßt. Das Salz löst sich leicht in warmer Essigsäure, wird aber hierbei allmählich unter Entwickelung freier Säure zersetzt. In konzentriertem, wässerigem Ammoniak ist es unlöslich 1).

Cadmiumsalz N_6 Cd bildet tafelförmige, optisch zweiachsige Kryställchen. Beim Versetzen der wässerigen Lösung mit der berechneten Menge Pyridin fällt die Verbindung N_6 (C_5 H_5 N)₂ Cd in farblosen, grobkörnigen Krystallen aus.

¹⁾ Curtius, Ber. 24, 3341. — 2) Berthelot u. Matignon, Compt. rend. 113, 672; Ber. 25, 63 Ref. — 3) Curtius, Ber. 23, 3023. — 4) Berthelot u. Matignon, Bull. soc. chim. [3] 11, 744; Ber. 28, 134 Ref.

Cäsiumsalz N₃Cs krystallisiert nach Dennis und Benedict in klaren, farblosen, tetragonalen, optisch einachsigen Nadeln, nach Curtius und Rissom in undeutlichen, rechtwinkligen Krystallen vom Schmelzpunkt 310 bis 318°. In Wasser ist es sehr leicht löslich. 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 224,2 Tle., bei 16° 307,4 Tle.; 100 Tle. Alkohol lösen bei 16° 1,0366 Tle. des Salzes, in Äther ist dasselbe unlöslich. Die wässerige Lösung zersetzt sich beim Abdampfen.

Calciumsalz N₆ Ca bildet farblose, säulenförmige Krystallmassen (Curtius und Rissom) oder kleine Krystallnadeln in kugeligen Aggregaten (Dennis und Benedict) des rhombischen Systems, ist sehr zerfließlich. 100 Tle. Wasser lösen bei 15,2° 45 Tle., 100 Tle. Alkohol bei 16° 0,211 Tle. Äther gar nicht.

Cersalz. Beim Kochen einer Mischung von Cernitrat- und Stickstoffnatriumlösung fällt ein explosiver Niederschlag aus. Frisch gefälltes Cerhydroxyd löst sich in Stickstoffwasserstoffsäure mit roter Farbe; beim Verdunsten hinterbleibt ein explosiver gelber Rückstand, der auf 1 At. Ce 2 N₃ enthält (Curtius und Darapsky).

Chromsalz N₉ Cr bildet sich beim Auflösen von frisch gefälltem Chromhydroxyd in Stickstoffwasserstoffsäure, ist aber nur in Lösung beständig und zersetzt sich beim Eindampfen derselben.

Diammoniumsalz $N_5H_5=N_3H-N_2H_4$ oder $N_3(N_2H_5)$ wird durch Übergießen des Ammoniumsalzes mit 1 Mol. Hydrazinhydrat und Eindunsten auf einer flachen Schale im Exsikkator in berechneter Menge gewonnen. Dieselbe Verbindung wird auch an Stelle des zu erwartenden Dinitrids $N_8H_6=2N_3H,N_2H_4$ oder $(N_3)_2(N_2H_6)$ erhalten, wenn man sehr konzentrierte Stickstoffwasserstoffsäure mit Hydrazinhydrat bis zur Bläuung von Lackmus versetzt und hierauf die Lösung über Kali und Schwefelsäure sich selbst überläßt.

Die Verbindung krystallisiert in zollgroßen, derben, glasglänzenden, anisotropen Prismen, welche bei 65° schmelzen, bei 108° lebhaft Gas entwickeln, an der Luft schnell zersließen und sich allmählich schon bei gewöhnlicher Temperatur, noch leichter mit Wasser- oder Alkoholdämpsen verslüchtigen. In siedendem Alkohol ist der Körper schwer löslich, krystallisiert daraus in glänzenden Blättern. Die Krystalle brennen mit rauchender, wenig gelb gefärbter Flamme ruhig ab, ohne Spuren von Rückstand zu hinterlassen, wenn man sie mit einer Flamme anzündet. Metallslächen, auf welchen die Verbrennung vor sich geht, werden durch die reduzierende Kraft des entwickelten glühenden Wasserstoffgases von jeder Spur Oxyd gesäubert, so daß sie wie poliert erscheinen. Durch schnelles Erhitzen an der Luft oder durch Berühren mit einem weißglühenden Draht oder durch Entzündung mittelst detonierender Stickstoffmetalle oder Knallsalze tritt da-

gegen furchtbare Explosion ein. Die explosiven Eigenschaften bleiben dem Salze auch in feuchtem Zustande erhalten 1).

Didymsalz. Beim Verdunsten der roten Lösung des Karbonats in N₃H hinterbleibt ein explosives rosa Pulver, das auf 1 At. Didym 2 N₈ enthält (Curtius und Darapsky).

Eisensalze. Bei Einwirkung von Stickstoffnatrium auf Ferroammonsulfatlösung erhält man eine zunächst farblose Lösung des Ferroazids, die beim Kochen sich zersetzt, beim Schütteln mit Luft aber eine blutrote Lösung von Ferriazid liefert, die auch direkt aus Ferrisalzen erhalten werden kann. Letztere zersetzt sich ebenfalls beim Kochen unter Abscheidung von Eisenhydroxyd (Curtius und Rissom). Beim Stehen in der Kälte läst sie zunächst braunes basisches Azid ausfallen (Curtius und Darapsky).

Kaliumsalz N₃K bildet quadratische Krystalle in treppenförmigen Schichten. 100 Tle. Wasser lösen bei 17° 49,6 Tle., 100 Tle. Alkohol bei 16° 0,1375 Tle., Äther löst nicht. Die wässerige Lösung zersetzt sich beim Eindampfen, die Krystalle hingegen erst bei ziemlich hoher Temperatur, wobei sie mit rötlichblauem Lichte verbrennen.

Kobaltsalze. Beim Eindunsten einer Lösung von Kobaltkarbonat in Stickstoffwasserstoffsäure hinterbleibt basisches Salz N₃Co(OH), dem etwas neutrales Azid N₆Co beigemengt ist. Mit dem Kaliumund Ammoniumsalz liefert die Lösung hellblaue krystallinische Doppelsalze von der Zusammensetzung N₆Co. N₃K und N₆Co. N₃NH₄.

Kupfersalz. Kuprisalz N₆ Cu entsteht als tiefrotbrauner Niederschlag beim Versetzen von Kupfersulfatlösung mit Stickstoffnatrium (charakteristische Reaktion). Es bildet sich ferner beim Auflösen von Kupfer in der freien Säure. Krystallisiert mit ½ oder 1 Mol. Krystallwasser in braunen, drusenförmig angeordneten, anisotropen Säulen (Curtius und Rissom).

Lanthansalze. Basisches Salz fällt bei längerem Kochen von Lanthannitratlösung mit Stickstoffnatrium als klebrige Masse aus, hinterbleibt ferner beim Verdunsten der rötlichen Lösung von Lanthanhydroxyd in Stickstoffwasserstoffsäure im Vakuum und lässt sich aus dieser Lösung auch durch eine Mischung von Alkohol und Äther ausfällen. Es hat die Zusammensetzung $(N_3)_2$ La $(OH).1^1/2$ H $_2O$, ist nahezu farblos und explosiv (Curtius und Darapsky).

Lithiumsalz N₃ Li bildet farblose, spielsförmige, häufig fächerförmig gruppierte, anisotrope Krystalle. In 100 Tln. Wasser lösen sich bei 10° 36,12 Tle., bei 16° 66,41 Tle., in 100 Tln. Alkohol bei 16° 20,26 Tle., in Äther nichts. Das Salz ist hygroskopisch und zerflielslich und explodiert beim Erhitzen unter karmesinroter Lichterscheinung (Curtius und Rissom).

¹⁾ Curtius Ber. 24, 3341.

Dennis und Benedict wollen das Salz mit 1 Mol. Krystallwasser in farblosen, glänzenden, wahrscheinlich hexagonalen Nadeln erhalten haben.

Magnesiumsalz konnte nicht in reinem Zustande erhalten werden.

Mangansalz. Basisches Salz N₃ Mn (OH) entsteht beim Eindampfen der aus Manganoxydulhydrat durch Stickstoffwasserstoffsäure erhaltenen Lösung als pulverige, nicht umkrystallisierbare Masse (Curtius und Rissom).

Natriumsalz N₈ Na bildet klare, farblose, optisch einachsige und stark doppeltbrechende hexagonale Krystalle. 100 Tle. Wasser lösen bei 17° 41,7 Tle., 100 Tle. Alkohol bei 16° 0,3153 Tle., Äther nichts (Curtius und Rissom). Das Salz besitzt schwach alkalische Reaktion und sehr salzigen Geschmack. Durch Schlag explodiert es nicht, wohl aber durch Erhitzen bei verhältnismäsig sehr hoher Temperatur. Dabei verbrennt es mit glänzend gelbem Licht unter schwacher Detonation. Es ist weder flüchtig noch hygroskopisch und wird durch Eindampsen seiner wässerigen Lösung nicht verändert 1).

Nickelsalze. Basisches Salz und Doppelsalze entstehen ähnlich wie die entsprechenden Kobaltverbindungen (Curtius und Rissom).

Quecksilbersalze. Oxydulsalz N₆Hg₂, Stickstoffkalomel, wird aus den Lösungen der Alkalisalze durch Merkuronitrat gefällt, bildet mikrokrystalline, anisotrope Nädelchen, welche sich am Lichte gelb färben, ohne weitere Veränderung zu erleiden. In Wasser ist es ganz unlöslich. Zur Gewinnung von Azoimid aus Mutterlaugen ist die Überführung in dieses Salz noch am geeignetsten, weil es nicht so empfindlich gegen Stofs ist wie das Silbersalz und einer höheren Temperatur zur Entzündung bedarf als das Bleisalz. Die Zersetzungswärme ist = 144,6 Kal.²). Mit Ammoniakwasser übergossen, bildet es eine schwarze, unlösliche Verbindung ¹). Kleine Partikelchen lösen sich mit glänzendblauem Lichte bei der Explosion in die Elemente auf.

Oxydsalz, Merkuritrinitrid N₆Hg wird durch Neutralisieren der verdünnten Säure mit frisch gefälltem Quecksilberoxyd als weißes Pulver erhalten, das in warmem Wasser sich löst und beim Erkalten in langen, weißen Nadeln krystallisiert. Die nähere Untersuchung mußte der Gefährlichkeit wegen unterlassen werden²).

Rubidiumsalz N₃ Rb bildet optisch einachsige, stark negativ doppeltbrechende Krystalle des quadratischen Systems, etwas hygroskopisch. 100 Tle. Wasser lösen bei 17° 114,1 Tle., 100 Tle. Alkohol bei 16° 0,182 Tle., Äther nichts. Das Salz schmilzt bei etwa 330 bis

¹⁾ Curtius, Ber. 24, 3341. — 2) Berthelot u. Vieille, Bull. soc. chim. [3] 11, 744; Ber. 28, 134 Ref.

340° und verpufft bei stärkerem Erhitzen mit violettem Licht (Dennis und Benedict, Curtius und Rissom).

Silbersalz N₃Ag, vom Chlorsilber äußerlich nur durch seine Beständigkeit gegen Licht zu unterscheiden, in Wasser ganz unlöslich, löst sich in Ammoniak und krystallisiert beim Verdunsten der ammoniakalischen Flüssigkeit in centimeterlangen, fast farblosen, furchtbar explosiven Nadeln. Schon beim Zerbrechen explodieren die Krystalle zuweilen. Kleine Partikelchen zerfallen mit grünem Lichte¹). Bei der Explosion des trockenen Salzes entsteht ganz reiner Stickstoff²).

Strontiumsalz N₆Sr krystallisiert in flimmernden, hygroskopischen Blättchen. 100 Tle. Wasser lösen bei 16° 45,83 Tle., 100 Tle. Alkohol 0,095 Tle. Bei 194 bis 196° versprüht das Salz mit rotem Licht (Curtius und Rissom).

Thalliumsalze. Thallosalz N₈Tl bildet durchsichtige, gelbliche, glänzende, treppenförmig gelagerte Blätter des quadratischen Systems. 100 Tle. Wasser lösen bei 16° nur 0,3 Tle. des Salzes, in absolutem Alkohol und in Äther ist es ganz unlöslich (Curtius und Rissom). In heißem Waßer ist es leicht löslich. Es ist nicht explosiv und schmilzt, in einer Kohlensäureatmosphäre erhitzt, bei 334°, während es beim Erhitzen an der Luft infolge Bildung von Thalliumoxydul oberflächliche Braunfärbung erleidet. Beim Erhitzen im Stickstoffstrom wird es leicht reduziert, im Wasserstoffstrom gleichfalls, wobei Ammoniak und Stickstoff entstehen ³).

Thallothallisalz $N_{12}Tl_2 = N_3Tl$, N_9Tl entsteht durch Auflösen von Thallihydroxyd in Stickstoffwasserstoffsäure und Stehenlassen im mit Eis gekühlten Exsikkator in Form glänzender, gelber, wahrscheinlich trikliner, mäßig stark doppeltbrechender Nadeln. Es explodiert sehr leicht. Bei Einwirkung von heißem Wasser wird Thallihydroxyd abgeschieden 3).

Yttriumsalze. Beim Kochen der Lösungen von Yttriumsulfat und Stickstoffnatrium scheidet sich nur Yttriumhydroxyd aus, beim Eindunsten der Lösung von frisch gefälltem Yttriumoxyd in Stickstoffwasserstoffsäure hinterbleibt ein sehr wenig lösliches basisches Azid (Curtius und Darapsky).

Zinksalze. N_6 Zn besteht nur in Lösung. Beim Eindampfen derselben resultiert basisches Zinkazid, vermutlich N_3 Zn (OH), in undeutlichen, anisotropen Krystallen, sehr wenig in Wasser löslich (Curtius und Rissom).

Alkylderivate der Stickstoffwasserstoffsäure sind die in der aromatischen Reihe lange vor dem Bekanntwerden der Säure (1864)

¹⁾ Curtius, Ber. 23, 3023; Ders., ebend. 24, 3341. — 2) A. Peratoner u. G. Oddo, Gazz. chim. 25, 2, 13; Ber. 28, 971 Ref. — 3) Dennis, Doan u. Gill, Am. Chem. Soc. Journ. 18, 970; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 16.

von Griess 1) entdeckten Diazoimide. Griess erhielt dieselben durch Einwirkung von wässerigem Ammoniak auf die Superbromide von

Diazokörpern: R.N₂Br.Br₂ + NH₃ = R.N
$$\langle \stackrel{N}{N}$$
 + 3 BrH. Sie ent-

stehen ferner beim Erwärmen von Nitrosohydrazinen mit Kalilauge²) oder alkoholischer Salzsäure³) oder bei Einwirkung von Hydroxylaminsalz in Gegenwart von Natriumkarbonat auf Diazoniumsalze²):

I.
$$R.N(NO).NH_2 = R.N_3 + H_2O$$
,
II. $R.N_2Cl + NH_3O = R.N_3 + H_2O + ClH$.

So entstehen sie auch direkt bei Einleiten von Nitrosylchlorid in eisessigsaure Lösung von Hydrazinen 1). Ferner erhält man sie bei Einwirkung von Hydrazin oder Azoimid auf Diazoniumsalze 5):

I.
$$R.N_2.SO_4H + N_2H_4 = R.N_3 + SO_4HNH_4$$
,
II. $R.N_2.SO_4H + N_3H = R.N_3 + SO_4H_2 + N_2$.

Die Darstellung erfolgt am besten nach Culmann und Gasiorowski⁶) durch Behandlung von Diazoniumsalzen mit 1 Mol. Zinnchlorürlösung:

a)
$$R.N_2Cl + H_4 = R.N_2H_3.ClH$$
,

b)
$$R.N_2H_3.ClH + R.N_2Cl = RN_3 + R.NH_2.ClH + ClH.$$

Durch Einwirkung von nascierendem Wasserstoff werden die Diazoimide in Ammoniak und primäre Basen gespalten. Überschüssiges Brom erzeugt gebromte Basen. Alkoholisches Kali verseift einzelne Körper dieser Gruppe mehr oder weniger glatt zu Stickstoffwasserstoffsäure.

	Formel	Schmelzp.	Siedep.	Spezif. Gew.
Diazobenzol- imid (Triazo- benzol, Phe- nylcyklotria- zen)	$\left.\begin{array}{l} C_6 H_5 N_8 = C_6 H_5 . N < \stackrel{N}{N} \end{array}\right.$	Öl	73,5 (22-24)	$ \begin{cases} 1,12399 & (0^{\circ}); \\ 1,0980 & (10^{\circ}); \\ 1,0853 & (25^{\circ}) \end{cases} $

Alkylazoimide.

Säureazide, Verbindungen, in welchen der Wasserstoff des Azoimids durch Säureradikale ersetzt ist, entstehen aus den Hydraziden durch die Einwirkung von Salpetersäure, besonders aber von salpetriger Säure, indem die zunächst gebildeten Säurenitrosohydrazide in Wasser und Azide zerfallen. Die Darstellung erfolgt nach Curtius⁷) allgemein

¹⁾ P. Griess, Ann. Chem. 137, 68. — 2) E. Fischer, ebend. 190, 92. — 3) O. Fischer u. Hepp, Ber. 19, 2995. — 4) Tilden u. Millar, Chem. Soc. J. 63, 257; Ber. 26, 318 Ref. — 5) Nölting u. Michel, Ber. 26, 86, 88. — 6) Culmann u. Gasiorowski, J. pr. Chem. [2] 40, 99. — 7) Th. Curtius, ebend. [2] 50, 275.

nach zwei Methoden: 1. Man löst das Hydrazid in Eiswasser und fügt 1 Mol. Natriumnitrit, dann Essigsäure hinzu, wodurch das Azid ausfällt; 2. man behandelt das Hydrazid in wässeriger Lösung mit Diazobenzolsulfat, z. B.

$$C_6H_5.CO.NH.NH_2 + C_6H_5.N_2.SO_4H = C_6H_5.CO.N_3 + C_6H_5NH_2.SO_4H_2.$$

Die Azide der Benzoesäure und ihrer Substitutionsprodukte sind giftige, in Wasser unlösliche, in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol lösliche Verbindungen von niedrigem Schmelzpunkt, stechendem, zu Thränen reizendem Geruch. Erheblich über den Schmelzpunkt erhitzt, verpuffen sie.

Mit sauren Reduktionsmitteln liefern die Azide Amide und Stickstoff, bei energischer Reduktion in alkalischer Lösung sekundäre, symmetrische Hydrazide.

Einwirkung von Alkalien und ähnlich wirkenden Substanzen spaltet in Trinitride und Derivate der Säure, deren Radikal im Azid vorhanden ist. Wasser, Alkohol oder Halogen zerlegen hingegen den N₃-Rest mit größter Leichtigkeit unter Abspaltung von Stickstoff ¹). Ein Stickstoffatom bleibt der Verbindung erhalten, wandert aber an den Kohlenwasserstoffrest, dessen Verbindung mit dem Karbonyl u. s. w. vermittelnd, z. B.:

$$\begin{array}{cccc} -C_6H_5.CO.N_8 + C_2H_5OH = C_6H_5.NH.CO.OC_2H_5 + N_2 \\ & \text{Benzoylazid} & \text{Phenyläthylurethan.} \end{array}$$

Ähnlich wie die Alkalien wirken Ammoniak, substituierte Ammoniake und Hydrazine. Säurehydrazide bewirken hingegen beim Kochen in Acetonlösung Umlagerung unter Stickstoffentwickelung.

¹⁾ Th. Curtius, Ber. 24, 3344 u. 27, 778.

Säureazide.

	Formel	Schmelzp.	Siedep.	Spezif. Gew.
Karbazid	$c_{N_0} c_0 = c_0$	äufserst flüchtig und explosiv		
Glykolsäureazid	$C_2H_3N_3O_2 = CH_2(OH).CO.N<$	verpufft beim Frbitzen	l	
Oxalväureazid	$c_s N_s o_s = co.N < co.$ $co.N < co.$	96—970	i	1
Malonsäureazid	$C_3 H_2 N_6 O_2 = C H_2 $ $CO \cdot N < \frac{N}{N}$ $CO \cdot N < \frac{N}{N}$	ij	explosiv	1
Succinazid	$C_{\star}H_{\star}N_{\star}O_{\star} = CH_{\star}.CO.N < CN_{\star}$ $C_{\star}H_{\star}N_{\star}O_{\star} = CH_{\star}.CO.N < CN_{\star}$	explodiert beim Erbitzen	;	1
$oldsymbol{eta}$ -Methyladipinsäureazid	$C_7 H_{10} N_6 O_8 = C_5 H_{10} \left(CO \cdot N < \frac{N}{N} \right)_2$	Öl, bei — 10° nicht erstarrend	Į	1
Benzazid	$C_7H_5N_3O=C_6H_5\cdot CO\cdot N<1$	} 29—30°	flüchtig mit Wasserdämpfen	l

Stickstoffmetalle, Nitride 1).

Es soll hier nicht von den Salzen der Stickstoffwasserstoffsäure die Rede sein, welche als Trinitride zu bezeichnen und nach der Formel N₈ R zusammengesetzt sind, sondern von Verbindungen, in welchen allem Anschein nach einzelne Stickstoffatome mit Metallatomen verbunden sind, Verbindungen, die nach Entstehungsart und Verhalten den Karbiden ähneln.

Stickstoff vermag mit den meisten Metallen Verbindungen einzugehen. Mit freiem Stickstoff vereinigen sich bei Glühhitze Magnesium, Caleium, Strontium, Baryum, Lithium, Chrom; auch Eisen, Zink und Aluminium, das Silicium und Eisen enthält, nehmen bei Rotglut kleine Mengen des Gases auf. Sehr geeignet für diese Art der Bildung scheint die Erzeugung eines elektrischen Lichtbogens in einer Stickstoffatmosphäre zwischen Elektroden aus dem betreffenden Metall zu sein. Im Ammoniakgas verwandeln sich beim Erhitzen oder Glühen in Stickstoffmetalle Magnesium und Eisen; durch Erhitzen ihrer Oxyde in Ammoniakgas gehen in Stickstoffmetalle über Thorium, Tantal, Niob, Kupfer, Eisen und Quecksilber, während aus Wolframsäure bei dieser Behandlung Stickstoffamidowolfram entsteht. Auch durch Glühen der Chloride in Ammoniakgas oder in Salmiakdampf werden vielfach Stickstoffmetalle erhalten.

Um Stickstoffverbindungen der Erdalkalimetalle zu erhalten, glüht man zweckmäßig deren hochprozentige Amalgame oder Cadmium-legierungen²) im Stickstoffstrome. Die Aufnahme des Stickstoffs erfolgt mehrfach direkt aus der Luft bei Gegenwart von Calciumkarbid. Auch die Behandlung von Metalloxyden mit Kohle im elektrischen Ofen unter gleichzeitigem Einblasen von Stickstoff führt zu Nitriden. Schließlich kann man einige derselben durch Umsetzen der entsprechenden Metallsalze mit dem leicht zugänglichen Magnesiumnitrid erhalten.

¹⁾ H. St. Claire-Deville u. Wöhler, Ann. Chem. 105, 69 u. 259; Thénard, Ann. ch. phys. 85, 61; Gilb. Ann. 46, 267; Savart, Ann. ch. phys. 37, 326; Ann. Phys. 13, 172; Despretz, Ann. ch. phys. 42, 122; Ann. Phys. 17, 296; Pfaff, ebend. 42, 164; Schrötter, Ann. Chem. 37, 128; Plantamour, N. Bibl. univ. 32, 339; Ann. Chem. 40, 115; Briegleb und Geuther, ebend. 123, 228; Maquenne, Bull. soc. chim. [3] 7, 366; Chem. Centr. 1892, 2, 204. — 2) H. Gautier, Compt. rend. 134, 1108; Chem. Centralbl. 1902, II, S. 13.

Grove¹) wollte verschiedene Stickstoffmetalle, "Nitrogurete", durch Elektrolyse konzentrierter Salmiaklösung erhalten haben, wenn die Anode aus dem betreffenden Metall, die Kathode aus einem Platindraht bestand. Nach Versuchen von Aslanoglou²) und Pauli³) ist dies aber nicht der Fall.

Die Stickstoffmetalle sind sämtlich spröde, zum Teil metallglänzend krystallinische, meist aber matte, amorphe Pulver. Sie sind unschmelzbar. Einige ertragen heftige Glühhitze, ohne Veränderung zu erleiden, während andere dabei in Stickstoff und Metall zerfallen, was bei der Quecksilberverbindung schon bei 200° stattfindet. Beim Glühen an der Luft werden von den schwerer zerlegbaren einige oxydiert; alle aber zersetzen sich, wenn sie mit leicht reduzierbaren Metalloxyden, also z. B. Blei-, Kupfer- oder Quecksilberoxyd erhitzt werden, wobei häufig Feuererscheinung eintritt. Die Verbindungen des Kaliums, Magnesiums, Zinks und Quecksilbers werden durch Wasser leicht zersetzt. Erhitztes Chlor bildet meist Chloride; Natriumhypochlorit entwickelt in vereinzelten Fällen (Chrom) Stickstoff. Wässerige Säuren oder Alkalien erzeugen, wo sie zerlegend wirken, Ammoniak- und Metallsalz, sind aber vielfach wirkungslos. Schmelzendes Kalihydrat entwickelt aus allen Verbindungen Ammoniak.

Die sehr ähnlichen Nitride der Kohlenstoffgruppe werden in den folgenden Abschnitten besonders behandelt.

Aluminiumnitrid N₂Al₂ erhielten Briegleb und Geuther ⁴) beim Erhitzen von Aluminium in Stickstoff zu starkem Glühen nur in sehr geringer Menge. Nach Arons ⁵) bildet es sich, wenn man zwischen Aluminiumelektroden in einer Stickstoffatmosphäre einen elektrischen Lichtbogen erzeugt.

Mallet 6) erhielt es zufällig durch Erhitzen von Aluminium mit trockenem Natriumkarbonat in einem Kohle- oder Kalktiegel, der allseitig von einer Schicht Ruß umgeben und in einen Graphittiegel eingesetzt war, unter Mitwirkung des in der heißen Ofenluft enthaltenen Stickstoffes. Es zeigte sich hierbei teils in Form krystallinischer gelber Teilchen auf der Oberfläche des hinterbleibenden Aluminiumregulus, teils in Form einer amorphen gelben Masse, die beim Auflösen dieses Regulus in sehr verdünnter Salzsäure hinterblieb.

Nach Franck⁷) wird feines Aluminiumpulver mit Calciumkarbid vermischt und im Porzellantiegel über einer Gebläseslamme erhitzt. Es tritt dann zunächst eine bläuliche Flamme auf, dann wird die Masse rotglühend, und plötzlich findet blendendes Erglühen statt. Die

¹⁾ Grove, Phil. Mag. [3] 18, 548 u. 19, 97; Ann. Phys. 53, 363 u. 54, 107. — 2) Aslanoglou, Chem. News 64, 313; Ber. 25, 193 Ref. — 3) Pauli, Z. Elektrochem. 4, 137. — 4) Briegleb u. Geuther, Chem. Soc. J. 30, 349; Ann. Chem. 186, 155. — 5) L. Arons, Naturw. Rundschau 14, 453. — 6) Mallet, Ann. Chem. 186, 155. — 7) Léon Franck, Chem. Ztg. 21, 263.

so gewonnene Masse von grauweißer bis graugelber Farbe enthält aber nur 15 bis 20 Proz. Stickstoff.

Mallets Produkt ist in amorpher Form blassgelb, in krystallisierter prächtig honiggelb und durchscheinend. Die Krystalle sind sehr klein und zerbrechlich, nicht härter als Glas. An seuchter Lust werden sie allmählich schweselgelb und zerfallen nach einiger Zeit in Thonerde unter Entwickelung von Ammoniak. Säuren sowie kaustische Alkalien bewirken diese Zersetzung schneller. An der Lust verbrennt die Verbindung nur langsam zu Thonerde.

Baryumnitrid N₂Ba₃ entsteht nach Maquenne¹) aus hochprozentigem Baryumamalgam, durch gelindes Erhitzen des gewöhnlichen Amalgams gewinnbar, im Eisen- oder Nickelschiffchen in Stickstoffatmosphäre, zuletzt auf Hellrotglut. Es ist eine harte geschmolzene Masse, zuweilen auch in gelblichen irisierenden Nadeln auftretend, die beim Feilen zunächst metallähnlich aussehende Flächen ergeben, dieses Aussehen aber an feuchter Luft schnell verlieren. Mit Wasser zersetzt sich die Verbindung in Wasserstoff, Ammoniak und Baryumhydroxyd. Im Kohlenoxydstrom geht sie bei Rotglut in Baryumoxyd und Baryumcyanid über.

Bleinitrid entsteht nach Arons in geringer Menge beim Überschlagen des elektrischen Lichtbogens zwischen Bleielektroden in einer Stickstoffatmosphäre.

Calciumnitrid N₂Ca₃ entsteht nach Maquenne analog der Baryumverbindung. Nach Moissan²) erhält man es auch direkt durch Erhitzen von Calcium im Nickelschiffchen in einem Stickstoffstrom. Es bildet durchsichtige hellbraune Krystalle, die bei etwa 1200° schmelzen und bei 17° das spezif. Gew. 2,63 haben.

Bei Erhitzung im Wasserstoffstrom wird die Verbindung unter Bildung von Ammoniak und Calciumhydrür reduziert. Chlor zersetzt sie sehr energisch, schon in der Kälte, Brom wie Jod erst beim Erhitzen. Durch den Sauerstoff der Luft verbrennt sie unter Erglühen. Schwefeldampf erzeugt bei 500° Calciumsulfid, Phosphordampf bei Kirschrotglut Calciumphosphid. Bor und Silicium sind noch bei 1000° ohne Einwirkung. Auch beim Erhitzen mit Kohlenstoff auf 800° erfolgt keine Reaktion, mit Hülfe eines Stromes von 950 Amp. und 45 Volt setzt sich das Gemisch unter Bildung von Calciumkarbid um. Natrium, Kalium und Magnesium sind bei Rotglut im Vakuum ohne Einwirkung.

Kaltes Wasser zerlegt das Calciumnitrid energisch unter Bildung von Ammoniak und Ätzkalk. Verdünnte Säuren zersetzen es schon in der Kälte unter Bildung der entsprechenden Calcium- und Ammoniumsalze. Sehr konzentrierte Säuren üben dagegen keine Wirkung

¹⁾ Maquenne, Compt. rend. 114, 25, 220; Bull. soc. chim. [3] 7, 366; Ber. 25, 103 Ref., 188 Ref., 770 Ref. — 2) H. Moissan, Compt. rend. 127, 497; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 960.

aus. Beim Erhitzen mit absolutem Alkohol im Rohr erfolgt Umsetzung zu Ammoniak und Calciumäthylat. Chlorathyl wird durch Calciumnitrid bei Dunkelrotglut langsam zersetzt unter Bildung von Calciumchlorid und Methan.

Chromnitrid N₂Cr₂ entsteht, wenn freies Chrom im Stickstoffstrom 1) oder Chromchlorid in einem Strome trockenen und völlig luftfreien Ammoniakgases 1) unter wiederholtem Zerreiben anhaltend erhitzt wird. Im zweiten Falle ist es überaus schwer, die letzten Spuren von Chromchlorid zu entfernen, weshalb auch die Analysen der älteren Produkte zu den Formeln N₅Cr₂ bezw. N₄Cr₃ führten. Die völlige Reinigung gelingt nur durch längere Digestion mit konzentrierter Salzsäure und reinem Zinn 2). Wurde die Verbindung aus freiem Chrom dargestellt, so müssen auch die letzten Reste des Metalls durch Kochen mit konzentrierter Salzsäure entfernt werden. Man erhält das Nitrid auch durch Einwirkung von pyrophorischem Chrom auf Ammoniak oder Stickoxyd, im zweiten Falle mit Chromoxyd gemengt 3).

In reinem Zustande bildet Stickstoffchrom ein schweres schwarzes Pulver, das bei beginnender Rotglut Ammoniakgas in seine Bestandteile zu zerlegen vermag. Beim Erhitzen an der Luft oder in Sauerstoff verbrennt es schon bei 136 bis 200° mit roter Feuererscheinung zu Chromoxyd, indem Stickstoff entweicht. Dieselbe Zersetzung tritt beim Erwärmen mit Mennige oder Kupferoxyd ein. Ohne Luftzutritt für sich erhitzt, zerfällt es hingegen erst in sehr starker Glühhitze in Stickstoff und Chrom.

Verdünnte Alkalien und Säuren, konzentrierte Salpeter- und Salzsäure wirken auf Chromnitrid nicht ein, und selbst Königswasser löst dasselbe nur sehr langsam. Konzentrierte Schwefelsäure bewirkt in der Kälte ohne Entwickelung von Stickstoff Bildung von Chromiammoniumsulfat: $N_2 Cr_2 + 4 SO_4 H_2 = (SO_4)_3 Cr_2 + SO_4 (NH_4)_2$.

Lösungen von Alkalihypochloriten lösen die Verbindung allmählich unter Entwickelung von Stickstoff zu Chromsäure. Schmelzendes Natriumkarbonat verändert sie nicht, schmelzender Salpeter oder Kaliumchlorat bewirkt dagegen Verpuffung zu Stickstoff und Chromsäure. Beim Erhitzen in trockenem Chlorgase, langsamer in trockenem Salzsäuregas geht die Verbindung in Salmiak und Chromchlorid über.

Eisennitrid. N₂Fe₄, Tetraferrammonium, richtiger Tetraferrodiammonium, bildet sich bei direkter Einwirkung der Elemente, selbst wenn durch Wasserstoff reduziertes Eisen im Stickstoff anhaltend erhitzt wird 4), oder wenn ein elektrischer Lichtbogen in einer Stickstoffatmosphäre zwischen Eisenelektroden erzeugt wird 5), nur in

¹⁾ Briegleb u. Geuther, Ann. Chem. 123, 239. — 2) Schrötter, ebend. 37, 151. — 3) Ufer, ebend. 112, 281. — 4) J. Férée, Bull. soc. chim. [3] 25, 618; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 169. — 5) Arons, Naturw. Rundschau 14, 453.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

geringem Maße. Bei Gegenwart von Calciumkarbid nimmt Eisen Stickstoff aus der atmosphärischen Luft auf 1). In reichlicherer Menge erfolgt die Vereinigung, wenn wenigstens eins der beiden Elemente in statu nascendi vorliegt.

So entsteht Stickstoffeisen, wenn man ein Gemenge von Kohle und Eisenoxyd in einem Strome von Stickstoff oder Eisenoxyd in einem Gemenge von Wasserstoff und Stickstoff erhitzt.

Es entsteht ferner aus Eisenchlorür bei starkem Erhitzen im Strome von trockenem Ammoniakgas²). Um ein Präparat von konstanter Zusammensetzung zu erhalten, muß das Eisenchlorür in sehr dünner Schicht ausgebreitet und die Temperatur nur so hoch sein, wie sie zur Verflüchtigung des Salmiaks erforderlich ist³).

Auch durch anhaltendes Überleiten von Ammoniakgas über reduziertes Eisen bei nicht zu hoher Temperatur entsteht Stickstoffeisen 4).

Die Verbindung bildet ein graues Pulver oder eine silberweiße, sehr spröde Masse, die in der Flamme unter Funkensprühen in die Elemente zerfällt. Diese Zersetzung tritt schon bei wenig höherer Temperatur ein als die Bildung. Beim Glühen im Wasserstoffstrom erfolgt Reduktion zu metallischem Eisen.

Beim Kochen mit Wasser wird Stickstoffeisen nur wenig, unter Bildung von etwas Ammoniak, zersetzt. In Salzsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure löst es sich leicht. Salpetersäure bildet dabei Stickoxyd, die anderen Säuren unter Wasserstoffentwickelung die entsprechenden Ferro- und Ammoniumsalze.

In Chlorwasser löst sich Stickstoffeisen bei höherer Temperatur unter Bildung von Ferri- und Ammoniumchlorid.

Kadmiumnitrid entsteht nach Arons⁵) unter dem Einflusse des elektrischen Lichtbogens zwischen Kadmiumelektroden in Stickstoffatmosphäre.

Kaliumnitrid NK₃ entsteht aus Kaliumamid beim Erhitzen bis zur Rotglut, daher auch bei stärkerem Erhitzen von Kalium in trockenem Ammoniakgas.

Die Verbindung ist grünschwarz oder grauschwarz, sehr guter Leiter der Elektrizität, entzündet sich leicht an der Luft und verbrennt mit roter Flamme zu Kali und Stickstoff. Mit Wasser entsteht unter starkem Aufbrausen Kaliumhydrat und Ammoniak. Mit Phosphor und Schwefel vereinigt sich das Stickstoffkalium in der Wärme zu leicht entzündlichen Gemischen, welche mit Wasser Ammoniak und Phosphorwasserstoff bezw. Schwefelwasserstoff entwickeln.

¹⁾ Rossel, Compt. rend. 121, 941; Ber. 29, 3 Ref. — 2) Regnault, Cours élém. 3. éd. Paris 1851, 3, 47; Fremy, Compt. rend. 52, 321; J. pr. Chem. 84, 86. — 3) Stahlschmidt, Ann. Phys. 125, 37. — 4) Desprez, Ann. Phys. 17, 296; Buff, Ann. Chem. 83, 375; s. a. 3). — 3) Arons, Naturw. Rundsch. 14, 453.

Nach Titherley¹) entsteht das Nitrid auf die angegebene Weise nicht und ist seine Existenz überhaupt zweifelhaft.

Kupfernitrid NCu₃ wird nach Schrötter²) durch Erhitzen von fein verteiltem Kupferoxyd im Strome trockenen Ammoniakgases auf 250° erhalten. Die vollkommene Umwandlung erfordert sehr anhaltende Einwirkung des Ammoniaks unter wiederholtem Zerreiben der Masse.

Die Verbindung ist grünlichschwarz. Beim Erhitzen im Glasrohr verpufft sie gelinde mit rotem Licht, indem Stickstoff und, wenn die Substanz noch Kupferoxyd enthielt, auch Stickoxyd entweicht.

Salpetersäure oxydiert heftig, Schwefelsäure zerlegt in Metall und Stickstoff, Salzsäure in Kupferchlorür und Salmiak. In Chlorgas entstehen Kupferchlorid und Stickstoff.

Bei Erhitzen von metallischem Kupfer in Ammoniakgas entsteht kein Stickstoffkupfer 2), ebenso wenig bei der Elektrolyse von Salmiaklösung mit einer Kupferanode. Das von Grove 3) auf letzterem Wege erhaltene schokoladenbraune angebliche Stickstoffkupfer ist vielmehr ein Gemenge von Kupfer und Kupferoxydul 4).

Dagegen nimmt Kupfer, bei Gegenwart von Calciumcarbid an der Luft erhitzt, aus dieser Stickstoff, auf 5).

Lithiumnitrid N Li₃. Wird Lithium im Stickstoffstrom auf Dunkelrotglut erhitzt, so erglüht es und verwandelt sich unter Absorption von Stickstoff in eine schwarze schwammige Masse, welche annähernd die obige Zusammensetzung hat und sich in Wasser unter Bildung von Ammoniak, Wasserstoff und Lithiumhydroxyd löst 6).

Nach Guntz⁷) benutzt man zur Darstellung am besten ein Eisenschiffchen und möglichst niedrige Temperatur. Ganz rein wird die Verbindung auch auf diese Weise nicht erhalten, da stets das Eisen ein wenig angegriffen wird. Unter Berücksichtigung der noch vorhandenen Verunreinigungen wurden für das reine Nitrid berechnet:

Lösungswärme (18°): $N \text{Li}_3$ (fest) + $n \text{H}_2 \text{O}$ (flüssig) = 3 LiOH (gelöst) + $N \text{H}_3$ (gelöst) = + 131,1 Kal.

Bildungswärme: 3 Li (fest) + N (gasförmig) = NLi₃ (fest)

= + 49,5 Kal.

Das Nitrid wird durch Wasserstoff zersetzt, doch ist diese Reaktion umkehrbar, so daß man jenes auch durch Zersetzung von Lithium-wasserstoff mit Stickstoff gewinnen kann.

¹⁾ A. W. Titherley, Chem. Soc. J. 65, 504; Ber. 27, 566 Ref. —
2) Schrötter, Ann. Chem. 37, 131. —
3) Grove, Phil. Mag. [3] 19, 100. —
4) P. L. Aslanoglou, Chem. News 64, 313; Ber. 25, 193 Ref. —
5) Rossel, Compt. rend. 121, 941; Ber. 29, 3 Ref. —
6) L. Ouvrard, Compt. rend. 112, 120; Ber. 25, 104 Ref. —
7) Guntz, Compt. rend. 123, 995; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 156.

Magnesiumnitrid N₂ Mg₈ ¹). Diese Verbindung vermuteten bereits Deville und Caron in kleinen, bei der Darstellung des Magnesiums auftretenden Krystallen. Briegleb und Geuther stellten sie zuerst durch Erhitzen von Magnesium im Stickstoffstrome her. Diese Umwandlung erfolgt nach Merz ²) schon bei 40 bis 60 Minuten langem Glühen nahezu vollständig. Die leichte Aufnahme des Stickstoffs durch Magnesium wird zur Entfernung des ersteren aus Gasgemischen, insbesondere für die Gewinnung von Argon ³) u. s. w. benutzt.

Bei Gegenwart von Calciumkarbid erfolgt die Aufnahme des Stickstoffs direkt aus der atmosphärischen Luft nach der Gleichung CaC₂ $+ 3 \text{ Mg} + 2 \text{ N} + 5 \text{ O} = \text{CaO} + \text{N}_2 \text{Mg}_3 + 2 \text{ CO}_2^4$).

Mehner⁵) stellt das Nitrid aus Magnesia und Kohle im elektrischen Ofen unter Einblasen von Stickstoff her.

Pulverförmiges Magnesium bildet auch mit Ammoniakgas leicht Magnesiumnitrid. Die Hitze eines Bunsenbrenners ist genügend, um auf diese Weise ca. 95 Proz. des Magnesiums umzuwandeln²). Das Ammoniak muß völlig trocken und kohlensäurefrei sein.

Auch anderen Verbindungen kann infolge des großen Vereinigungsbestrebens zwischen beiden Elementen Stickstoff entzogen werden. So entsteht das Nitrid aus Siliciumstickstoff sowie aus Cyaniden durch metallisches Magnesium bei Rotglut ⁶).

Magnesiumnitrid bildet eine leichte, lockere, eigentlich lichtgelbe, meist aber schwach grünlich-graustichige Masse, die hier und da orangefarbene Auflagerungen zeigt. Beim Erhitzen wird es satter gelb und schließlich rotbraun (Merz). An feuchter Luft giebt es bald Ammoniak ab und geht unter Erwärmung in Magnesia über, mit wenig Wasser löscht es sich unter ähnlichen Erscheinungen wie gebrannter Kalk. Beim Erhitzen an Luft oxydiert es sich langsam, in Sauerstoff schnell und unter starker Lichtentwickelung.

Mit verdünnten Säuren sowie mit konzentrierter Salz- und Salpetersäure liefert es die entsprechenden Magnesium- und Ammoniumsalze. Konzentrierte Schwefelsäure wirkt in der Kälte fast gar nicht, erst beim Erhitzen werden die Sulfate neben Schwefeldioxyd gebildet.

Chlorgas wirkt nicht merkbar ein. Beim Erhitzen in Chlorwasserstoffgas entstehen unter lebhaftem Erglühen Magnesium- und Ammoniumchlorid. Ähnlich entstehen in Schwefelwasserstoffgas bei mäßiger Glühhitze langsam die Sulfide.

Bei starkem Glühen in Kohlensäure entstehen Magnesia und Cyan, während sich Kohle abscheidet.

¹⁾ Aslanoglou, Chem. News 73, 115; Ber. 29, 950 Ref. — 2) V. Merz, Ber. 24, 3940; s. a. S. Paschkowezky, Journ. pr. Chem. [2] 47, 89. — 3) Lord Rayleigh und W. Ramsay, Ztschr. physikal. Chem. 16, 344. — 4) Rossel, Compt. rend. 121, 941; Ber. 29, 3 Ref. — 5) Mehner, D. R.-P. 88999; Ber. 29, 925 Ref. — 6) W. Eidmann, Journ. pr. Chem. [2] 59, 1.

Mit Phosphortrichlorid erfolgt bei Rotglut unter starker Wärmeentwickelung eine lebhafte Reaktion, wobei reichliche Mengen Phosphor abdestillieren. Nach Auslaugen des Reaktionsproduktes mit Wasser hinterbleibt ein Rückstand, der Magnesium, Phosphor und Stickstoff enthält 1).

Beim Erhitzen im Dampfe von Phosphorpentachlorid werden Magnesiumchlorid und Phosphorstickstoff gebildet.

Beim Erhitzen mit trockenen Metallchloriden erfolgen Umsetzungen, zum Teil unter Bildung der entsprechenden Nitride. Dies ist der Fall bei Nickelchlorür, Chromchlorid, Mercurichlorid, Silberchlorid. Dagegen bilden Ferro- und Ferrichlorid und Kobaltochlorid stickstofffreie Produkte, Platinchlorid metallisches Platin²).

Mit Kupferoxyd und wasserfreiem Kupfersulfat entsteht in der Wärme ein stickstoffhaltiges Produkt neben metallischem Kupfer. — Bleisuperoxyd, Eisenoxyd und Eisenoxydul wirken heftig ein 2).

Äthylalkohol ist selbst oberhalb 2000 ohne Einwirkung 3). Mit Methylalkohol erfolgt schon bei niederer Temperatur sehr heftige Einwirkung nach der Gleichung

 $N_2 Mg_3 + 6 CH_3.OH = 3 Mg(OH)(OCH_3) + NH_3 + N(CH_3)_3.$ In der Wärme ist der Verlauf etwas anders, indem nur Magnesiummethylat und Ammoniak gebildet werden:

$$N_2 Mg_3 + 6 CH_3.OH = 3 Mg(OCH_3)_2 + 2 NH_3^4$$
.

Gegen Chloroform, Hexachloräthan 3), Phenol, Triphenylphosphat, Benzylchlorid 6) und Säurechloride 3) ist Magnesiumnitrid nicht oder sehr wenig wirksam, ebenso gegen Benzaldehyd bei mäßiger Temperatur, während damit bei etwa 240° Tetraphenylazin, identisch mit Laurents "Amaron", entsteht 5). Säureanhydride, wie Essigsäureanhydrid und Benzoesäureanhydrid, reagieren unter Bildung von Nitrilen 3).

Molybdännitrid N₂Mo₃ entsteht durch Einwirkung von trockenem Ammoniakgas auf Molybdänpentachlorid oder Molybdänsäure bei lebhafter Rotglut. Es ist ein grauschwarzes Pulver, das bei Weißglut in Metall übergeht ⁷).

Natriumnitrid N Na₃ soll nach einer von Titherley ⁸) bestrittenen Angabe bei starkem Glühen von Natriumamid entstehen.

Nickelnitrid ist nach Smits⁹) in der schwarzen Masse enthalten, die beim Erhitzen von trockenem Nickelchlorür mit Magnesium-

¹⁾ E. A. Schneider, Z. anorg. Chem. 7, 358. — 2) A. Smits, Rec. trav. chim. Pays-Bas 12, 198 und 15, 135; Ber. 27, 12 Ref. u. 29, 770 Ref. — 3) Emmerling, Ber. 29, 1635. — 4) E. Szarvasy, Ber. 30, 305. — 5) M. Lloyd Snape, Chem. Soc. Proc. 1896/97, Nr. 175, S. 50; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 667. — 6) S. Paschkowezky, J. pr. Chem. [2] 47, 89. — 7) Uhrlaub, Ann. Phys. 101, 605. — 8) A. W. Titherley, Chem. Soc. J. 65, 504; Ber. 27, 566 Ref. — 9) A. Smits, Rec. trav. chim. Pays-Bas 15, 135; Ber. 29, 770 Ref.

nitrid entsteht. Dieselbe löst sich mit grüner Farbe in Schwefelsäure, Salzsäure, Salpetersäure und Essigsäure.

Niobnitrid scheint als tiefschwarzes Pulver zu entstehen, wenn man Niobsäure in trockenem Ammoniak zur Weißglut oder wenn man Nioboxychlorid-Ammoniak bis zur Sublimation des Salmiaks erhitzt. Gemische von Kohlenstoffniob und Stickstoffniob entstehen beim Erhitzen von Niobsäure in Cyangas sowie von Natriumniobat im Graphittiegel auf 1200° 1).

Platinnitrid entsteht nach Arons aus Platinelektroden durch den elektrischen Lichtbogen in einer Stickstoffatmosphäre²).

Quecksilbernitrid. Mercurinitrid, Trimercuramin N₂Hg₂ erhält man durch Überleiten von trockenem Ammoniakgas über gelbes Quecksilberoxyd, zunächst, bis zur völligen Sättigung, in der Kälte, dann unter Erhitzen auf 150°3). Nach Hirzel⁴) darf das Quecksilberoxyd bei höchstens 40 bis 50° getrocknet sein und braucht die Erhitzungstemperatur 100° nicht zu übersteigen. Dem Produkt ist etwas Quecksilberoxydul beigemengt, das Plantamour³) durch verdünnte reine Salpetersäure entfernt haben will.

Das Mercurinitrid ist ein braunes, äußerst explosives Pulver. Die Zersetzung ist vom Auftreten weißen, am Rande bläulichroten Lichtes begleitet. Nach Hirzel wird die Verbindung schon durch Licht und durch die Luftfeuchtigkeit allmählich zersetzt. In Wasser geht sie innerhalb 24 Stunden in ein weißes Pulver über.

Beim Erhitzen mit Kalihydrat liefert sie Ammoniak und ein Sublimat von Quecksilber (Plantamour), mit konzentrierter Kalilauge geht sie in der Kälte langsam, beim Kochen rascher in ein gelbes Pulver über, durch Ammoniakflüssigkeit langsam in ein gelblichweißes, durch Ammoniumkarbonat erst in gelbes, dann in weißes Pulver (Hirzel).

Verdünnte Schwefelsäure wirkt in der Kälte nicht ein, in der Wärme zersetzend. Mit konzentrierter Schwefelsäure entsteht so starke Erhitzung, daß Explosion erfolgt. Konzentrierte Salpetersäure liefert nach Plantamour Ammonium- und Mercurinitrat, nach Hirzel färbt sie anfangs gelb, dann weiß, ohne daß Quecksilber in Lösung geht. Salzsäure liefert Mercuri- und Ammoniumchlorid, konzentrierte wirkt nach Hirzel unter Zischen ein.

Nach Smits⁵) entsteht durch Erhitzen von Mercurichlorid mit Magnesiumnitrid ein grünes, durch Säuren zersetzbares Nitrid.

Silbernitrid NAg₃. Diese Zusammensetzung hat nach Raschig⁶) das Knallsilber Berthollets⁷), nicht zu verwechseln mit dem eigent-

¹⁾ Deville, Compt. rend. 66, 183; Joly, Bull. soc. chim. [2] 25, 506. — 2) L. Arons, Naturw. Rundschau 14, 453. — 3) Plantamour, Ann. Chem. 40, 115. — 4) Hirzel, JB. 1852, S. 419. — 5) A. Smits, Rec. trav. chim. Pays-Bas 15, 135; Ber. 29, 770 Ref. — 6) F. Raschig, Ann. Chem. 233, 93. — 7) Berthollet, Crells Ann. 1788, 2, 392.

lichen Knallsilber, dem Salze der Knallsäure. Dasselbe entsteht, wenn man frisch gefälltes Silberoxyd mit konzentrierter Ammoniakslüssigkeit digeriert, oder wenn man eine ammoniakalische Lösung von Silbernitrat mit Kalilauge fällt und die absiltrierte ammoniakalische Lösung verdunsten läst. Raschig gewinnt es durch kurzes Erhitzen einer konzentrierten Lösung von Silberoxyd in Ammoniak oder durch Zusatz von Alkohol zu einer solchen Lösung.

Je nach der Darstellungsart resultiert die Verbindung als schwarzes Pulver oder in schwarzen Krystallen. Es explodiert beim leisesten Druck mit furchtbarer Heftigkeit. In trockenem Zustande genügt hierzu die Berührung mit einer Federfahne, und selbst die feuchte Verbindung wird durch Druck mit einem harten Gegenstande zur Explosion gebracht.

Cyankalium löst die Verbindung, indem es dieselbe nach der Gleichung $NAg_3 + 3CNK + 3H_2O = NH_3 + 3KOH + 3CNAg$ in Ammoniak und Cyansilber verwandelt ¹).

Nach Smits²) soll sich durch Erhitzen von Silbernitrat mit Magnesiumnitrid ein gelbes Nitrid bilden, das mit Wasser Silberoxyd und Ammoniak liefert.

Strontiumnitrid N₂Sr₃ wird wie die Baryumverbindung dargestellt und gleicht derselben im allgemeinen völlig. Nur gegen Kohlenoxyd verhält es sich anders, indem beim Erhitzen in diesem Gase nur Spuren von Strontiumcyanid, hauptsächlich aber Stickstoff, Strontiumoxyd, Strontiumkarbonat und Kohlenstoff entstehen 3).

Tantalnitrid NTa bildet sich nach Joly⁴) durch anfangs gelindes, dann starkes Glühen von Tantalchlorid-Ammoniak in trockenem Ammoniakgas. Es bildet ein schwarzes, beim Reiben Metallglanz annehmendes und die Elektrizität gut leitendes Pulver, das wegen dieser Eigenschaften zuerst für reines Tantal gehalten wurde. An der Luft verglüht es zu Tantalsäure. Mit Kalihydrat geschmolzen, entwickelt es Ammoniak. Durch ein Gemisch von Fluorwasserstoffsäure und Salpetersäure wird es leicht schon bei gewöhnlicher Temperatur gelöst, während andere Säuren selbst in Siedehitze ohne Einwirkung sind⁵).

Thoriumnitrid N₄ Th₃ oder Thoriumamid soll sich nach Chydenius⁶) in kleinen Mengen bilden, wenn Thorerde oder Thoriumchlorid in Ammoniakgas oder wenn ein Gemenge von Thorium- und Ammoniumchlorid in Salzsäuregas geglüht wird. Es entsteht auch bei Einwirkung von Stickstoff auf naszierendes Thoriummetall. In entsprechender Weise erhält man

¹⁾ F. Raschig, Ann. Chem. 233, 93. — 2) A. Smits, Rec. trav. chim. Pays-Bas 15, 135; Ber. 29, 770 Ref. — 3) Maquenne, Compt. rend. 114, 25 u. 220; Bull. soc. chim. [3] 7, 366; Ber. 25, 103 Ref., 188 Ref., 771 Ref. — 4) Joly, Compt. rend. 82, 1195; Bull. soc. chim. [2] 25, 506. — 5) H. Rose, Ann. Phys. 100, 166. — 6) Chydenius, ebend. 119, 43.

Urannitrid N₄ U₃. Beide sind wohl charakterisierte, sehr beständige Verbindungen ¹).

Vanadiumnitride. Mononitrid NV entsteht durch Erhitzen von Vanadium in reinem Stickstoff, durch Erhitzen von Vanadinoxytrichlorid-Ammoniak im Ammoniakstrom zur vollen Weißglut, zweckmäßiger durch gleiche Behandlung des Vanadintrioxyds oder des beim Glühen von Ammoniumdihypovanadat unter Luftabschluß verbleibenden Rückstandes.

Es bildet ein graubraunes, metallglänzende Teile enthaltendes Pulver, das beim Erhitzen in Luft erst zu blauem Oxyd, dann zu Pentoxyd verbrennt und mit Natronkalk Ammoniak entwickelt.

Dinitrid N₂V entsteht aus Vanadinoxytrichlorid-Ammoniak durch Erhitzen, bis die Hauptmenge des Salmiaks sich verflüchtigt hat und Auslaugen des Rückstandes mit ammoniakhaltigem Wasser. Es ist ein schwarzes Pulver, das bei Luftzutritt Ammoniak entwickelt und sich oxydiert.

Wolframnitrid N₂W₈ entsteht nach Uhrlaub²), wenn man das nach Woehler³) erhältliche Nitridamid W₈N₄H₄ bei etwas höherer Temperatur, als zu seiner Darstellung erforderlich ist, einem Ammoniakgasstrome aussetzt. Bei noch etwas höherer Temperatur geht es in Wolframmetall über.

Zinknitrid N₂ Zn₈ entsteht beim Erhitzen von Zinkamid auf 200° 4). Es geht mit Wasser unter freiwilliger Erhitzung, die sich bis zum Glühen steigert, in Zinkhydroxyd und Ammoniak über.

Arons⁵) beobachtete die Bildung im elektrischen Lichtbogen zwischen in Stickstoffatmosphäre befindlichen Zinkelektroden, Rossel⁶) durch Erhitzen eines fein gepulverten Gemisches von Zink und Calciumkarbid an der Luft. Dagegen findet bei der Elektrolyse einer Salmiaklösung mit Zinkanode die Bildung von Nitrid nicht statt⁷).

Zinnnitrid entsteht nach Arons⁵) im elektrischen Lichtbogen zwischen Zinnelektroden in Stickstoffatmosphäre.

Phosphorstickstoffverbindungen.

Die Existenz eines Phosphorstickstoffs ist noch zweifelhaft. Die von Rose⁸) und Liebig und Wöhler⁹) dafür angesprochenen Körper sind nach Gladstone und H. Schiff¹⁰) Phospham oder jedenfalls

¹⁾ V. Kohlschütter, Ann. Chem. 317, 158. — 2) Uhrlaub, Die Verbindungen einiger Metalle mit Stickstoff, Dissertation, Göttingen 1859, S. 30. — 3) Woehler, Ann. Chem. 73, 190. — 4) Frankland, Phil. Mag. [4] 15, 149. — 5) L. Arons, Naturw. Rundsch. 14, 453. — 6) Rossel, Compt. rend. 121, 941; Ber. 29, 3 Ref. — 7) Pauli, Z. Elektrochem. 4, 137. — 6) H. Rose, Ann. Phys. 24, 308, 28, 529. — 9) Wöhler u. Liebig, Ann. Chem. 11, 139. — 10) H. Schiff, ebend. 101, 299.

wasserstoffhaltig. Balmains Angabe 1), dass Phosphorstickstoff durch Eintragen von Phosphor in erhitzten weißen Präcipitat entstehe, ist bisher nicht nachgeprüft worden.

Vielleicht ist der Körper, welchen Briegleb und Geuther²) beim Leiten von Phosphorchloriddampf mit Hülfe eines Stickstoffstromes über erhitztes Stickstoffmagnesium erhielten, Phosphorstickstoff. Es wird dabei unter lebhaftem Erglühen, aber ohne bemerkenswerte Gasentwickelung, eine grauweiße Masse gebildet, welche durch Behandeln mit Wasser, verdünnter und heißer konzentrierter Salzsäure von der Hauptmenge des Magnesiums befreit wird, dabei aber selbst teilweise gelöst wird. Der ungelöste Anteil enthielt Phosphor und Stickstoff nur entfernt im Verhältnis der Verbindung N₅P₃, außerdem noch erhebliche Mengen Magnesium und anderer Substanzen.

Phospham HN₂P = HN.PN, identisch mit dem Phosphorstickstoff Roses, sowie Liebig u. Wöhlers, wurde zuerst von Davy³) durch Erhitzen von Phosphorchlorid in Ammoniakgas erhalten. Es bildet sich bei der Zersetzung der Produkte, welche aus Phosphorchlorür, Phosphorbromür, Phosphorchlorid und Ammoniak erhalten werden, oder bei der Einwirkung von Salmiak auf Phosphorsulfid oder Phosphorchlorid, Phosphorhyposulfit⁴), von amorphem Phosphor oder Phosphorcalcium auf Salmiak und Schwefelblumen⁴).

Darstellung: 1. Man sättigt trockenes Phosphorpentachlorid durch Überleiten von Ammoniakgas und erhitzt das entstandene Produkt bei Luftabschluß, solange noch Salmiak fortgeht 5). 2. Man leitet den Dampf von Phosphorpentachlorid über bis zum Verdampfen erhitzten Salmiak 5). 3. Man sättigt von freiem Phosphor gereinigtes gekühltes Phosphortrichlorid langsam mit Ammoniakgas, erhitzt das völlig trockene Produkt im Kohlensäurestrome bis zur Verflüchtigung des Ammoniumchlorids und läßt in diesem Gasstrom erkalten. 4. Man erhitzt ein inniges Gemenge von Phosphorpentasulfid und Ammoniumchlorid in einer Retorte, zerreibt den gelblichen Rückstand und erhitzt ihn von neuem, bis kein Salmiak mehr entweicht 6). Hierbei werden bei geeigneten Mengen Salmiak mindestens 90 Proz. der theoretischen Ausbeute erhalten 7).

Phospham bildet ein lockeres weißes Pulver, das bei Luftabschluß in ziemlich starker Rotglühhitze weder schmilzt noch verdampft, in Wasser unlöslich ist. An der Luft erhitzt, stößet es weiße Nebel von Phosphorsäure aus und oxydiert sich langsam ohne Flamme⁸). Im

¹⁾ Balmain, Lond. Edinb. Phil. Mag. 24, 192; JB. Bz. 25, 67. —
2) Briegleb u. Geuther, Ann. Chem. 123, 236. —
3) H. Davy, Gilb. Ann. 39, 6. —
4) Pauli, Ann. Chem. 104, 41. —
5) Wöhler u. Liebig, ebend. 11, 139; Gerhardt, Ann. ch. phys. [3] 18, 188 u. 20, 255; JB. Bz. 27, 44 u. JB. 1847/48, S. 588. —
6) Pauli, Ann. Chem. 101, 41. —
7) R. Vidal, Monit. scientif. [4] 11, II, S. 571; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 517. —
6) H. Rose, Ann. Phys. 24, 308 u. 28, 529.

Vakuum oder im Stickstoffstrom erhitzt, entwickelt es Ammoniak und zerfällt bei heller Rotglut vollständig, indem Phosphor frei wird 1). Nach Anfeuchten erhitzt, liefert es Metaphosphorsäure und Ammoniak 2). Durch verdünnte Salpetersäure wird es kaum verändert, durch konzentrierte langsam zu Phosphorsäure oxydiert 3), nach Pauli 4) selbst von rauchender Salpetersäure nicht gelöst. In konzentrierter Schwefelsäure löst es sich unter Entwickelung von Schwefeldioxyd und Bildung von Phosphorsäure 3). Beim Erhitzen mit Nitraten verpufft es heftig 3), mit Kaliumchlorat ebenfalls, unter Chlorentwickelung.5).

Beim Schmelzen mit wasserhaltigem Kalihydrat zersetzt es sich leicht zu Kaliumphosphat und Ammoniak, häufig unter Feuerentwickelung; letztere tritt stets beim Schmelzen mit Barythydrat ein 1). Auch beim Glühen mit Alkalikarbonaten erfolgt dieselbe Zersetzung unter gleichzeitiger Entwickelung von Kohlensäure 3). Nach Vidal 6) erfolgt bei Kirschrotglut die Zersetzung unter Bildung von Cyanat gemäß der Gleichung PN₂H + 2 CO₃ M₂ = PO₄ HM₂ + 2 NCOM. Wird der Schmelze Kohle zugesetzt, so resultiert Cyanid.

Beim Schmelzen mit Zink entwickelt es Ammoniak 1). Erhitztes Quecksilberoxyd bewirkt unter Schmelzen und Feuererscheinung Zersetzung zu Mercuriphosphat. Auch beim Erhitzen mit Kupferoxyd tritt Feuererscheinung ein, und es wird Untersalpetersäure gebildet 5).

Trockenes Schwefelwasserstoffgas zersetzt das Phospham in Glühhitze unter Bildung von Schwefelphosphor und Ammoniak 4). Trockenes Chlor, Salzsäuregas, Kohlensäure und Ammoniak sind ohne Wirkung, ebenso schmelzender oder destillierender Schwefel 3).

Verdünnte Salz- und Schwefelsäure sowie kochende Alkalilösungen wirken auf Phospham weder lösend noch zersetzend 3).

Dämpfe von Methyl- und Äthylalkohol, bei 150 bis 200° über Phospham geleitet, glatter im geschlossenen Gefäls, erzeugen Metaphosphat von primärem Amin und sekundäres Amin gemäls der Gleichung: $PN_2H + 4ROH = PO_4(NH_2R_2)_2H = ROH + PO_3NH_3R + NHR_2$). Analog wird Phenol in Diphenylamin verwandelt.

Mit Propylalkohol verläuft die Reaktion kompliziert, neben Propylamin tritt Propyloxyd auf. Äthylenglykol wird beim Siedepunkt unter Wasserentziehung zersetzt zu Acetylen unter Bildung von Diammonium-phosphat⁷).

Mit Oxalaten bildet es in der Hitze Phosphate und Dicyan: $PN_2H + C_2O_4M_2 = PO_4HM_2 + (CN)_2$ 7).

Konstitution. Man erteilt dem Phospham meist die Konstitutions-

¹⁾ A. Besson, Compt. rend. 114, 1264; Ber. 25, 561 Ref. — 2) Gerhardt, Ann. ch. phys. [3] 18, 188 u. 20, 255; J. B. Bz. 27, 44 u. J. B. 1847/48, 588. — 3) H. Rose, Ann. Phys. 24, 308 u. 28, 529. — 4) Pauli, Ann. Chem. 101, 41. — 5) Liebig u. Wöhler, ebend. 11, 139. — 6) R. Vidal, Compt. rend. 112, 950; 115, 123; Ber. 24, 556 Ref., 25, 727 Ref. — 7) R. Vidal, Monit. scientif. [4] 11, II, 571; Chem. Centr. 1897, II, S. 517.

formel PNH, indem man es als Phosphorsäure betrachtet, in welcher der Sauerstoff durch die Imidgruppe, die drei Hydroxylgruppen durch ein Stickstoffatom vertreten sind. Man kann aber ebenso gut einen Ring aus zwei Stickstoffatomen und einem Phosphoratom annehmen. Zwischen zwei der beteiligten Atome müßste dann eine sogenante Doppelbindung vorhanden sein. Die Verschiedenheit beider Stickstoffatome bei Einwirkung von Alkoholen, wobei, wie erwähnt, nebeneinander primäre und sekundäre Basen entstehen, läßst dann die Konfiguration PNH

Übrigens darf nicht unerwähnt bleiben, das Salzmann¹) durch Entfernung des Salmiaks aus dem Reaktionsprodukt von Ammoniak und Phosphorpentachlorid mittels Wasser eine dem Phospham sehr ähnliche Substanz von abweichender Zusammensetzung, annähernd H₄P₈N₃, erhielt und das auch Paulis Analysen zu geringe Stickstoffzahlen ergaben.

Chlorphosphorstickstoff. Tri-Phosphornitrilchlorid N₃P₃Cl₆ wurde von Liebig²) 1832 entdeckt, später von Gladstone³), Wichelhaus⁴), Hofmann⁵) und Stokes⁶) untersucht. Die Verbindung entsteht neben anderen bei der Einwirkung von Ammoniak oder Ammoniumchlorid auf Phosphorchloride und läßt sich dem Reaktionsgemisch durch Äther entziehen.

Darstellung: 1. Man sättigt Phosphorchlorid mit Ammoniakgas, das nicht getrocknet zu sein braucht, zersetzt die entstandene weilse Masse mit Wasser und destilliert, wobei der Chlorphosphorstickstoff mit den Wasserdämpfen übergeht und in der Vorlage krystallisiert 2). Die Krystalle werden durch Umkrystallisieren aus warmem Ather oder durch Sublimation 4) gereinigt. — 2. Man leitet den Dampf von Phosphorchlorid über bis zum Verdampfen erhitzten Salmiak²) oder erhitzt ein Gemenge von 1 Tl. Phosphorchlorid mit 2 Tln. Ammoniumchlorid im Kolben mit Vorlage 3). Hierbei entstehen stets noch mehrere Verbindungen gleicher empirischer Zusammensetzung 6). — 3. Man erhitzt äquimolekulare Mengen Phosphorchlorid und Ammoniumchlorid im geschlossenen Rohr auf 150 bis 2000 unter häufiger Entlassung des entstandenen Salzsäuregases. Die butterartige, mit dünnen Prismen und Tafeln durchsetzte Masse wird destilliert, das Destillat zur Entfernung von überschüssigem Phosphorchlorid in kaltes Wasser gegossen und auf dem Wasserbade erwärmt. Dann wird unter 13 bis

¹⁾ M. Salzmann, Ber. 7, 494. — 2) Liebig u. Wöhler, Briefwechsel I, 8. 63; Ann. Chem. 11, 146. — 3) Gladstone, Chem. Soc. Qu. J. 2, 121 u. 3, 135, 353; J. B. 1849, S. 259; Ann. Chem. 76, 74, 77, 314; Derselbe u. Holmes, Chem. Soc. 2, 225, 4, 1, 290, 6, 64, 261, 7, 15; J. B. 1864, 8. 148, 1866, S. 145, 1867. S. 187, 189, 1869, S. 236. — 4) Wichelhaus, Ber. 3, 163. — 5) A. W. Hofmann, Ber. 17, 1909. — 6) H. N. Stokes, Ber. 28, 437.

15 mm Druck bei 200° ein Gemisch von N₃P₃Cl₆ und der polymeren Verbindung P₄N₃Cl₈ abdestilliert. Beide werden durch wiederholte Destillation im Vakuum und Krystallisation aus Benzol getrennt¹). — 4. Man erhitzt ein inniges Gemenge von Phosphorchlorid und weißem Präzipitat und reinigt das Sublimat durch Wassen mit Wasser und Umkrystallisieren aus Äther, Chloroform oder Schwefelkohlenstoff (Gladstone und Holmes).

Die Verbindung bildet wasserhelle, dünne, sechsseitige Tafeln des rhombischen Systems²), vom spezif. Gewicht 1,98, in geschmolzenem Zustande leichter als Wasser; sie ist spröde, leicht zu pulvern, von Wasser nicht benetzbar, schmilzt bei 114° (nach Wichelhaus) zur wasserhellen Flüssigkeit. Der Siedepunkt liegt nach Gladstone bei 240°, nach Wichelhaus bei 250 bis 260°, nach Stokes unter 760 mm Druck bei 256,5°, unter 13 mm Druck bei 127°.

In Wasser ist sie leicht löslich, wird aber dadurch allmählich unter Bildung von Pyrophosphordiaminsäure zersetzt. Deren Äthylester entsteht allmählich auch durch Einwirkung von Weingeist und Äther [selbst in wasserfreiem Zustande 3)], worin sich die Verbindung zunächst unverändert löst. Beim andauernden Schütteln der ätherischen Lösung mit Wasser entsteht ein gut krystallisierendes Chlorhydrin P₃ N₃ Cl₄ (OH)₂, welches sich in Wasser unter Bildung von Trimetaphosphiminsäure P₃ N₃ O₆ H₆ löst 4). Schüttelt man die ätherische Lösung mit wässerigem Ammoniak, so entsteht in großer Menge das dem Chlorhydrin entsprechende krystallinische Chloramid P₃ N₃ Cl₄ (NH₂)₂, das aus Wasser umkrystallisiert werden kann 4).

Chlorphosphorstickstoff löst sich unverändert in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Terpentinöl. Beim Erhitzen an der Luft verbreitet er dichten weißen Rauch von eigentümlichem, unangenehmem Geruch.

Die Verbindung wird durch Glühen mit Kupferoxyd oder Bleichromat unter Bildung von Stickstoff und Untersalpetersäure zersetzt 5). Beim Überleiten des Dampfes über glühendes Eisen entsteht wasserstofffreier Stickstoff und eine krystallinische Masse, welche durch Wasser in Eisenchlorür und Phosphoreisen zerlegt wird 6). Beim Erhitzen mit metallischem Silber entsteht Chlorsilber, ein in Salpetersäure und Ammoniak unlöslicher Körper und ein in Wasser lösliches Sublimat 5). Naszierender Wasserstoff entwickelt Phosphorwasserstoff 3). In Wasserstoff- oder Schwefelwasserstoffgas kann dagegen die Verbindung unverändert sublimiert werden, ebenso ist Jod ohne Einwirkung 5). Wässerige Säuren und Alkalien sind auch in der Hitze

¹⁾ H. N. Stokes, Ber. 28, 437; Am. Chem. Journ. 19, 782; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 13. — 2) Vgl. Groth, Ber. 3, 166. — 3) Wichelhaus, Ber. 3, 163. — 4) H. N. Stokes, Ber. 28, 437; Am. Chem. J. 19, 782; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 13. — 5) Gladstone, s. S. 619. — 6) Liebig u. Woehler, Ann. Chem. 11, 146.

ohne Einwirkung, in Alkohol gelöste Alkalien oder Metallsalze bilden hingegen Metallchloride neben pyrophosphordiaminsaurem Salz. Rauchende Salpetersäure oxydiert in der Wärme.

Wie schon erwähnt, entstehen bei der Destillation von Phosphorchlorid mit Salmiak außer der oben beschriebenen Verbindung noch Polymere. Stokes erhielt deren durch ein abgeändertes Verfahren eine größere Reihe. Erhitzt man die niederen Glieder, welche am besten nach der Methode 3 gewonnen werden, im Verbrennungsofen, so resultiert eine gelatinöse, kautschukähnliche Masse, aus welcher die ganze Reihe durch Destillation gewonnen werden kann. Außerdem entsteht bei der gewöhnlichen Darstellung der niederen Glieder ein Nitrilohexaphosphonitrilchlorid P₆ N₇ Cl₉.

Tetraphosphonitrilchlorid $P_4N_4Cl_8$ krystallisiert in Prismen, die nach wiederholtem Umkrystallisieren aus Benzol bei 123,5° schmelzen, bei 328,5° unter 760 mm Druck und bei 188° unter 13 mm Druck sieden, mit Wasserdampf nur wenig flüchtig. Der Dampf ist noch bei 360° beständig. Von kochendem Wasser, Säuren oder wässerigen Alkalien wird es so gut wie gar nicht angegriffen. Bei sehr langem Schütteln der ätherischen Lösung mit Wasser bilden sich zunächst zwei krystallinische Chlorhydrine und schließlich eine ausgeprägt krystallinische Säure $P_4N_4O_8H_8+2H_2O$, Tetrametaphosphimsäure.

Pentaphosphonitrilchlorid P₅ N₅ Cl₁₀ bildet lange, flache Krystalle vom Schmelzp. 40 bis 41° mit großer Neigung zur Überschmelzung, unter 13 mm Druck bei 223 bis 224,3° siedend, während es sich beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck polymerisiert. Bei der Temperatur des Schmelzpunktes ist es mit Benzol, Ligroin, Äther und Schweselkohlenstoff in allen Verhältnissen mischbar, aus der Lösung in Eisessig wird es durch Wasser gefällt.

Hexaphosphonitrilchlorid P₆N₆Cl₁₂ krystallisiert aus Benzol in rhombischen Tafeln vom Schmelzp. 91°, unter 13 mm Druck bei 261 bis 263° siedend, leicht löslich in Äther, Gasolin, Schwefelkohlenstoff, wenig und unter Zersetzung löslich in Alkohol. Durch siedendes Wasser wird es kaum angegriffen, an feuchter Luft entwickelt es langsam Salzsäuregas. Beim Schütteln der ätherischen Lösung mit Wasser entsteht eine Metaphosphimsäure unter Bildung sirupöser Chlorhydrine als Zwischenprodukte.

Heptaphosphonitrilchlorid $C_7 N_7 Cl_{14}$ ist eine farblose Flüssigkeit, welche bei -18° noch nicht erstarrt, unter 13 mm Druck bei 289 bis 294° siedet, aber dabei schon teilweise Polymerisation erleidet, leicht mischbar mit Benzol, Gasolin und Äther, gegen Wasser ebenso beständig wie die vorhergehenden.

Polyphosphonitrilchloride (CNCl₂)_x. Bei der Destillation des Gemenges unter 13 mm Druck bis 370° hinterbleibt ein öliges

Produkt, das durch Kochen mit Wasser vom festen Rückstande getrennt werden kann. Dasselbe ist noch ein Gemenge verschiedener Phosphonitrilchloride, deren mittleres Molekelgewicht der Zusammensetzung C₁₁ N₁₁ Cl₂₂ entspricht. Es ist beständig, mit Äther, Gasolin und Benzol mischbar. Bei weiterem Erhitzen unter 13 mm Druck polymerisiert es sich sofort zu dem elastischen Produkt, das vermutlich ein weit höheres Molekelgewicht hat, erst kurz unter Rotglut schmilzt und bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck sich depolymerisiert.

Nitrilohexaphosphonitrilchlorid P₆ N₇ Cl₉ geht bei der Destillation zusammen mit dem Hexaphosphonitrilchlorid über und kann durch Krystallisation aus Benzol und Behandlung der Lösung mit Gasolin gereinigt werden. Durchsichtige, anscheinend rhombische Prismen vom Schmelzp. 237,5%, unter 13 mm Druck bei 251 bis 263% siedend, löslich in 20 Tln. kaltem und 5 Tln. siedendem Benzol, leichter löslich in Schwefelkohlenstoff, wenig in Gasolin und Alkohol. Während kleine Mengen sich beim Erhitzen ohne Rückstand verflüchtigen, entsteht bei stärkerer Erhitzung eine dem elastischen Polyphosphonitrilchlorid ähnliche Masse, die bei der Destillation niedrigere Phosphonitrilchloride liefert. Gegen Wasser ist es ziemlich beständig, an feuchter Luft wird es aber allmählich angegriffen; von heißem verdünnten Ammoniak wird es langsam, schneller bei Zusatz von Alkohol gelöst. — Diese Verbindung entsteht nie bei der Polymerisierung oder Depolymerisierung reiner Phosphonitrilchloride, ist vielmehr ein sekundäres Produkt der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Ammoniumchlorid.

Chlorphosphorstickstoff PCl₂N, also angeblich Monophosphornitrilchlorid, entweicht nach Besson ¹) beim Erhitzen der Verbindung von Phosphorpentachlorid mit Ammoniak PCl₅.8 NH₃ unter ca. 50 mm Druck bei 175 bis 200°. Er bildet stark lichtbrechende Krystalle vom Schmelzp. 106°. Der Dampf riecht aromatisch. Ein Polymeres desselben dürfte die von Gladstone beobachtete Verbindung vom Schmelzpunkt 210° sein.

Phosphornitril, N. PO, Gerhardts Biphosphamid, Schiffs Monophosphamid, bildet sich beim Erhitzen gut getrockneten Phosphamids²) oder Phosphortriamids³) während längerer Zeit bei Luftabschluß: $H_2N.PO.NH = N.PO + NH_3$ und $(NH_2)_3.PO = N.PO + 2NH_3$. Es entsteht ferner, wenn man das durch Einwirkung von Ammoniak auf Phosphoroxychlorid erhaltene Gemenge von Amidound Diamidophosphoroxychlorid und Salmiak sehr stark erhitzt⁴).

Es bildet ein amorphes weißes Pulver, das bei heller Rotglut

¹⁾ A. Besson, Compt. rend. 114, 1264; Ber. 25, 561 Ref. — 2) Gerhardt, Ann. ch. phys. [3] 18, 188, 20, 255; JB. Bz. 27, 44 u. JB. 1847/48, S. 588. — 3) H. Schiff, Ann. Chem. 101, 299, 103, 168; Zeitschr. Chem. [2] 5, 609. — 4) Gladstone, Chem. Soc. Quart. Journ. 2, 121; JB. 1849, S. 259; ebend. 3, 135, 353; Ann. Chem. 76, 74, 77, 314.

Es verbindet sich weder mit Alkalien noch mit Säuren, wird durch Salpetersäure, Chlor, Jod und Schwefel nicht angegriffen. Beim Schmelzen mit Kaliumkarbonat oder Ätzkali liefert es Kaliumorthophosphat und Ammoniak. Beim Schmelzen mit Salpeter verpufft es. Beim Schmelzen in Schwefelwasserstoff wird es dunkel, klebrig und nimmt etwas an Gewicht zu; beim Erhitzen in Wasserstoffgas entsteht Ammoniak, zugleich entweichen Dämpfe von Phosphorsäure oder phosphoriger Säure mit leicht entzündlichem Phosphorwasserstoff, es verdichtet sich Wasser und es sublimiert ein roter Körper, wahrscheinlich unreines Phosphoroxyd.

Stickstoffarsen suchte Bachmann¹) durch Erhitzen von Silbercyanid mit arseniger Säure zu gewinnen, ohne zu einem sicheren Resultate zu gelangen.

¹⁾ J. A. Bachmann, Am. Chem. Journ. 10, 45; Ber. 21, 175 Ref.

Stickstoffkohlenstoff.

Cyan, Dicyan C₂ N₂.

Die erste Cyanverbindung wurde 1704 von Diesbach und Dippel in Berlin zufällig entdeckt und hat von diesem Entdeckungsort den Namen Berlinerblau bis heute behalten. Macquer beobachtete dessen Zerlegung durch Kalkwasser in Eisenoxyd und Blutlaugensalz oder, wie dasselbe zunächst genannt wurde, phlogistisiertes Kali. Scheele führte den Abbau weiter, erhielt daraus im Jahre 1782 die wässerige Blausäure und beschrieb deren Bestandteile als Ammoniak, Luftsäure und Phlogiston; seine Angaben wurden durch Berthollet bestätigt, der dann, gemäß der inzwischen eingetretenen Änderung der Anschauungen die Bestandteile mit den uns geläufigen Bezeichnungen Kohlenstoff, Stickstoff und Wasserstoff versah.

Wasserfreie Blausäure stellte zuerst Ittner aus Cyanquecksilber und Salzsäure her, der aber den Dampf noch als permanentes Gas ansprach. Gay-Lussac erhielt sie dann 1811 in tropfbar flüssiger Form und bestimmte 1815 ihre quantitative Zusammensetzung. Er entdeckte auch das freie Cyan und untersuchte dasselbe und seine Verbindungen in einer für alle Zeiten mustergültigen Weise. Als wesentlichen Bestandteil des Berlinerblau und aller davon abgeleiteten Verbindungen erkannte er das Radikal "Cyanogène", dessen Name im Deutschen zu Cyan verkürzt wurde.

Cyan findet sich in Form von Blausäure und Rhodanwasserstoffsäure, hauptsächlich aber in Form von organischen Derivaten dieser Verbindungen in pflanzlichen und tierischen Organismen.

Aus den Elementen soll es sich nach einer Angabe von Morren¹) direkt bilden, wenn elektrische Funken zwischen Kohlenspitzen durch Stickstoffgas hindurchschlagen. Diese Angabe ist aber anderweitig nicht bestätigt worden, und der Prozels kann jedenfalls nur zur Bildung sehr geringer Mengen führen, da umgekehrt Cyan durch den Funkenstrom in die Elemente zerlegt wird.

Meistens erscheint die Bildung an die Anwesenheit oder gleichzeitige Entstehung eines Körpers geknüpft, der mit dem Cyan eine unter den Bildungsverhältnissen beständige Verbindung liefert. Solche

¹⁾ Morren, Compt. rend. 48, 342.

Körper sind in erster Linie Alkalimetalle oder Erdalkalimetalle, auch Ammoniak, seltener Wasserstoff. Es entstehen demgemäß zumeist Cyanide bezw. Blausäure.

Glüht man Stickstoffkohle, wie sie bei der Verkohlung vieler stickstoffhaltiger organischer Substanzen zunächst resultiert, mit metallischem Kalium, so entsteht Kaliumcyanid. Dasselbe Resultat erreicht man, wenn das Kalium erst während des Prozesses gebildet wird. Man braucht also nur Kaliumkarbonat mit stickstoffhaltiger Kohle bezw. mit solchen Substanzen, welche bei der Verkohlung eine derartige Kohle liefern, zu glühen und muß nur darauf achten, daß die Reduktionstemperatur des Kaliums erreicht wird. Der Vorgang ist besonders bei Verwendung von Kaliummetall ein so allgemein gültiger, daß er zum sicheren Nachweis des Stickstoffs in organischen Verbindungen benutzt wird 1). Eine bessere Ausbeute erzielt man nach Warren 2), wenn der Mischung neben Alkalikarbonat noch Kalk oder Baryt zugesetzt wird. Auch ist es vorteilhaft, Gemenge von Kaliumund Natriumkarbonat statt eines einzelnen Karbonats anzuwenden.

Auch der Stickstoff des Ammoniaks ist zur Überführung in Cyan geeignet. Dasselbe liefert in der Glühhitze mit vielen organischen Verbindungen, mit Kohle und selbst mit Graphit sowie mit Kohlenoxyd Ammonium- bezw. Kaliumcyanid. So entsteht Ammoniumcyanid, wenn man Ammoniakgas im Porzellanrohr über stark glühende Kohlen leitet 3), entsprechend der Gleichung:

$$2 NH_8 + C = CN.NH_4 + 2 H$$
 (Langlois).

Die Richtigkeit dieser Gleichung bestritt Kuhlmann⁴), der zwar auch Ammoniumcyanid, aber an Stelle von Wasserstoff Methan erhalten haben will. Weltzien⁵) fand dies nicht bestätigt, konstatierte aber, daß der Prozeß sich kompliziert, indem, wahrscheinlich durch Zerfall des Ammoniaks in seine Elemente, auch Stickstoffgas auftritt, und daß die Ausbeute an Cyan eine sehr geringe ist. Nach Lance⁶) ist die Ausbeute größer bei Anwendung eines Gemenges von Ammoniak, Stickstoff und Wasserstoff, es beteiligt sich dann der freie Stickstoff wesentlich an der Reaktion.

Romilly⁷) erhielt Cyanide, wenn er Leuchtgas, das zuvor durch ammoniakhaltiges Wasser geleitet war, verbrannte und die Flamme mit Kalilauge oder Wasser in Berührung brachte. Cyan findet sich infolge ähnlicher Vorgänge im rohen Leuchtgase, wird in der Gasreinigungsmasse angereichert und unter besonderen Umständen daraus technisch gewonnen; es dienen hierzu auch besondere Absorptions-

40

Spiegel, Der Stickstoff etc.

¹⁾ Desfosses, Journ. Pharm. 14, 280; Lassaigne, Ann. Chem. 48, 367.—
2) H. N. Warren, Chem. News 72, 40; Ber. 29, 7 Ref.—
3) Clouet, Ann. chim. 11, 30; Crell. Ann. 1796, I, 8.45; Bonjour. Scher. Journ. 2, 621; Langlois, Ann. chim. phys. 76, 111 u. [2] 1, 117; Ann. Chem. 36, 64.—
4) Kuhlmann, Ann. Chem. 38, 62.—
5) Weltzien, ebend. 132, 224.—
6) Lance, Compt. rend. 124, 819; Chem. Centr. 1897, I, 8. 1093.—
7) Romilly, Compt. rend. 65, 865.

gemische 1). Ähnlich erfolgt die Gewinnung von Cyanverbindungen aus Hochofengasen 2). Wird an Stelle der Kohle ein inniges Gemisch von solcher und Kaliumkarbonat, wie es z. B. beim Glühen von Weinstein sich ergiebt, benutzt, so entsteht Kaliumcyanid neben Wasser, Wasserstoff und Sauerstoff. Man kann diesen Prozess in der Weise ausführen, dass man das Gemenge mit Salmiak glüht 3), oder dass man Ammoniakgas über das glühende Gemenge leitet 4). Andere Cyanide resultieren durch Glühen von überschüssiger Kohle mit Salmiak und Kalk oder besser Bleiglätte 5).

Ferner bildet sich Ammoniumcyanid, wenn ein Gemenge von Ammoniak und Kohlenoxyd durch ein glühendes Rohr oder über erhitzten Platinschwamm geleitet wird 6): $2 \text{ NH}_8 + \text{CO} = \text{CN.NH}_4 + \text{H}_2 \text{O}$.

Young und Macfarlane?) leiten ein solches Gasgemenge über ein Gemisch von Kohle und Ätzkali.

In ähnlicher Weise verläuft der Prozels, wenn man Gemische gasförmiger Stickstoffoxyde mit Kohlenwasserstoff- oder Alkoholdämpfen
hoher Temperatur oder der Einwirkung von erhitztem Platinschwamm⁸)
aussetzt. So entsteht Cyanammonium beim Verbrennen von Schielsbaumwolle⁹), Cyanwasserstoff bei Verbrennung von Luft, welche
Stickoxyd enthält, in einer Leuchtgasatmosphäre¹⁰). Äthylen, mit
überschüssigem Stickoxyd über erhitzten Platinschwamm geleitet, bildet
Ammoniumcyanid neben Wasser, Kohlensäure und Stickstoff, überschüssiger Alkohol mit Stickoxyd beim Erglühen des Platinschwamms
dasselbe neben Kohlenstoff, Wasser und Ammoniumkarbonat. Äthylnitrit, das mit auf 400° erhitztem Platinschwamm Stickoxyd liefert, ergiebt
mit glühendem Ammoniumcyanid neben Wasser Kohlenoxyd, Methan
und Kohlenstoff. Ein Gemisch von 1 Mol. Stickoxydul und 2 Mol. Ammoniak, über rotglühende Kohle od. dgl. geleitet, erzeugt Blausäure¹¹).

Derartige Reaktionen vollziehen sich auch, wenn die entsprechenden Stickstoffoxyde sich erst während des Prozesses bilden und dann häufig bei wesentlich niedrigerer Temperatur. So entsteht Kaliumcyanid beim Glühen von Salpeter mit Weinstein 12), namentlich bei Gegenwart von

¹⁾ Vgl. Leybold, Ber. 24, 70 Ref.; Hornig, D. P. 68833, Ber. 26, 629 Ref.; Knoblauch, D. P. 41930; Drehschmidt, D. P. 88614; Eisenstein, Österr. Chem.-Ztg. 1, 481. — *) H. Aitken, D. P. 84078. — *) Scheele, Opusc. 2, 148; Dive, Journ. Pharm. 7, 487. — *) Desfosses, Journ. Pharm. 14, 280; Lassaigne, Ann. Chem. 48, 367; Täuber, Ber. 32, 3150; Kuhlmann, Ann. Chem. 38, 62; Jacquemins, Ann. chim. phys. [2] 7, 296; Ann. Chem. 46, 236; vgl. A. Riepe, D. P. 105051; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 1080. — *) F. v. Ittner, Beiträge zur Geschichte der Blausäure. Freiburg und Constanz 1809; Vauquelin, Scher. Journ. 2, 626. — *) Kuhlmann, Ann. Chem. 38, 62. — *) Conroy, Journ. Soc. Chem. Ind. 15, 8; Ber. 29, 949 Ref. — *) Kuhlmann, Ann. Chem. 29, 284. — *) Fordos u. Gélio, Compt. rend. 23, 382. — ** Llosvay de N. Ilosva, Bull. soc. chim. [3] 2, 734; Ber. 23, 85 Ref. — ** Roeder u. Grünwald, D. P.-Anm. R. 15205 vom 23. März 1901. — ** Guibourt, Journ. Pharm. 5, 58.

Kaliumacetat 1). Verdünnte Salpetersäure liefert mit vielen stickstoffhaltigen oder stickstofffreien organischen Verbindungen blausäurehaltige Destillate: Mit Blutserum 2), Zucker, Gummi, Stärkemehl 3), Alkohol 4), Aceton 5), Fetten 6) und flüchtigen Ölen 7), mit Thialdinen, Sulfocyanaten und Senfölen 8), Rhodaniden 9), auch mit Holzkohle 10). Nach Schoor 11) dürfte diese Reaktion mit allen Substanzen eintreten, welche zur Bildung von Jodoform u. s. w. befähigt sind. Ähnliche Erscheinungen treten bei freiwilliger Oxydation von Salpetrigsäureestern ein, z. B. bei der Oxydation von Nitromilchsäure 12) (s. a. Schießbaumwolle).

So bildet sich auch beim Kochen der Lösung mancher organischer Silbersalze mit Salpetersäure ein bei weiterem Kochen wieder verschwindender Niederschlag von Silbercyanid in um so größerer Menge, je weniger Untersalpetersäure entwickelt wird ¹⁸).

Nach Fritsche 14) sollte sich auch bei Behandlung wässeriger Phenollösung mit Salpetersäure und folgender Destillation Blausäure bilden; dies ist indessen nach Goldstein 15) unrichtig.

Stickstoffhaltige Verbindungen liefern vielfach auch bei Anwendung anderer Oxydationsmittel Blausäure, so durch Kaliumchromat und Schwefelsäure 16) oder Kaliumpermanganat 8). Es scheint dies vornehmlich bei komplizierteren Verbindungen, Alkaloiden und eiweißsartigen Körpern, der Fall zu sein.

Die Entschwefelung von Rhodaniden lässt sich auch durch Metalle bewirken, so durch Eisen in Gegenwart von Eisenchlorür in Lösung bei 140 bis 15009). Nach Conroy 17) hat sich ein auf dieser Grundlage beruhendes Verfahren bestens bewährt.

Aus Karbiden entstehen Cyanide, wenn man bei erhöhter Temperatur über jene ein Gemisch von Stickstoff und Wasserdampf leitet 18).

Manche organische Verbindungen zersetzen sich, zum Teil für sich, zum Teil in Gegenwart wasserentziehender Mittel erhitzt unter Bildung von Cyan oder Blausäure. So soll nach Pelouze und Doebereiner¹⁹) Ammoniumformiat beim Erhitzen wasserhaltige Blau-

¹⁾ Schindler, Repert. Pharm. 31, 277. — 2) Fourcroy, Système des connaiss. chim. 9, 91. — 3) Thénard, Traité, tome 4; Burls, Evans und Desch, Chem. News 68, 75; Ber. 26, 783 Ref. — 4) Gaultier de Claubry, Journ. Pharm. 25, 764; Dalpiaz, ebend. [3] 5, 239. — 5) C. Hell u. C. Kitrosky, Ber. 24, 984. — 6) Derosne u. Chatin, Journ. Pharm. [3] 5, 240. — 7) Thénard, Traité, tome 4; Sobrero, Journ. Pharm. [8] 2, 211 u. 7, 448; Journ. pr. Chem. 36, 16. — 8) J. Guareschi. Ber. 12, 1699. — 9) Raschen s. Conroy, Journ. Soc. Chem. Ind. 18, 432; Chem. Centr. 1899, II, S. 233. — 10) Burls, Evans u. Desch, Chem. News 68, 75; Ber. 26, 783; Ref. — 11) K. W. J. Schoor, Rec. trav. chim. Pays-Bas 2, 125; Ber. 16, 2669. — 12) L. Henry, Ber. 12, 1837. — 13) Liebig, Ann. Chem. 5, 585. — 14) Fritsche, Bull. Acad. St. Pétersbourg 3, 215. — 15) Goldstein, Ber. 11, 1943. — 16) Schlieper, Ann. Chem. 59, 1. — ¹⁷) Conroy, Journ. Soc. Chem. Ind. 15, 8; Ber. 29, 949 Ref. — ¹⁸) N. Caro. D. P. 88363. — 19) Pelouze, Ann. Pharm. 2, 88; Doebereiner, Repert. Pharm. 15, 425.

säure liefern, indem es sich gemäß der Gleichung $HCO.ONH_4 = CNH + 2H_2O$ zersetzt. Doch fand schon Lorin 1), daß hierbei hauptsächlich das Zwischenprodukt Formamid $HCO.NH_2$ sich bildet, und nach Andreasch 2) entsteht, falls Überhitzung vermieden wird, überhaupt keine Blausäure oder höchstens in Spuren.

Ammoniumoxalat liefert bei Erhitzen mit wasserentziehenden Substanzen, wie Phosphorsäureanhydrid oder Glycerin³), freies Cyan gemäß der Gleichung:

$$\frac{\text{CO.ONH}_4}{\text{CO.ONH}_4} = \frac{\text{CN}}{\text{CN}} + 4 \text{ H}_2 \text{O}.$$

Ähnlich ist die Bildung aus Glyoxim $\overset{CH(NOH)}{\dot{C}H(NOH)}$ durch Essigsäureanhydrid 4).

Ferner bildet sich Cyan aus Oxalaten beim Erhitzen mit Phospham 5).

Trimethylamin ergiebt Blausäure neben Ammoniak und Leuchtgasen, wenn seine Dämpfe durch glühende Gefäße geleitet werden 6).

Auch unter den Zersetzungsprodukten von Harnstoff, Harnsäure und ähnlichen Substanzen finden sich Cyanverbindungen.

Ob auch freier Stickstoff in Cyanverbindungen übergeführt werden kann, ist eine lange umstrittene Frage gewesen. Schon Desfosses?) gab an, daß Stickstoff bei sehr hoher Temperatur durch ein Gemisch von Holzkohle und einem feuerbeständigen Alkali unter Bildung von Cyanid aufgenommen werde, und Fownes⁸) fand Ähnliches für ein Gemisch von Kaliumkarbonat und Zuckerkohle. Dies konnten aber andere Chemiker⁹) nicht bestätigen, und man neigte daher zu der Annahme, daß die positiven Resultate einem Stickstoffgehalte der benutzten Kohle zuzuschreiben seien. Schließlich stellten Bunsen und Playfair¹⁰) sowie Rieken¹¹) fest, daß die Angaben durchaus richtig sind, daß nur die Temperatur genügend hoch, nämlich die Reduktionstemperatur des Kaliums, sein muß ¹²).

Da dieser Prozels, wenn fabrikmälsig durchführbar, von großer praktischer Bedeutung ist, so sind viele diesbezügliche Versuche angestellt ¹³) und die besten Bedingungen eingehend studiert worden.

¹⁾ Lorin, Gompt rend. 59, 51; Journ. pr. Chem. 94, 63. — 2) R. Andreasch, Ber. 12, 973. — 8) Storch, ebend. 19, 2459. — 4) Lach, ebend. 17, 1573. — 5) R. Vidal, Monit. scientif. [4] 11, II, 571; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 517. — 6) Aktiengesellschaft Croix, D. P. 9409. — 7) Desfosses, Journ. Pharm. 14, 280. — 8) Fownes, Journ. pr. Chem. 26, 412. — 9) Erdmann u. Marchand, sowie Thomson, ebend. 26, 413. — 10) Bunsen u. Playfair, ebend. 42, 386, 397. — 11) Rieken, ebend. 79, 77. — 12) Vgl. a. Lüdeking, Ann. Chem. 247, 122. — 13) Possoz u. Boissière, Journ. of Arts, London 1845, S. 380; Compt. rend. 26, 203; Dingl. polyt. Journ. 95, 293, 104, 446; 107, 238; Marguerite u. Sourdeval, Journ. pr. Chem. 81, 192; A. A. Brenemann, Zeitschr. angew. Chem. 1890, S: 173; W. Hempel, Ber. 23, 3390.

Nach Marguerite und Sourdeval soll Baryt ein besonders gutes Resultat liefern. Nach Brenemann ist indessen zwar Baryt unter den alkalischen Erden das beste Mittel, es sind aber, wie auch Hempel fand, die Alkalien, besonders Kali, vorzuziehen. Nach Hempel verläuft die Reaktion viel energischer bei höherem Druck. Brenemanns Versuche ergaben ferner als wichtig neben der hohen Temperatur, als welche diejenige heller Rotglut gefordert wird, die innige Mischung aller Reagentien. Wasserdampf ist in geringer Menge nicht hinderlich, doch ist ein Überschuß desselben, ebenso wie von Sauerstoff oder Kohlensäure, nachteilig, während Kohlenoxyd und andere reduzierende Gase günstig zu wirken scheinen. Die Anwesenheit von Kohlenwasserstoffen ist günstig; dieselben erübrigen sogar bei gewissen Verhältnissen die Anwesenheit einer anderen Basis als des bei dem Prozesse gebildeten Ammoniaks.

Neuerdings ist festgestellt worden, dass die Anwesenheit von Kohle für die Bildung von Cyaniden aus dem atmosphärischen Stickstoff nicht erforderlich ist, dass vielmehr auch die Gegenwart von sein verteiltem Eisen die Bildung derselben aus Stickstoff und Alkalikarbonat bewirkt¹).

Nach den angegebenen Bildungsarten ist es verständlich, dass sich Cyan bezw. Cyanverbindungen in den Hochosengasen²) sowie in den Produkten der Steinkohlendestillation, also im rohen Leuchtgase, finden und dass die technische Darstellung zum Teil auf der Isolierung dieser Nebenprodukte basiert.

Im allgemeinen werden die gewonnenen Cyanverbindungen auf Kaliumferrocyanid verarbeitet, weil dieses sich leicht durch Krystallisation reinigen und in einfacher Weise auf andere Cyanverbindungen verarbeiten läßt. Doch kann man, wo die Darstellungsweise stärkere Verunreinigungen ausschließt, auch direkt Cyanalkalien herstellen. Dies ist z. B. bei dem Raschen-Prozeß, der die leicht in reinem Zustande erhältlichen Rhodanate mit Hülfe von Salpetersäure verarbeitet, der Fall.

Darstellung. Freies Cyan erhält man, soweit es nicht bei einem oder dem anderen der vorerwähnten Prozesse direkt gewonnen wird, durch Zerlegung gewisser Cyanide.

1. Quecksilbercyanid entwickelt beim Erhitzen Cyan, von dem aber ein Teil als Paracyan nebst dem Quecksilber zurückbleibt. Das Ausgangsmaterial muß vollständig trocken sein, da sich sonst Cyanwasserstoff, Ammoniak und Kohlensäure bilden, und darf kein basisches Cyanid enthalten, weil sonst Kohlensäure und Stickstoff dem Cyangas beigemengt sind. Man erhitzt allmählich und mäßig stark in einer

¹⁾ E. Täuber, Ber. 32, 3150. — 2) Th. Clarke, Phil. Mag. J. 10, 729; Ann. Phys. 40, 315; Journ. pr. Chem. 11, 124; Zincken u. Bromeis, Journ. pr. Chem. 25, 246; Redtenbacher, Ann. Chem. 47, 150; Smith, Chem. Centralbl. 1865, S. 767.

kleinen Retorte, in deren Hals ein Gasableitungsrohr befestigt ist, und fängt das entweichende Gas über Quecksilber auf 1).

Zur Beseitigung von etwa beigemengtem Blausäuredampf benutzte Davy²) Quecksilberoxyd.

Statt des fertigen Quecksilbercyanids empfahl Kemp³), ein Gemenge aus zwei Teilen vollkommen trockenem Kaliumferrocyanid und drei Teilen Quecksilberchlorid der Destillation zu unterwerfen. Da aber hierbei aus dem sich bildenden Quecksilberferrocyanid Stickstoff abgespalten werden kann, riet Berzelius, das Blutlaugensalz durch reines Kaliumcyanid zu ersetzen.

- 2. Silbercyanid giebt beim Glühen die Hälfte seines Cyans ab 4).
- 3. Beim Erwärmen von Kupfersulfat mit Kaliumcyanid in wässeriger Lösung wird die Hälfte des Cyans als solches entwickelt gemäß der Gleichung $4 \text{ CNK} + 2 \text{ SO}_4 \text{ Cu} = 2 \text{ SO}_4 \text{ K}_2 + (\text{CN})_2 \text{ Cu}_2 + (\text{CN})_2$.

Zu der Lösung von 2 Tln. Kupfersulfat in 4 Tln. Wasser, welche auf dem Wasserbad erwärmt wird, setzt man nach und nach eine konzentrierte Lösung von 1 Tl. reinem Kaliumcyanid, wobei man aus 10 g des letzteren 850 ccm Gas erhält. Aus dem zurückbleibenden Cuprocyanid kann man eine weitere Entwickelung von Cyangas erhalten, wenn man es mit Eisenchloridlösung in geringem Überschuß oder mit Braunstein und Essigsäure gelinde erwärmt. Geht man von dem käuflichen Cyankalium aus, so ist dem entwickelten Gase infolge der in jenem enthaltenen Verunreinigungen Kohlensäure beigemengt 5).

4. Kolb⁶) hatte empfohlen, das Gas aus Blutlaugensalz, Braunstein und Kaliumbisulfat darzustellen. Doch zeigte Harzen-Müller⁷), das hierbei Kohlenoxyd, Kohlensäure und Stickstoff entstehen, aber kein Cyan.

Eigenschaften. Cyangas ist farblos, von eigentümlich stechendem Geruch und von heftiger Reizwirkung auf Nase und Augen. Das spezifische Gewicht fand Gay-Lussac = 1,8064, Thomson = 1,80395. Der Lichtbrechungsindex ist bei 0° und 760 mm Druck = 1,000825 °).

Absolut rein und trocken ist es bei gewöhnlicher Temperatur unbegrenzt haltbar. Ist aber die geringste Spur Feuchtigkeit zugegen, so entsteht bald ein schwarzer Beschlag⁹).

Es lässt sich sowohl durch Abkühlung als durch Druck leicht verstüssigen. Man erhält direkt slüssiges Cyan, wenn man Quecksilber-

¹⁾ Gay-Lussac, Ann. ch. 77, 128; Schweigg. J. 2, 204; Ann. ch. 95, 136; Schweigg. Journ. 16, 1. — 2) H. Davy, Gilb. Ann. 54, 383. — 3) Kemp, Phil. Mag. J. 22, 179; Ann. Chem. 48, 100. — 4) Thaulow, J. B. Berz. 23, 81. — 5) G. Jaquemin, Compt. rend. 100, 1005; Ber. 18, 321 Ref.; vgl. Senf, Journ. pr. Chem. [2] 35, 514. — 6) Kolb, Journ. pr. Pharm. 10, 311. — 7) Harzen-Müller, Ann. Chem. 58, 102. — 3) J. Chappuis u. Ch. Rivière, Compt. rend. 103, 37; Ber. 19, 649 Ref. — 3) Schützenberger, Bull. soc. chim. [2] 43, 306.;

cyanid durch Erhitzen im längeren Schenkel eines Faradayschen Rohres zersetzt¹). Statt der Quecksilberverbindung kann man auch mit Cyangas gesättigte Holzkohle benutzen²). Unter gewöhnlichem Druck gelingt die Verslüssigung des Gases durch Abkühlen auf —25 bis —30°3), bei gewöhnlicher Temperatur unter einem Druck von fünf Atmosphären.

Das flüssige Cyan ist farblos und sehr dünnflüssig, mit Wasser nicht mischbar. Es hat das spezifische Gewicht 0,866 bei 17,20 (Faraday), das Lichtbrechungsvermögen 1,316 (Brewster) und leitet die Elektrizität nicht (Kemp). Die Spannung des Dampfes ist nach Faraday:

bei
$$-12.2^{\circ}$$
 -6.7° -2.8° 0° $+3.6^{\circ}$ 6.9° 8.9° 10° Atm. 1.53 1.89 2.20 2.37 2.72 3.00 3.17 3.28 bei $+11.1^{\circ}$ 17.2° 21.1° 23.3° 34.2° 35° 39.4° Atm. 3.36 4.00 4.50 4.79 6.50 6.64 7.50

Bunsen 3) fand sie durchgehends höher, nämlich

bei
$$-20.7^{\circ}$$
 -10° 0° $+10^{\circ}$ 15° 20° Atm. 1.00 1.85 2.70 3.80 4.40 5.00

Im flüssigen Cyan sind nur wenige Körper löslich: Jod, gewöhnlicher Phosphor, Schwefelkohlenstoff, Chlorkohlenstoff, Kamfer; Wasser nur in geringem Grade 4).

Die Flüssigkeit erstarrt einige Grade unterhalb — 30° zu einer strahligen, eisähnlichen Masse. Dieses feste Dicyan ist durchsichtig, krystallinisch, hat scheinbar dasselbe spezifische Gewicht wie das flüssige und schmilzt bei — 34,4° 5).

Die Bildung des Cyans aus den Elementen verläuft, worauf Thomsen 6) schon 1854 hinwies, unter Wärmeabsorption. Nach Berthelot⁷) verbraucht sie pro Molekel C₂N₂ 82000 Kal., nach Thomsen 8) 67370 Kal.

Wasser nimmt von Cyangas ungefähr das 4½-fache seines Volums auf, Alkohol das 23-fache, Äther das 5-fache. Die Lösungen sind aber unbeständig, sie färben sich dunkel und setzen nach einiger Zeit braune Flocken von Azulmsäure ab, während sich in Lösung eine ganze Reihe von Verbindungen wie oxalsaures, oxaminsaures, kohlensaures Ammoniak, Oxamid, Blausäure, Harnstoff u. s. w. befinden). Zusatz einer geringen Menge verdünnter Säure verhindert diese Zersetzung oder verlangsamt sie wenigstens.

¹⁾ H. Davy u. Faraday, Phil. Transact. 1823, 196. Ähnlich A. W. Hofmann, Ber. 3, 658. — 2) Melsens, Compt. rend. 77, 781. — 3) Bunsen, Ann. Phys. 46, 101. — 4) G. Gore, Chem. News 24, 303. — 3) Faraday, N. Bibl. univ. 59, 162; Ann. Chem. 56, 158; vgl. a. 3). — 6) J. Thomsen, Ann. Phys. 92, 55; Ber. 13, 152. — 7) Berthelot, Ann. chim. phys. [5] 18, 437. — 3) J. Thomsen, Ber. 13, 1392. — 3) Vauquelin, Ann. chim. phys. 9, 113; Schweigg. J. 25, 50; Ann. ch. phys. 22, 132; N. Tr. 9, 1, 124; Woehler, Ann. Phys. 15, 627; Pelouze u. Richardson, Ann. Chem. 26, 63; Marchand, J. pr. Chem. 18, 104; Th. Zettel, Wien. Monatsh. 14, 223.

Von Quecksilber wird das Gas, besonders unter verstärktem Drucke, etwas absorbiert 1). Holzkohle absorbiert große Mengen und zwar, auf das eigene Volumen der Kohle bezogen,

bei 760,0 1169,6 1291,2 1628,8 1873,4 2204,7 2678,2 mm Druck 107,5 107,7 110,3 112,0 115,4 121,0 124,9 Volumina 2).

Verhalten. Das Gas erträgt recht hohe Temperaturen, ohne Zersetzung zu erleiden 3). Beim Durchleiten durch ein auf Kirschrotglut erhitztes Porzellanrohr zeigt es nur geringe Zersetzung, und diese wird erst etwas lebhafter bei einer Hellrotglut, welche beinahe zum Erweichen des Porzellans führt. Sie scheint aber durch Kontaktsubstanzen wesentlich beschleunigt zu werden. Denn es erfolgt ein schneller und vollständiger Zerfall in die Elemente schon wenig oberhalb der Kirschrotglut, wenn ein aus Retortenkohle bestehendes, mit etwas Kryolith beschicktes Schiffchen eingeführt wird 4).

Denselben Zerfall bewirkt langsam das anhaltende Durchschlagen elektrischer Funken 5), um so rascher, je mehr man die Zahl der Funken und ihre Spannung vermehrt, sehr schnell der elektrische Lichtbogen 6). Eine momentane und vollständige Zersetzung wird erzielt, wenn man Knallquecksilber in dem Gase explodieren lässt.

Über glühendes Eisen geleitet, zerfällt es in seine Bestandteile (Gay-Lussac). Ein Teil des Stickstoffes scheint aber vom Eisen gebunden zu werden, denn die mit llülfe von Säuren erhaltenen Lösungen desselben zeigen sich ammoniakhaltig⁷). Nach Phipson soll beim Erhitzen mit eisernen Nägeln im Rohr ein dem Argon ähnliches Gas gebildet werden⁸). Doch ist diese Angabe bisher experimentell sehr ungenügend begründet.

Das Gas ist brennbar, und zwar verbrennt es mit sehr charakteristischer purpurfarbener, bläulich und ganz außen grünlich gesäumter Flamme zu Kohlensäure und Stickstoff. In dieser Flamme kann man 5 Teile wahrnehmen: 1. einen dunklen Kegel, 2. eine hell leuchtende Umhüllung von Purpurfarbe, 3. eine die vorige umschließende dunkle Hülle, 4. eine hellblaue Hülle und 5. einen gelbgrünen, schwach leuchtenden Saum. Diese Erscheinungen weisen darauf hin, daß die Verbrennung in zwei Abschnitten erfolgt. Dies ist nach Smithells und Dent in der That der Fall. In 2 verbrennt das Gas zunächst unter Bildung von Kohlenoxyd, gemäß der Gleichung

$$(CN)_2 + O_2 = 2CO + N_2$$

dann erst, in 4, verbrennt das Kohlenoxyd zu Kohlendioxyd. Oxyde

¹⁾ Amagat, Compt. rend. 68, 1170. — 2) J. Hunter, Ber. 4, 281. — 3) Buff u. A. W. Hofmann, Ann. Chem. 113, 135; Berthelot, Compt. rend. 95, 955. — 4) P. u. L. Schützenberger, Compt. rend. 111, 774; Ber. 24, 2 Ref. — 5) H. Davy, Gilb. Ann. 54, 383; s. a. 6). — 6) Berthelot, Bull. soc. chim. [2] 26, 101; Compt. rend. 23, 613 u. 955; Ber. 15, 72, 3082. — 7) Duflos, Brandes' Arch. 22, 282. — 8) T. L. Phipson, Chem. News 81, 230; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 13.

des Stickstoffs entstehen dabei nur in ganz geringer Menge; wahrscheinlich aber sind sie es, welche den grünen Saum hervorrufen 1).

Das Spektrum der Cyangasslamme ist außerordentlich schön und hat zu vielsachen Durchforschungen Anlaß gegeben. Von der Fraunhoferschen Linie a bis L im Ultraviolett sich erstreckend, weist es Linien aller Farbenschattierungen auf. Im Rot und Orange hat es eine Anzahl breiter heller Bänder, im Grün ebenfalls, serner aber zwei Liniengruppen, eine zwischen D und E, eine bei b. Im Blau und Violett zeigen sich vier glänzende Liniengruppen, zwei zwischen F und G, die dritte zwischen G und H, die vierte im Ultraviolett bei L. Besonders schön erscheint dieses Spektrum bei Verbrennung in Sauerstoffgas. Bei der Verbrennung in Lust treten die Linien bei b und die blaue Linie zwischen F und G nicht hervor.

Die Verbrennungswärme beträgt nach Thomsen²) für (C₂ N₂, O₄) 261 290 kal.

Mit Sauerstoff gemengt, explodiert das Gas durch den elektrischen Funken äußerst heftig, und es entstehen dieselben Produkte wie bei der Verbrennung. Aber auch hierbei verläuft der Prozels in zwei Stadien, und nur das Kohlenoxyd wird mit großer, das Dioxyd mit weit geringerer Geschwindigkeit gebildet [Dixon, Strange und Graham]³). Daher muß man auch, um eine schnelle und vollständige Verbrennung zu erzielen, dem Gemenge Knallgas zufügen (Bunsen). Die Vereinigung von Cyangas und Sauerstoff wird auch durch heißen Platinschwamm herbeigeführt (Woehler), aber erst oberhalb 2910⁴).

Auch beim Überleiten über glühendes Kupferoxyd liefert Cyan wesentlich ein Gemenge von Kohlensäure und Stickstoff, nur in geringer Menge Oxyde des letzteren.

Trockenes Chlorgas wirkt auf trockenes Cyan nicht ein; bei Gegenwart von Feuchtigkeit und im Sonnenlicht entsteht nach Serullas) ein ölartiges und ein starres Zersetzungsprodukt.

Mit Kalium und Natrium vereinigt sich Cyangas beim gelinden Erwärmen unter Lichterscheinung zu Cyaniden. Schon bei gewöhnlicher Temperatur tritt nach Berthelot⁶) die Vereinigung mit Zink langsam ein, etwas schneller bei 100°. Bei 300° wirken ferner Cadmium und Eisen unter Cyanidbildung ein, Kupfer und Blei dagegen erst bei 500 bis 550° unter gleichzeitiger Bildung von kohligen Massen und freiem Stickstoff. Mit Quecksilber und Silber läßt sich auch bei dieser Temperatur noch keine direkte Vereinigung bewirken, wohl aber mit Wasserstoff.

¹⁾ A. Smithells u. F. Dent, Chem. Soc. Journ. 1894, I, S. 603; Ber. 27, 611 Ref.; Dixon, Strange u. Graham, Chem. Soc. Journ. 1896, S. 759; Ber. 29, 1082 Ref. — 2) J. Thomsen, Ber. 13, 1392. — 3) Dixon, Strange u. Graham, Chem. Soc. Journ. 1896, S. 759; Ber. 29, 1082 Ref. — 4) W. Henry, Ann. Phil. 25, 419. — 5) Serullas, Ann. chim. phys. 35, 299. — 6) Berthelot, Compt. rend. 89, 2; Ber. 12, 2153; Bull. soc. chim. 33, 2; Ber. 13, 571.

Die Einwirkung von Wasser bei gewöhnlicher Temperatur ist bereits erwähnt. Annähernd dieselben Zersetzungsprodukte entstehen schneller durch Erhitzen der wässerigen Lösung auf 100°, nämlich Blausäure, Kohlensäure, Ammoniak, Azulmsäure, Oxalsäure, Harnstoff [Zettel]¹).

Gegenüber Alkalilaugen verhält sich Cyan ähnlich wie Chlor, indem es Cyanid und Cyanat bildet. Doch wird ein Teil des Cyans dabei zersetzt, die Lösungen färben sich braun und enthalten dann nach Zettel außer den genannten Substanzen noch Azulmsäure, Ammoniak und Kohlensäure. Alkoholische Kalilauge wirkt ähnlich wie wässerige.

Nach Vauquelin wirken Quecksilberoxyd und Eisenoxyd auf die wässerige Cyanlösung in gleicher Weise wie die Alkalien ein.

Auch beim Überleiten des Gases über glühendes Kaliumkarbonat bildet sich, indem Kohlensäure entweicht, eine aus Cyanid und Cyanat bestehende Schmelze (Woehler).

Mit Ammoniakgas bildet Cyan einen weißen Nebel, der bald verschwindet, indem daraus eine braune Substanz, nach Jacobsen und Emmerling²) von der Zusammensetzung $C_4H_6N_6$, Hydrazulmin, entsteht. Ammoniaklösung nimmt das Gas begierig auf und bildet, wenn verdünnt, wesentlich Oxamid, wenn konzentriert, vorwiegend Azulminsäure $C_4H_5N_6O^3$).

Durch Wasserstoffsuperoxyd wird Cyan schnell und vollständig in Oxamid verwandelt, besonders bei Gegenwart von Spuren Kalilauge⁴).

Mit Hydroxylamin entsteht in wässeriger Lösung nach der Gleichung

$$(CN)_2 + 2NH_3O = C_2H_6N_4O_2$$

eine weiße krystallisierte Verbindung, vermutlich Oxalamidoxim [Oxalenamidoxim] 5).

Mit Hydrazin vereinigt es sich zu dem krystallisierten Körper $C_2N_6H_8$, den Curtius und Dedichen als Karbohydrazimin $HN:C.NH.NH_2$ auffassen 6).

Mit wässeriger Salzsäure bildet Cyan Oxamid?), mit ätherischer Salzsäure nach Zettel!) wahrscheinlich eine Verbindung von jenem mit Salzsäure. Mit alkoholischer Salzsäure entstehen nach Volhard?) Oxalsäureester und Äthylchlorid; nach Pinner und Klein?) bildet sich in hervorragender Menge das salzsaure Salz des Oximidoāthers,

¹⁾ Th. Zettel, Wien. Monatsh. 14, 223. — 2) O. Jacobsen u. A. Emmerling, Ber. 4, 947. — 3) Woehler, Ann. Phys. 3, 177, 12, 253. — 4) Br. Radziszewski, Ber. 18, 355. — 5) E. Fischer, ebend. 22, 1930; F. Tiemann, ebend., S. 1936. — 6) A. Angeli, Gazz. chim. 23, II, 101; Ber. 26, 891 Ref.; Th. Curtius u. G. M. Dedichen, Journ. pr. Chem. 50, 241 and 52, 272. — 7) Schmitt u. Glutz, JB. 1868, S. 300. — 8) Volhard, Ann. Chem. 158, 118. — 9) A. Pinner u. Klein, Ber. 11, 1475.

sekundär Äthylchlorid, Ameisensäureester und Urethan. Ähnlich wie Äthylalkohol wirkt auch Isobutylalkohol gemeinsam mit Salzsäure.

Mit Schwefelwasserstoff liefert Cyan, wenn es im Überschuß ist, bei Gegenwart von Alkohol ein anfangs gelbes, bald dunkler werdendes Produkt, aus welchem durch heißes Chloroform Flaveanwasserstoff $C_2 H_2 N_2 S$ ausgezogen wird 1).

Unterchlorigsäuregas zersetzt Cyan langsam unter Bildung von Kohlensäure, Chlor, Stickstoff und Chlorcyan. Wässerige unterchlorige Säure entwickelt in Berührung mit Cyangas die genannten Gase unter Aufbrausen, enthält dann Salzsäure und Cyanursäure, während ein öliges Gemisch von Chlorcyan und Chlorstickstoff obenauf schwimmt²).

In Berührung mit Mangansulfat zersetzt sich das Cyangas unter Bildung von Karbonat und Stickstoff (Berzelius).

An Natriumacetessigester und Natriumacetylaceton lagert sich Cyan direkt an³).

In Eiweißlösungen erzeugt Cyan eine Verbindung, Cyanalbumin ⁴). Desibriniertes Blut macht es dunkel, methämoglobinhaltig, verändert und zerstört dabei die roten Blutkörperchen. Weniger giftig als Blausäure, reizt und entzündet es die Schleimhäute und erzeugt Krämpse, Atemnot, Cyanose und allgemeine Lähmung ⁵). Das Blut mit Cyan vergisteter Tiere zeigt dieselben Veränderungen des Absorptionsspektrums wie totes Blut nach Absorption von Cyangas ⁶).

Isocyan C: N.N: C vermutet Thiele?) in dem Produkt, welches aus dem bei Behandlung von Hydrazotetrazol mit Brom gebildeten Tetrabromid durch Alkali bei Gegenwart oxydierender Körper entsteht und das sich durch isonitrilartigen Geruch bemerkbar macht.

Paracyan, Tricyan oder wahrscheinlich richtiger Hexacyan (CN)_x, wahrscheinlich (CN)₆ ⁸) bildet sich durch Polymerisation des Cyans beim Erhitzen auf nicht zu hohe Temperatur. Johnston ⁹) erkannte zuerst, daß der bei Darstellung von Cyan aus dessen Quecksilberverbindung hinterbleibende Rückstand die gleiche prozentische Zusammensetzung wie das Cyan selbst hat, und legte ihm die Bezeichnung Paracyan bei. Ebenso bildet sich Paracyan bei der Zersetzung des Cyansilbers ¹⁰). Hierbei hinterbleibt es aber als Silberverbindung, aus welcher weder durch Salpetersäure noch durch Behandeln der Lösung in konzentrierter Schwefelsäure mit Wasser, Thaulows Angaben entsprechend, reines Paracyan von Rammelsberg und Liebig erhalten werden konnte.

¹⁾ R. Anschütz, Ann. Chem. 254, 262. — 2) Balard, Ann. ch. phys. 57, 225; Ann. Chem. 14, 167, 298. — 3) W. Traube, Ber. 31, 2938. — 4) Loew, Journ. pr. Chem. [2] 16, 60. — 5) L. Lewin, Toxikologie, 2. Aufl., 8. 163. — 6) G. P. Menegazzi, Ber. 27, 273 Ref. — 7) J. Thiele, Ber. 26, 2645. — 8) P. Klason, Journ. pr. Chem. [2] 34, 152; vgl. a. Mulder, Rec. trav. chim. Pays-Bas 6, 199; Ber. 20, 572 Ref. — 9) Johnston, Ann. Chem. 22, 280. — 10) Thaulow, J. B. Berz. 23, 81; Rammelsberg, Ann. Phys. 73, 83; Liebig, Ann. Chem. 50, 358.

Für die Darstellung bleibt also nur die Zersetzung des Quecksilbercyanids. Dasselbe muß völlig trocken sein, da sonst ein Teil des Stickstoffs als Ammoniak entweicht und das Paracyan mit Kohlenstoff gemengt zurückbleibt¹). Beigemengtes Quecksilber kann durch verdünnte Salpetersäure oder durch Behandlung mit einem Strome von Cyangas bei 440°2) beseitigt werden.

Bei der Zersetzung des Silber- und Quecksilbercyanids nimmt die Menge des gebildeten Paracyans mit dem Drucke beträchtlich zu. Im geschlossenen Rohr bei 440° gehen etwa 40 Proz. des Cyans in Paracyan über 2).

Eine vorteilhafte Darstellungsmethode ist nach Hittorf³) die Elektrolyse von Cyankaliumlösung. Dabei scheidet sich unter bedeutender lokaler Temperaturerhöhung alles Cyan als Paracyan ab.

Das reine Paracyan ist fast schwarz, zerrieben dunkelbraun. Es verträgt ziemlich hohe Temperatur ohne Zersetzung, verwandelt sich aber bei Glühhitze in Dicyan und verflüchtigt sich daher, wenn es von Kohle frei war, ohne Rückstand. Troost und Hautefeuille beobachteten gelegentlich im geschlossenen Rohr eine Sublimation von farblosen quadratischen Prismen.

Die vollständige Umwandlung von Paracyan in Dicyan erfolgt bei 860°. Die Umwandlungsspannung beträgt in Millimeter Quecksilber 4).

```
bei 502 506 559 575 587 599 601 629 640°
54 56 123 129 157 275 318 868 1310 mm.
```

Nach Schützenberger 5) enthält das aus Quecksilbercyanid dargestellte Paracyan stets Wasserstoff und etwas mehr Kohlenstoff, als dem atomaren Verhältnis entspricht. Auch wird das bei trockener Zersetzung daraus resultierende Cyangas durch Kalilauge nicht vollständig, sondern, unter Hinterlassung von etwas Stickstoff, absorbiert.

Im Wasserstoffstrom erhitzt, liefert das Paracyan Cyanammonium neben Kohle.

Leitet man Chlorgas über erhitztes Paracyan, so bilden sich weiße Nebel von erstickendem Geruch, und es verdichtet sich im kälteren Teil des Apparates ein weißer, sublimierbarer, in Wasser löslicher Körper¹).

Schwefel ist beim Schmelzen wie beim Überleiten seines Dampfes über erhitztes Paracyan ohne Einwirkung auf dasselbe.

Wasser und verdünnte Säuren lösen das Paracyan nicht. Dampst man aber Salpetersäure darüber zur Trockne und erhitzt man den Rückstand etwas, so wird dieser gelb, löst sich dann in Salpetersäure und wird daraus durch Wasser als gelber Niederschlag gefällt.

¹⁾ Delbrück, Journ. pr. Chem. 41, 164. — 2) Troost u. Hautefeuille, Compt. rend. 66, 735. — 3) Hittorf, Z. physikal. Chem. 10, 616. — 4) Troost u. Hautefeuille, Compt. rend. 66, 795. — 5) Schützenberger, Bull. soc. chim. [2] 43, 306.

Aus trockenem Cyangas wird mit Hülfe des elektrisehen Stromes ein Paracyan gewonnen, das sich von dem gewöhnlichen durch Löslichkeit in Alkohol, Alkalien und Ammoniak unterscheidet 1).

Cyanwasserstoffsäure (Blausäure, Formonitril, Berg-manns Berlinerblausäure, Morveaus Acide prussique, zootische Säure) CNH. Zur Abkürzung wird in dieser und in ähnlichen Verbindungen das Radikal (CN) häufig durch das Symbol Cy dargestellt.

Blausäure wird vielfach aus Pflanzenextrakten gewonnen. Doch dürfte sie in den Pflanzen kaum oder nur vorübergehend in geringer Menge als solche existieren, vielmehr in Form von Glykosiden, wie Amygdalin und ähnlichen Substanzen, welche erst durch hydrolytische Spaltung infolge von Fermentwirkung Blausäure ergeben 2). Dasselbe gilt für das im tierischen Organismus beobachtete Vorkommen 3). Immerhin fand Greshoff in einigen javanischen Pflanzen Blausäure in freiem Zustande oder doch in so lockerer Bindung, daß sie sofort nach Abtötung der Zelle sich als solche präsentierte. Schon Gautier nahm an, daß die Bildung in den Pflanzen durch Einwirkung von Salpeter auf Formaldehyd stattfinde. Hébert, der dieser Ansicht beipflichtet, erblickt in der Blausäure, die ja sehr zu Kondensationen und Anlagerungen neigt, ein wichtiges Glied im Aufbau der Eiweißsubstanzen.

Cyanwasserstoffsäure lässt sich aus Cyan und Wasserstoff sowohl durch dunkle elektrische Entladung 4) als auch durch den elektrischen Funken 5) und durch Erhitzen auf 500 bis 550° 5) erhalten.

Durch den elektrischen Funken entsteht sie auch aus einer Mischung von Acetylen und Stickstoff gemäß der Gleichung $C_2H_2 + N_2 = 2 \text{ NCH}^6$; statt des Acetylens kann man auch Benzoldampf anwenden, da dieser durch den elektrischen Funken in Acetylen übergeführt wird. Ähnlich wirkt der Funke auf ein Gemenge von Ätherdampf mit Ammoniak, nicht aber mit Stickstoff⁷).

Die Säure bildet sich ferner bei verschiedenen Zersetzungen des

¹⁾ Schützenberger, Bull. soc. chim. [2] 43, 306. — *) Bohm, Scher. J. 10, 126; Schrader, Gehlens allg. J. 1, 392; Buchholz, ebend. 1, 83; Vauquelin, Ann. chim. 45, 206; Gehlens allg. Journ. 1, 78; Bergemann, Schweiggers Journ. 4, 346; Stockmann, Neues Journ. Pharm. 14, I, 240; Grassmann, Repert. Pharm. 27, 238; Wicke, Ann. Chem. 79, 79 u. 88, 175; Greshoff, Ber. 23, 3548; R. Fischer, Pharm. Review 16, 98; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 992; Hébert, Bull. soc. chim. [3] 19, 310; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 1138; A. Vogel, Münch. Akad. Ber. 1884, S. 286; H. Vohl und H. Eulenberg, Arch. Pharm. 147, 130; A. Vogel und Reischauer, Dingl. pol. Journ. 148, 231; G. Le Bon u. G. Noël, Compt. rend. 90, 1538; Ber. 13, 1882. — *) C. Guldensteeden-Egeling, Arch. ges. Physiol. 28, 576. — *) A. Boillot, Compt. rend. 76, 1132; JB. 1873, S. 293. — *) Berthelot, Compt. rend. 89, 2; Ber. 12, 2153. — *) Derselbe, Compt. rend. 67, 1141. — *) Perkin, J. B. 1870, S. 399; Michaelis, Graham-Ottos Lehrb., 5. Aufl., 2. Bd. II, S. 861.

Cyans und seiner übrigen Verbindungen, bei Zersetzung der Fulminate und bei der des Ammoniumformiats. Besonders wichtig ist der Zerfall des Methylamins bei Rotglut in Ammoniak, Blausäure, Methan und Wasserstoff¹).

Die Bildungswärme aus den Elementen berechnet Thomsen²) zu —28360 kal., entgegen den Angaben Berthelots³).

Die Darstellung erfolgt meist aus gelbem Blutlaugensalz. Zur Gewinnung von wässeriger Blausäure destilliert man eine Mischung dieses Salzes mit verdünnter Schwefelsäure.

3 Tle. grob gepulvertes Blutlaugensalz werden in einem Kolben, der über einer geeigneten Heizvorrichtung steht, mit einem Gemenge aus 2 Tln. englischer Schwefelsäure und 4 bis 6 Tln. Wasser übergossen und durch einen Kühler mit der Vorlage in der Art verbunden, daß das abwärts gebogene Ende der Kühlröhre ein wenig in vorgelegtes Wasser eingetaucht. Man destilliert lebhaft und unter guter Kühlung, bis der Kolbeninhalt einzutrocknen beginnt. Benutzt man statt des Kolbens eine Retorte, so muß deren Hals schräg aufwärts gerichtet werden, da eine während der Destillation in Form eines dünnen Häutchens an der Wandung sich in die Höhe ziehende blaue Substanz sonst in den Kühler gelangt.

Die Zersetzung des Blutlaugensalzes erfolgt unter Hinterlassung von Ferrokaliumferrocyanid nach der Gleichung

$$2 \operatorname{FeCy_6K_4} + 3 \operatorname{SO_4H_2} = 3 \operatorname{SO_4K_2} + \operatorname{FeCy_6K_2Fe} + 6 \operatorname{CyH}.$$

Falls durch Spritzen etwas von den rückständigen Salzen in das Destillat gelangt ist, kann man dasselbe durch behutsame Rektifikation über etwas Magnesia, Calcium- oder Baryumkarbonat reinigen. Hierbei wird aber stets etwas Blausäure verloren, auch soll die rektifizierte Säure weit größere Neigung zur Selbstentmischung zeigen 4).

Bequemer, weil schon bei niedrigerer Temperatur erfolgend, ist die Darstellung der wässerigen Blausäure durch Destillation von Kaliumcyanid mit verdünnter Schwefelsäure⁵). Hierzu braucht das Cyanid nicht rein dargestellt zu werden, man kann vielmehr die bei dessen Bereitung gewonnene Rohschmelze (Gautier) oder einen wässerigen Auszug derselben (Robiquet) benutzen. Um die Destillation zu umgehen, verwendete Clarke⁶) Weinsäure an Stelle von Schwefelsäure zur Zersetzung und goß die erhaltene Lösung vom ausgeschiedenen Weinstein ab.

Als Ausbeute werden von Gay-Lussac und Wackenroder⁷)
²/₃ des als Cyankalium vorhandenen Cyans angegeben, von Liebig⁵)

¹⁾ Wurtz, Ann. chim. phys. [3] 30, 454. — 2) Thomsen, Ber. 13, 1392. — 3) Berthelot, Ann. chim. phys. [5] 5, 433. — 4) Kemmerich, Brandes' Arch. 12, 92; Duflos, Kastn. Arch. 14, 114. — 5) Robiquet, Journ. Pharm. 17, 653; Gautier, ebend. 13, 17; Liebig, Ann. Chem. 41, 288. — 5) Th. Clarke, Lond. med. surg. Journ. 6, 524; Journ. chim. méd. 7, 544. — 7) Wackenroder, Arch. Pharm. 29, 35.

⁹/₁₀, von Mitscherlich, Geiger¹), Everitt¹/₄), Thaulow³) und Williamson⁴) ³/₄.

Aus Cyanquecksilber lüst sich die wässerige Säure gewinnen:
1. Durch Schütteln mit Eisenseile, Schweselsäure und Wasser in verschlossener Flasche, bis alles Quecksilber aus der Lösung verschwunden ist, Abgiesen und Destillation der Lösung (Schede). Die Umsetzung vollzieht sich nach der Gleichung

$$Cy_2Hg + Fe + SO_4H_2 = SO_4Fe + 2CyH + Hg.$$

2. Durch Destillation mit wässeriger Salzsäure. Nach Bussy und Buignet⁵) erhält man bei gelindem Erhitzen nicht die ganze Menge des Cyans als Blausäure, da ungefähr ¹/₃ vom gebildeten Quecksilberchlorid gebunden wird. Dies wird verhindert durch Zusatz von Salmiak, zweckmäßig 10 Tln. auf 21 Tle. Salzsäure von 1,16 spezif. Gew. und 24 Tle. Cyanid. 3. Ohne Destillation durch Zersetzung der wässerigen Lösung mit Schwefelwasserstoff und Filtration (Proust, Vauquelin). Nach Otto⁶) entführt aber das Schwefelwasserstoffgas einen beträchtlichen Teil der Blausäure. Auch ist Zusatz von etwas Schwefelsäure erforderlich, da sonst das Schwefelquecksilber nicht abfiltriert werden kann. Everitt²) schüttelte Cyansilber mit Salzsäure von 1,129 spezif. Gew. bis zur völligen Zersetzung und goß die Flüssigkeit vom Silberchlorid ab.

In ähnlicher Weise stellte Thomson die wässerige Säure aus Cyanblei durch Schwefelsäure her. Doch ist nach Soubeiran?) die zur Zersetzung erforderliche Menge Säure schwer zu berechnen, da Cyanblei nicht gut getrocknet werden kann. Diese Schwierigkeit wäre durch eine vorangehende Bleibestimmung leicht zu beseitigen.

Der Gehalt der dargestellten wasserfreien Blausäure ist abhängig von der bei der Darstellung angewendeten Wassermenge.

Wasserfreie Blausäure aus Blutlaugensalz durch konzentrierte Schwefelsäure darzustellen, ist nicht möglich, weil der zur Verflüssigung der Masse erforderliche Überschuss von Schwefelsäure die Blausäure unter Bildung von Kohlenoxyd zersetzt. So erhält man auch aus Kaliumcyanid durch konzentrierte Schwefelsäure keine Blausäure, sondern in nahezu theoretischer Ausbeute Kohlenoxyd. Dagegen soll ebenfalls in fast theoretischer Ausbeute eine nur durch Spuren von Wasser verunreinigte Blausäure resultieren, wenn man eine kalte Mischung von gleichen Raumteilen Schwefelsäure und Wasser auf 98-proz. Kaliumcyanid tropsen läst 3).

¹⁾ Geiger, Ann. Chem. 3, 318. — 2) Everitt, Phil. Mag. Journ. 6, 97. — 3) Thaulow, Journ. pr. Chem. 31, 247. — 4) Williamson, Ann. Chem. 57, 227. — 5) Bussy u. Buignet, Chem. Centralbl. 1864, S. 554. — 6) Graham-Otto, Lehrb., 5. Aufl., 2. Abt. II, S. 871. — 7) Soubeiran, Journ. chim. pharm. 1, 121. — 8) Wade u. Panting, Chem. Soc. Proc. 1897/98, Nr. 190, S. 49; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 826.

Zur direkten Darstellung der wasserfreien Säure kann man auch nach Vauquelin trockenes Schweselwasserstossgas über sestes Quecksilbercyanid leiten. Da das Fortschreiten des Prozesses sich durch die Schwärzung der Masse zu erkennen giebt, so kann man ihn so leiten und so rechtzeitig unterbrechen, dass nichts von dem Schweselwasserstoff in die Blausäure gelangt.

Nach Blythe 1) kann die wasserfreie Säure durch Überleiten von trockenem Arsenwasserstoff über Cyankalium gewonnen werden.

Aus konzentrierter wässeriger Blausäure, wie sie durch Destillation von Blutlaugensalz mit mäßig verdünnter Schweselsäure erhalten wird, läst sich wassersreie gewinnen, wenn man das Wasser durch Calcium-chlorid absorbieren läst. Man trägt dieses allmählich und unter Abkühlung in die wässerige Säure ein, worauf sich sast wassersreie Säure als gesonderte Schicht über der Chlorcalciumlauge absetzt. Durch Wiederholung dieser Behandlung, event. auch durch Destillation über trockenem Calciumchlorid wird sie von den letzten Wasserspuren besreit²).

Bequemer ist es, schon bei der Bereitung der Säure nach den vorher angegebenen Verfahren den Dampf durch wasserentziehende Mittel zu entwässern.

So stellte bereits Gay-Lussac die wasserfreie Säure aus Quecksilbercyanid und konzentrierter Salzsäure dar. Der Blausäuredampf
wird durch eine auf 30° erwärmte Röhre von mehreren Fuß Länge
geleitet, welche im ersten Drittel Marmor zur Beseitigung von Salzsäuredämpfen, im übrigen Teil trockenes Calciumchlorid enthält.
Gautier, Robiquet und Woehler empfahlen eine ähnliche Trocknung
der beim Erhitzen von Blutlaugensalz mit mäßig verdünnter Schweselsäure (1:2) auftretenden Dämpse.

Wasserfreie Blausäure bildet bei gewöhnlicher Temperatur eine farblose dünne Flüssigkeit vom spezif. Gew. 0,70583 bei 7°, 0,6967 bei 18°. Ihr Lichtbrechungsvermögen ist = 1,275°). Nach Gay-Lussac erstarrt sie bei — 15° zu einer weißen, faserigen Masse, nach Schulz⁴) soll aber völlig wasserfreie Säure noch bei — 37° flüssig bleiben. Gautier⁵) giebt den Schmelzpunkt zu — 14° an. Sie siedet bei 26,5°, hat aber schon bei gewöhnlicher Temperatur eine sehr hohe Dampfspannung, bei 4,5° bereits ½ Atmosphäre. So ist auch die Verdampfung bei gewöhnlicher Temperatur eine so starke, daß nach Gay-Lussac ein Tropfen, an einem Glasstabe der Luft ausgesetzt, infolge der Wärmeentziehung teilweise erstarrt. Bei der enormen Giftigkeit der Verbindung ist sonach die äußerste Vorsicht bei Behandlung der wasserfreien Säure geboten.

Das Molekularbrechungsvermögen ist = 10,17 6).

¹⁾ Blythe, JB. 1889, S. 617. — 2) Trautwein, Rep. Pharm. 11, 13. — 3) Cooper, Phil. Mag. Journ. 14, 186. — 4) Schulz, Scher. Ann. 6, 316. — 5) Gautier, Ann. chim. phys. [4] 17, 103. — 6) Kanonnikow, Journ. pr. Chem. [2] 31, 361.

Das spezifische Gewicht des Dampfes ist nach Gay-Lussac = 0,9476, nach Gautier¹) bei 31° = 0,969, bei 187° = 0,910.

Die freie Säure gilt als sehr unbeständig. Selbst in best verschlossenen Gefäsen und bei völligem Ausschlus von Lust findet eine Umsetzung der Elemente oft schon nach wenigen Stunden statt, und es scheidet sich, nachdem zunächst die Flüssigkeit mehr und mehr braun geworden ist, schwarzbraune Azulmsäure ab, aus welcher nach Lescoeur und Rigaut²) durch kochendes Benzol eine sarblose seste Cyanurwasserstoffsäure ausgezogen werden kann.

Es scheint aber diese Kondensation nur bei Gegenwart von Cyansalzen zu erfolgen. Schon Gautier gab an, daß völlig reine Säure lange aufbewahrt werden kann; nach ihm ist es meist die Gegenwart von Cyanammonium und Wasser, welche die Umwandlung in Azulmin bewirkt. Les coeur und Rigaut beobachteten dieselbe Wirkung durch Spuren von Cyankalium auch bei gänzlicher Abwesenheit von Wasser. In Übereinstimmung damit steht die Thatsache, daß Zusatz von sehr kleinen Mengen einer starken Säure die Zersetzung hindert. Andererseits kann aber die Haltbarkeit der angeblich reinen Säure auch durch Spuren von Ameisensäure (s. u.) bedingt sein.

Lässt man den Dampf der Säure durch ein glühendes Porzellanrohr streichen, so zerfällt er zum Teil in Cyangas, Wasserstoff und Stickstoff, bei Gegenwart von Eisen wird auch Kohlenstoff abgeschieden.
Bei mehrstündigem Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 100° geht sie
in einen polymeren schwarzen Körper über, der beim Erhitzen Cyan
und Cyanammonium entwickelt und Kohle hinterlässt. Eine ähnliche
Zersetzung erleidet die Säure beim Erhitzen mit Alkohol oder Äther 3).
Dissoziation s. van Laar 4).

Kalium, im Blausäuredampf erhitzt, ersetzt den Wasserstoff.

Der Dampf ist brennbar und verbrennt mit wenig leuchtender violetter Flamme. Ein Gemenge desselben mit Sauerstoff verpufft durch den elektrischen Funken äußerst heftig. Wird der Dampf über glühendes Kupferoxyd geleitet, so wird er zu Kohlensäure, Stickstoff und Wasser verbrannt. Bleisuperoxyd wird in dem Dampfe glühend. Die Verbrennungswärme beträgt nach Thomsen 5) 159 500 kal.

Chlorgas zersetzt die wasserfreie Blausäure im Sonnenlicht zu Chlorwasserstoff und Chlorcyan. In Chloroformlösung entsteht hauptsächlich Cyanurchlorid, in ätherischer daneben die Salzsäureverbindung der Blausäure 6), in alkoholischer entsteht Chloracetalkarbaminsäureester C₈ H₁₅ Cl N₂ O₄.

Mit den Halogenwasserstoffsäuren sowie mit verschiedenen Halogenverbindungen, z. B. Titanchlorid, Zinnchlorid, Antimonchlorid, Eisen-

¹⁾ Gautier, Ann. chim. phys. [4] 17, 103. — 2) Lescoeur u. Rigaut, EBer. 12, 2163. — 3) Girard, JB. 1876, S. 308. — 4) J. J. van Laar, Ztschr. physikal. Chem. 12, 742. — 5) J. Thomsen, Ber. 13, 1392. — 6) P. Claësson, EBihang till K. Sv. Vet. Akad. Handl. 10, Nr. 5; Ber. 18, 496 Ref.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

chlorid 1), Aluminiumchlorid 2), Borfluorid 3), geht Blausäure Verbindungen ein. Durch Einwirkung von Salzsäuregas auf ein Gemisch von Alkohol und Blausäure entstehen Salmiak, Äthylchlorid, Ameisensäureester, Diäthylglyoxylsäureamid und Diäthylglyoxylsäureester 4). Rauchende Salzsäure ergiebt bei guter Kühlung wesentlich Formamid 3).

Eisessig wirkt erst bei 200° ein und bildet wahrscheinlich Acetylformamid 6).

Auf selenige Säure wirkt wasserfreie Blausäure beim Erwärmen auf dem Wasserbade nach 1 bis 2 Stunden plötzlich ein, indem sie jene teilweise reduziert 7).

Im übrigen stimmt das chemische Verhalten der wasserfreien Säure mit dem der wässerigen überein.

Mit Wasser, Alkohol und Äther lässt sich Blausäure in jedem Verhältnis mischen, auch in Chlorosorm ist sie löslich. Beim Vermischen mit Wasser sindet Temperaturerniedrigung und zugleich Verdichtung statt⁸), am stärksten bei Mischung gleicher Gewichtsteile. Nach Gautier bildet die Säure mit Wasser bei niederer Temperatur möglicherweise drei unbeständige Hydrate, von denen das eine, von der Zusammensetzung CNH + H₂O, bei — 22° schmilzt.

Die wässerige Blausäure besitzt in starker Verdünnung den eigentümlich aromatischen Geruch, welcher sich beim Zerreiben bitterer Mandeln mit Wasser zu erkennen giebt. Sie schmeckt nicht sauer und reagiert auch nicht sauer gegen Pflanzenfarben. Auf Zusatz alkalischer Basen oder von Alkalikarbonaten verschwindet der Geruch, auch vermag die Blausäure aus Alkalikarbonaten beim Erhitzen Kohlensäure auszutreiben. Die Karbonate der alkalischen Erden vermag sie aber nicht mehr zu zerlegen, ebenso wenig Borsäuresalze. Man kann daher wässerige Blausäure über Calciumkarbonat oder Boraz unverändert abdestillieren. Eine größere Neigung zur Salzbildung zeigt die Säure, sobald Gelegenheit zur Doppelsalzbildung vorhanden ist. So entsteht Kaliumzinkeyanid, wenn man wässerige Blausäure, Zinkoxyd und Kaliumkarbonat zusammenbringt.

Quecksilberoxyd wird von der wässerigen Säure leicht in das Cyanid verwandelt. Aus Mercurosalzlösungen scheidet sie dagegen metallisches Quecksilber ab.

Mit Silbernitratlösung giebt sie einen weißen käsigen, dem Chlorsilber ganz ähnlichen Niederschlag von Cyansilber. Derselbe bleibt am Lichte weiß. Durch mehrstündige Digestion mit Salpetersäure von 1,2 spezif. Gew. bei 100°, rascher im geschlossenen Rohr bei 150°, wird er zersetzt (Carius).

¹⁾ Klein, Ann. Chem. 74, 85. — 2) G. Perrier, Compt. rend. 120, 1423; Ber. 28, 609 Ref. — 3) G. Patein, Compt. rend. 113, 85; Ber. 24, 734 Ref. — 4) A. Pinner u. Klein, Ber. 11, 1475. — 5) L. Claisen u. F. E. Matthews, Chem. Soc. Journ. 1882, I, 264; Ber. 16, 308. — 6) Lossen u. Schifferdecker, Ann. Chem. 166, 295. — 7) O. Hinsberg, ebend. 260, 40. — 8) Bussy u. Buignet, Chem. Centralbl. 1864, S. 554.

Eisensalzlösungen sind für sich ohne Wirkung auf die Säure. Mischt man derselben aber erst Kalilauge hinzu, dann Ferrosulfatlösung, die etwas Ferrisalz enthält, so scheidet sich beim Ansäuern ein dunkelblauer Niederschlag (Berlinerblau) aus. Diese Reaktion ist äußerst empfindlich; bei Anwesenheit von sehr geringen Mengen Blausäure entsteht der Niederchlag nicht sofort, es resultiert vielmehr zunächst eine blaugrüne oder selbst rein grüne Lösung, aus welcher erst nach einigem Stehen Berlinerblau abgeschieden wird.

Bei Einwirkung von Schwefelammonium entsteht Ammoniumrhodanat.

Ferner entstehen Rhodanate durch Einwirkung von Cyaniden auf Thiosulfate 1):

$$S_2O_3K_2 + CNK = SO_3K_2 + CNSK.$$

Durch Einwirkung von Säuren, besonders von Salzsäure oder Schwefelsäure, geht Cyanwasserstoffsäure in Ameisensäure und Ammoniak bezw. Ammoniumsalz über: CNH + 2H₂O = H.COOH + NH₃ bezw. CNH + 2H₂O + ClH = H.COOH + ClNH₄. Daher muß bei der Darstellung ein Überschuß an Säure vermieden werden. Kleine Mengen Ameisensäure finden sich aber auch bei Beobachtung dieser Vorsicht, und ihnen ist es zu danken, wenn die Blausäurelösung sich haltbar erweist, wie auch die saure Reaktion, welche Blausäurelösungen meist zeigen, auf Anwesenheit von Ameisensäure beruht. Lösungen, welche ganz frei von stärkerer Säure sind, erleiden bald die schon bei der wasserfreien Säure erwähnte Zersetzung. Ist Cyankalium in ihnen vorhanden, so entstehen dabei zunächst rote Lösungen²).

Wird Blausäure mit Wasser und Essigsäure, welche nur das Auftreten ammoniakalischer Reaktion hindern soll, in geschlossenen Röhren erhitzt, so wird, allerdings in sehr geringer Ausbeute, ein Gemisch von Xanthin und Methylxanthin erhalten 3).

Chlor bildet mit der wässerigen Saure gasförmiges Chlorcyan.

Mit Jod setzt sich Blausäure, wenn sie im Überschusse ist, nach der Gleichung $CNH + J_2 = CNJ + JH$ um. Die Größe der Umsetzung ist der Verdünnung und der Temperatur direkt proportional. Bei Überschuß von Jodwasserstoff ist die Reaktion vollständig umkehrbar⁴).

Mit wässerigem Wasserstoffsuperoxyd verbindet sich Blausäure zu Oxamid.

Angesäuerte Permanganatlösung wirkt auf Blausäure in der Kälte nicht ein, alkalische oxydiert dieselbe 5).

Nascierender Wasserstoff (Zink und Salzsäure) führt Blausäure in

¹⁾ Dobbin, Chem. News 77, 131; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 918. — 2) O. v. d. Pfordten, Ber. 18, 1875. — 3) Arm. Gautier, Compt. rend. 98, 1523; Ber. 17, 350 Ref. — 4) E. v. Meyer, Journ. pr. Chem. [2] 36, 292. — 5) Péan, JB. 1858, S. 584.

Methylamin über, ebenso wirkt gasförmiger Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz bei 110°.

Konzentrierte, mit einem Tropfen Schwefelsäure versetzte Blausäure zerfällt durch den elektrischen Strom in Kohlensäure und Ammoniak 1).

Mit Hydroxylamin vereinigt sich Blausäure leicht zu Methenylamidoxim, viel schwerer reagiert sie mit Phenylhydrazin unter Bildung einer Verbindung $C_7 H_9 N_3$, wahrscheinlich Methenylphenylazidin ²).

An Aldehyde lagert sich Blausäure an, indem sie Nitrile von Oxysäuren bildet. Auch lagert sie sich an einige organische Körper von basischem Charakter, wie z.B. Rosanilin, ohne Bildung eines Hydrocyanids an. Ferner erfolgt Anlagerung an ungesättigte Karbonsäureester 3).

In Eiweislösungen giebt wässerige Blausäure einen reichlichen Niederschlag, während eingeleitetes Blausäuregas dieselben kaum trübt. Bemerkenswert ist, dass die Kadaver mit Blausäure vergifteter Tiere sehr lange, länger als ein Jahr, sich halten; die Blausäure selbst geht darin innerhalb einiger Monate vollständig in Ammoniumformiat über 1).

Blausäure ist ein außerordentlich starkes Gift. Meerschweinchen sterben nach ca. $^{1}/_{1000}$ mg, für Menschen ist im allgemeinen 0,05 g tödlich, wenn auch ausnahmsweise Genesung nach 0,1 g, angeblich sogar nach 1 g beobachtet wurde 5). Sie ist für alle Tiere giftig, auch die angebliche Giftfestigkeit des Igels ist widerlegt 5), doch zeigen auch nahe verwandte Arten, z. B. verschiedene Fischspecies, verschiedene Resistenz 6).

Die Art der Giftwirkung ist noch unklar. Schoenbein⁷), nach dessen Angabe Blut durch Blausäure die Fähigkeit zur katalytischen Zersetzung von Wasserstoffsuperoxyd verliert, glaubte, dass die roten Blutkörperchen ebenso ihre für die Respiration wichtigen Eigenschaften verlieren. Nach Lewin⁵) vermag aber das Blut der mit Blausäure vergifteten Tiere stets Wasserstoffsuperoxyd zu zersetzen. Immerhin steht so viel fest, dass die Gewebe die Fähigkeit verlieren, selbst überschüssig vorhandenen Sauerstoff zu assimilieren⁸), fraglich bleibt nur, wie diese Wirkung zu stande kommt. Als Gegengift findet Wasserstoffsuperoxyd Verwendung.

Ein Teil der Blausäure wird aus dem Tierorganismus durch die Lungen, vielleicht auch durch die Haut, unverändert ausgeschieden, ein anderer zersetzt; dieser macht sich im Harn durch das Auftreten von Rhodanverbindungen bemerkbar. Im Blute tritt Bräunung auf, die roten Blutkörperchen werden gekörnt und schließlich ganz zerstört. Im Spektrum verschwinden die Oxyhämoglobinstreifen, aber das Hämoglobin erleidet keine spektroskopisch nachweisbaren Veränderungen 3).

¹⁾ Schlagdenhauffen, JB. 1863, S. 305. — 2) Gautier, Ann. Chem. 150, 188. — 3) J. Bredt u. J. Kallen, ebend. 293, 338. — 4) Ch. Brame, Compt. rend. 94, 1656; Ber. 15, 2271. — 5) Lewin, Toxikologie, 2. Aufl., S. 162. — 6) N. Gréhaut, Compt. rend. 109, 502; Ber. 22, 695 Ref. — 7) Schoenbein, Ztschr. Biol. 3, Heft 3. — 8) Geppert, Ztschr. klin. Med., Bd. 15.

Konstitution. Blausäure wird meist als Ameisensäurenitril N=C.H aufgefalst und ist nur in einer Form bekannt. Ihre Ester existieren hingegen in zwei ausgesprochen isomeren Reihen. Die eine, der obigen Formel entsprechend, bilden die Nitrile oder Alkylcyanide N=C.R, die andere die Isonitrile oder Karbylamine (Isocyanide), denen man die Formel R.N=C oder R:N=C zuzuschreiben hat. Beide Reihen unterscheiden sich vor allem charakteristisch durch ihr Verhalten bei der Verseifung. Hierbei tritt stets Spaltung zwischen dem Stickstoffatom und dem durch sogenannte mehrfache Bindung mit ihm vereinigten Kohlenstoffatom ein, während das Alkyl seinen Platz behält. So entstehen aus den Nitrilen Ammoniak und die Säuren mit entsprechendem Kohlenstoffgehalt

$$N \equiv C.R + 2 H_2 O = N H_3 + R.COOH$$
,

hingegen aus den Isonitrilen primäre Amine und Ameisensäure

$$R.N \equiv C + 2H_2O = R.NH_2 + HCOOH.$$

Auch bei anderen Reaktionen, z. B. der Reduktion, bleibt der Kohlenstoff des Cyans in den Nitrilen stets mit dem Kohlenstoff des Alkyls verbunden.

Bei den Blausäuresalzen ist eine derartige Isomerie nicht festzustellen, wohl aber macht sich die Tautomerie deutlich kenntlich. Während diese Salze meist im Sinne der Nitrilformel reagieren, also nach der Formel N\equiv C. Me konstituiert erscheinen, verhält sich das Silbersalz teils im Sinne dieser Formel, teils aber im Sinne der Isonitrilformel AgN\equiv C. Eine Sonderstellung scheint das Merkurisalz einzunehmen.

Nef¹) nimmt auf Grund der von ihm studierten Einwirkung der Salzsäure auf die alkoholisch-ätherische Lösung der Blausäure für diese wie für die Salze durchweg die Isocyanformel mit zweiwertigem Kohlenstoff an, also H.N=C und Me.N=C. Nach Wade²) stellt sich die Nitrilkonstitution aus der Isonitrilform erst bei höherer Temperatur her.

Blausäure-Chlorhydrat CNII. ClH entsteht nach Gautier³) beim Einleiten von Salzsäuregas in auf —10° bis —15° abgekühlte wasserfreie Blausäure. Man erwärmt das in eine Röhre eingeschmolzene Gemisch auf 35 bis 40° und läst wieder erkalten. Es scheidet sich dann eine Krystallmasse von der angegebenen Zusammensetzung aus, die in Äther unlöslich ist. An der Luft zieht sie begierig Feuchtigkeit an, und mit Wasser zersetzt sie sich sehr schnell zu Ammoniumchlorid und Ameisensäure, mit Alkohol zu salzsaurem Formamidin. Beim Erhitzen sublimiert die Verbindung teilweise unzersetzt.

¹⁾ J. U. Nef, Ann. Chem. 287, 265. — 2) J. Wade, Chem. Soc. Proc. 16, 156; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 366. — 3) Gautier, Ann. chim. phys. [4] 17, 103.

Blausaure-Sesquichlorhydrat 2CNH.3ClH, nach Gattermann und Schnitzpahn¹) als salzsaures Dichlormethylformamidin (NH:CH.NH.CHCl₂).ClH aufzufassen, entsteht beim Einleiten von Salzsäuregas in Blausäure, die in trockenem Essigester gelöst und gut gekühlt ist. Man gießt die Lösung nach einigen Stunden vom Niederschlage ab, wäscht diesen mit Essigester, zuletzt mit absolutem Äther 2). Die Verbindung bildet eine feste, prismatisch-krystallinische Masse, die geruchlos und nahezu ungiftig ist. In gut schließenden Gefäßen über konzentrierter Schwefelsäure lässt sie sich unverändert aufbewahren, an feuchter Luft aber raucht sie stark, zieht begierig Wasser an, von welchem sie in Ammoniumchlorid und Ameisensäure zerlegt wird. Sie schmilzt gegen 180° zur braunschwarzen Flüssigkeit, sublimiert bei stärkerem Erhitzen unter teilweiser Zersetzung. In Äther, Chloroform und Essigester ist sie unlöslich. Mit Alkohol erhitzt, liefert sie Ameisensäureäthylester, Äthylchlorid, Ammoniumchlorid und salzsaures Methenylamidin.

Blausäure-Sesquibromhydrat 2CNH.3BrH entsteht in derselben Weise wie die entsprechende Salzsäureverbindung 3). Die Verbindung ist krystallinisch, oberhalb 100° unter Zersetzung flüchtig. Unlöslich in Äther und Essigester, wird sie von Wasser und Alkohol heftig zersetzt.

Blausäure-Jodhydrat CNH.JH bildet sich beim Zusammentreten beider Komponenten im Gaszustande. Die Verbindung bildet warzenförmige Krystalle, die durch Wasser sofort zersetzt werden 4).

Polymere Blausäure (CNH)₃, wahrscheinlich als das Dinitril der Aminomalonsäure NH₂.CH $\stackrel{CN}{<_{CN}}$ aufzufassen, bildet sich, wenn ein Gemisch von Epichlorhydrin mit Blausäure dem Sonnenlicht ausgesetzt wird ⁵), nach Wippermann ⁶) neben Azulmsäure stets, wenn wässerige Blausäure mit ätzenden oder kohlensauren Alkalien in Berührung bleibt, nach Lescoeur und Rigault ⁷) beim Versetzen wasserfreier Blausäure mit festem Kaliumcyanid. Der Tricyanwasserstoff wird aus dem Reaktionsprodukt mit Äther ausgezogen, die beim Verdunsten des Lösungsmittels hinterbleibenden Krystalle werden aus Wasser unter Zusatz von Tierkohle umkrystallisiert.

Er krystallisiert aus Alkohol in angeblich triklinen Krystallen, die sich bei 140° bräunen, bei raschem Erhitzen bei 180° schmelzen, in höherer Temperatur unter Ausstofsung von Blausäuredämpfen

¹⁾ Gattermann u. Schnitzspahn, Ber. 31, 1770. — 2) L. Claisen u. F. E. Matthews, Chem. Soc. Journ. 1882, I, S. 264; Ber. 16, 308. — 3) Gal, Ann. Chem. 138, 38; Gautier, Ann. chim. phys. [4] 17, 103; L. Claisen u. F. E. Matthews, Chem. Soc. Journ. 1882, I, S. 264; Ber. 16, 308. — 4) Gal, Ann. Chem. 138, 38; Gautier, Ann. chim. phys. [4] 17, 103. — 5) O. Lange, Ber. 6, 99. — 6) B. Wippermann, ebend. 7, 767. — 7) Lescoeur u. Rigault, Bull. soc. chim. 34, 473.

explosionsartig verpuffen. 100 Teile Wasser lösen bei 24° 0,55 Teile und bei 100° 9 bis 10 Teile der Substanz¹). Dieselbe löst sich leicht in heißem Alkohol und Benzol, schwer in Äther.

Mit Platinchlorid giebt sie eine grüne Färbung.

Beim Kochen mit Wasser zerfällt Tricyanwasserstoff in Ammoniak, Blausäure und Azulmsäure, beim Erwärmen mit Barythydrat, Salzsäure oder Jodwasserstoffsäure in Kohlensäure, Ammoniak und Aminoessigsäure.

Mit Salzsäure bildet Tricyanwasserstoff eine amorphe schwarze Verbindung (CNH)₃.3 ClH + 3 H₂O, die beim Stehen im Exsikkator in (CNH)₃. ClH übergeht²).

Blausäuresalze, Metallcyanide, Cyanmetalle.

Man kann Cyanide aus freier Blausäure durch Basen, aus Cyanaten durch Reduktion, vor allem aber aus den Alkalicyaniden durch doppelte Umsetzung erhalten. Die Alkalicyanide aber entstehen, wie schon beim Cyan erwähnt, leicht beim Glühen stickstoffhaltiger organischer Verbindungen mit Alkalimetall. Ähnlich entsteht Zinkcyanid aus vielen organischen Verbindungen beim Glühen mit Zinkstaub³).

Im großen gewinnt man Kaliumferrocyanid, das gelbe Blutlaugensalz, durch Schmelzen von tierischen Abfällen mit Pottasche und Eisen, hieraus Cyankalium durch Schmelzen mit trockener sulfatfreier Pottasche.

Aus dem atmosphärischen Stickstoff kann man in ähnlicher Weise zu Alkalicyaniden gelangen, wenn man mit metallischem Eisen und Kohle versetzte Ätzalkalien oder Alkalikarbonate unter Luftzutritt schmilzt⁴). Man kann auch Alkali- oder Erdalkalikarbide in einem Strom von Stickstoff und Wasserdampf erhitzen⁵). Statt dieses Gemenges dient auch ein Strom von trockenem Ammoniakgas oder von Stickoxyd. Aus Ammoniakgas werden ferner Alkalicyanide durch ein glühendes Gemenge von Alkalikarbonat und metallischem Zink gebildet⁶).

Von den einfachen Cyaniden sind nur die der Alkalien, der Erdalkalien und das Mercuricyanid in Wasser löslich. Die Alkali- und Erdalkalicyanide vertragen Rotglut und reagieren bei dieser mit metallischem Magnesium unter lebhaftem Erglühen und Bildung von Magnesiumnitrid und Metallkarbid. Die übrigen sind bei Rotglut nicht beständig und geben beim Erhitzen mit Magnesium unter Explosion Magnesiumnitrid, Metall und Kohle⁷).

¹⁾ R. Wippermann, Ber. 7, 767. — 2) Lescoeur u. Rigault, Bull. soc. chim. 34, 473. — 3) Aufschläger, Wiener Monatsh. 13, 275. — 4) V. Adler, D. P. 12 351, 18 945, 24 334, 32 334; E. Täuber, Ber. 32, 3152. — 5) Caro u. Frank, D. P. 88 363 u. 92 587. — 6) Hood u. Salomon, D. P. 87 613. — 7) W. Eidmann, J. pr. Chem. [2] 59, 1.

Alle einfachen Cyanide geben beim Kochen mit Salzsäure ihr Cyan als Blausäure ab.

Wie Cyanwasserstoffsäure besitzen auch die einfachen Cyanide eine außerordentlich große Verbindungsfähigkeit. Sie lagern sich nicht nur untereinander zu Doppelsalzen zusammen, sondern bilden solche auch vielfach mit anderen Salzen, Metalloxyden basischer wie saurer Natur u. s. f.

Besonders bei den Cyaniden der Schwermetalle tritt die Neigung zur Bildung von Doppelcyaniden stark hervor. Da die alkalibaltigen Doppelcyanide in Wasser löslich sind, so lösen sich die Niederschläge, welche durch Cyankalilösung in Metallsalzlösungen erzeugt wurden, im Überschusse des Fällungsmittels leicht auf. Viele Metalle, wie Zink, Kupfer, Eisen, lösen sich sogar als solche in wässeriger Cyankaliumlösung unter Entwickelung von Wasserstoff und Bildung der erwähnten Doppelsalze auf. Ebenso lösen sich Oxyde und viele Sulfide in Cyankaliumlösung, und selbst Platin geht, mit Cyankalium geglüht, in lösliches Platincyankalium über.

Unter den Doppelcyaniden hat man zwei Arten zu unterscheiden. Die eine zeigt in ihrem Verhalten, z. B. gegen Salzsäure, die Natur der einfachen Cyanide, und die hierher gehörigen Verbindungen können als eigentliche Cyanide betrachtet werden. Andere, wie das gelbe Blutlaugensalz, spalten mit konzentrierter Salzsäure in der Kälte überhaupt keine Blausäure ab, sondern eine neue, das Schwermetall noch enthaltende Säure. Diese Verbindungen sind also als komplexe Säuren zu betrachten. Sie vermögen auch demgemäß das Alkalimetall gegen andere Metalle auszutauschen, ohne daß die Zusammensetzung des schwermetallhaltigen Restkomplexes sich ändert.

Die chemischen Eigenschaften beider Gruppen sind aber nicht scharf getrennt. Physikalische Untersuchungen machen vielmehr die Komplexität mancher Doppelsalze wahrscheinlich, die chemisch als eigentliche Cyanide erscheinen. So sind nach Walden 1) nicht nur die Kaliumdoppelcyanide des Eisens und Kobalts, sondern auch die des Silbers, Quecksilbers, Zinks, Kadmiums und Nickels auf Grund ihrer Leitfähigkeit als komplexe Salze zu betrachten. Nach Berthelots 2) thermochemischen Beobachtungen ist die Argentocyanwasserstoffsäure Ag(CN)₂H zwar noch als solche erkennbar, aber unbeständig, die Mercuricyanwasserstoffsäure Hg(CN)₄H₂ noch unbeständiger, während Zinkcyanwasserstoffsäure Zn(CN)₄H₂ zwischen beiden die Mitte hält.

Aus manchen komplexen Cyaniden, z. B. dem gelben Blutlaugensalz, Kaliumferrocyanid Fe (CN)₆ K₄, machen selbst bei der Destillation verdünnte Salz- und Schwefelsäure nur die Hälfte der Blausäure frei.

¹⁾ Walden, Zeitschr. anorgan. Chem. 23, 373. — 2) Berthelot, Compt. rend. 128, 630; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 1013.

Vollständige Zersetzung erfolgt nur beim Erhitzen mit einem Gemisch aus ungefähr 3 Tln. konzentrierter Schwefelsäure und 1 Tl. Wasser 1). Eine vollständige Zerlegung der Doppelcyanide erfolgt ferner durch Silberlösung 1), besonders durch ammoniakalische 2). Die Einwirkung von Schwefelwasserstoff und Schwefelalkalien ist, je nach dem Metall, verschieden. Es scheinen zum Teil komplizierte lösliche Verbindungen zu entstehen 3).

Für die Darstellung von Cyaniden organischer Basen eignet sich nur die Umsetzung von Baryumcyanid mit den betreffenden Sulfaten 4).

Ammoniumsalz CN.NH₄ bildet sich beim Überleiten von Ammoniakgas über glühende Kohlen), ferner aus Chloroform und Ammoniak, drittens beim Leiten eines Gemenges von Ammoniak, Wasserstoff und Stickstoff über Kohle, welche auf 1100° erhitzt ist. 70 Proz. des entstehenden Cyans bilden sich auf Kosten des freien Stickstoffs, wenn das Gasgemenge in dem folgenden Verhältnis gemischt ist: NH₃ = ½6 des Gemisches von 1 N:10 H 6). Zur Darstellung erwärmt man ein Gemisch von Salmiak und Cyankalium oder Quecksilbercyanid), oder von 3 Tln. gelbem Blutlaugensalz und 2 Tln. Salmiak) auf 100°. Um eine wässerige Lösung darzustellen, destilliert man 2 Tle. gelbes Blutlaugensalz mit 3 Tln. Ammoniumchlorid und 10 Tln. Wasser. Das Salz krystallisiert in Würfeln und siedet bei 36°. Es hat die Dampfdichte 0,79, etwa die Hälfte der berechneten). In Wasser und Alkohol ist es leicht löslich, die Lösungen reagieren alkalisch. Sein Geruch ist blausäureähnlich, und es wirkt höchst giftig.

Baryumsalz (CN)₂ Ba bildet sich beim Überleiten von Luft über ein glühendes Gemenge von Baryt und Kohle⁹), ferner aus Baryumnitrid durch Erhitzen im Stickstoffstrom oder mit Kohlenoxyd¹⁰). Man stellt es dar, indem man Kaliumbaryumeisencyanür (welches man durch Fällung von 2 Tln. gelbem Blutlaugensalz mit 1 Tl. Baryumchlorid erhält) bei Luftabschluss glüht und den Rückstand mit Wasser auslaugt¹¹). Es ist krystallinisch. In Wasser ist es ziemlich schnell löslich, durch die Kohlensäure der Luft wird es rasch zersetzt. Beim Erhitzen im Wasserdampse auf 300° verliert es allen Stickstoff als Ammoniak.

Krystallwasserhaltiges Salz von der Zusammensetzung (CN)₂ Ba + 2 H₂ O erhält man, wenn man wasserfreie Blausäure unter Abkühlen in krystallisiertes Barythydrat leitet. Die erhaltene Lösung

¹⁾ Rose, Z. anal. Chem. 1, 194, 288. — 2) Weith, Zeitschr. f. Chemie 1869, S. 380. — 3) Berthelot, Compt. rend. 128, 706; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 964. — 4) Ad. Claus u. E. A. Merck, Ber. 16, 2737. — 5) Langlois, JB. Berz. 22, 84. — 6) Lance, Compt. rend. 124, 819; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 1093; vgl. Lance u. de Bourgade, D. P. 100775; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 766. — 7) Bineau, Ann. Chem. 32, 230. — 8) Ders., ebend. 32, 230; Troost u. Deville, JB. 1863, S. 17. — 9) Marguerite u. Sourdeval, JB. 1860, S. 224. — 10) Maquenne, Bull. soc. chim. [3] 7, 366; Ber. 25, 771 Ref. — 11) Schulz, JB. 1856, S. 436.

wird im Vakuum über Schwefelsäure und Ätzkali verdunstet 1). Das Salz bildet sehr zerfließliche, prismatische Krystalle. Im Vakuum, über Schwefelsäure, verliert es ein Molekül Wasser; der Rest an Wasser kann durch vorsichtiges Trocknen im Luftstrome bei 75° und zuletzt bei 100° entfernt werden. 10 Tle. Wasser lösen 8 Tle., 10 Tle. Alkohol von 70 Proz. lösen bei 14° 1,8 Tle. Baryumcyanid.

Eine Verbindung mit Methylalkohol CH₃. OBa.CN + CH₄O bildet sich beim Einleiten von Blausäure in eine Lösung von Baryt in Holzgeist²). Sie ist ein Krystallpulver, in Wasser ziemlich leicht löslich, schwer löslich in kaltem Holzgeist. Bei 100° verliert sie eine Molekel Holzgeist und hinterläßt in stärkerer Hitze ein basisches Salz von der Zusammensetzung (CN)₂ Ba.BaO.

Bleisalz. Basisches Salz (CN)₂Pb + 2PbO + H₂O bildet sich erstens beim Fällen von Blausäure mit Bleiessig und Ammoniak ³), zweitens beim Fällen von Bleiacetat mit Cyankalium, drittens bei längerer Einwirkung von überschüssiger Blausäure auf Bleioxyd ⁴). Es ist ein in Wasser unlösliches Salz, welches sich an der Luft verändert.

Calciumsalz (CN)₂ Ca erhält man durch Glühen von Kalium-Magnesiumeisencyanür und Auslaugen der Masse mit Wasser. Es krystallisiert in Würfeln ⁵). Die Lösungen des Calciumcyanids zersetzen sich sehr leicht, namentlich in Gegenwart freier Blausäure. Verdunstet man die Lösung im Vakuum über Schwefelsäure und Kaliumhydroxyd, so scheiden sich kleine Nadeln der basischen Verbindung (CN)₂ Ca. 3 CaO + 15 H₂O aus. Diese Krystalle hinterlassen beim Trocknen im Vakuum schliefslich nur Ätzkalk ⁴).

Chromsalze. Chromosalz. Es ist nur das Doppelsalz Kalium-chromcyanür (CN)₂ Cr. 4 CNK bekannt, welches man durch Eintragen von essigsaurem Chromoxydul in eine konzentrierte, stark abgekühlte Cyankaliumlösung und Fällen mit Alkohol erhält 6). Es bildet einen blauen krystallinischen Niederschlag, der sich in Wasser, aber nicht in Alkohol löst und äußerst unbeständig ist.

Chromisalz (CN)₃ Cr ist ebenfalls nicht bekannt, sondern nur dessen Doppelcyanide. Das Kaliumdoppelsalz entspricht dem roten Blutlaugensalz, ist aber wenig beständig. Durch Zerlegen desselben mit Weinsäure oder durch Behandeln des Blei- und Silberdoppelcyanids mit Schwefelwasserstoff beobachtete Kaiser sofortige Abscheidung von Blausäure; die Lösung hinterließ beim Verdunsten einen rotgelben, in Wasser unlöslichen Körper von der Zusammensetzung (CN)₃Cr.2CNH (?).

¹⁾ Joannis, Ann. chim. phys. [5] 26, 482. — 2) Drechsel, J. pr. Chem. [2] 21, 84. — 3) Erlenmeyer, Ann. Chem. 72, 265; vgl. Kugler, ebend. 66, 63. — 4) Joannis, Ann. chim. phys. [5] 26, 482. — 5) Schulz, JB. 1856, S. 436. — 6) Descamps, Ann. chim. phys. [5] 24, 197; Christensen, J. pr. Chem. [2] 31, 170; Moissan, Ann. chim. phys. [6] 4, 136; Ber. 18, 113 Ref.

Chromiammoniumsalz 3 CN.NH₄, (CN)₃ Cr bildet sich aus dem basischen Bleisalz und Ammoniumkarbonat ¹).

Chromibleisalz 2(CN)₃ Cr.3(CN)₂ Pb.Pb(OH)₂ wird durch Fällen des Kaliumsalzes mit Bleizucker und Ammoniak gebildet.

Chromikaliumsalz (CN)₃ Cr. 3 CNK wird dargestellt aus reinem Cyankalium und Chromalaun 1). Auch digeriert man zum Zwecke der Darstellung eine Stunde lang eine heiße Auflösung von Cyankalium mit überschüssigem Kaliumchromchlorid 2). Ferner bereitet man dieses Salz, indem man frisch gefälltes und gewaschenes Chromoxydhydrat (aus 50 g Kaliumbichromat) in Essigsäure löst, die Lösung bei geringer Wärme verdunstet, den Rückstand mit Wasser auf 250 ccm verdünnt und die Lösung in eine im Kolben befindliche fast kochende Lösung von 200 g Cyankalium (von 98 Proz.) in 600 bis 700 ccm Wasser gießt. Man erhitzt kurze Zeit, filtriert dann und kocht das Filtrat im Kolben auf 600 bis 700 ccm ein. Von der erst nach 12stündigem Stehen auskrystallisierten Masse gießt man die Lauge ab, wässert die Krystalle mit wenig Wasser, löst sie dann in der vierfachen Menge kochenden Wassers, filtriert, kocht das Filtrat stark auf und filtriert kochend heiss. Das beim Erkalten auskrystallisierte Salz presst man ab und wäscht es erst mit Alkohol von etwa 66 Proz. und dann mit Alkohol von 95 Proz. 3). Es bildet hellgelbe monokline Krystalle. 100 Tle. kaltes Wasser lösen 30,9 Tle. Salz; in absolutem Alkohol ist es unlöslich; es wird beim Erhitzen mit verdünnter Salzsäure leicht und vollständig zersetzt.

Chromisilbersalz $(CN)_3$ Cr. 3 Cn Ag bildet einen intensiv gelben Niederschlag.

Ferner ist eine sehr schön krystallisierende, explosive Verbindung CrO₄.3CNK bekannt, der eine analoge Säure CrO₄.3CNII zu entsprechen scheint ⁴).

Risensalze. Die einfachen Cyanide (CN)₂ Fe und (CN)₃ Fe sind nicht bekannt. Der Niederschlag, welchen Cyankalium in einer Eisenvitriollösung bewirkt, ist kaliumhaltig ⁵). Er entspricht ungefähr der Formel (CN)₅ K Fe₂ ⁶). Aus einer Eisenchloridlösung wird durch Cyankalium Eisenoxydhydrat gefällt ⁷). Die Doppelcyanide des Eisens sind sehr beständig, nur die Alkalidoppelsalze sind in Wasser löslich, während alle anderen darin unlöslich sind. Es bestehen zwei Reihen von Doppelcyaniden, welche man sich, dem Eisenoxydul und Eisenoxyd entsprechend, (CN)₂ Fe oder (CN)₃ Fe enthaltend denken kann. Aus den Alkalidoppelcyaniden wird zwar das Eisen weder durch Alkalien noch durch Alkalisulfide gefällt. Dennoch zeigen beide Reihen von

¹⁾ Kaiser, Ann. Chem. Suppl. 3, 163 ff. — 2) Stridsberg, JB. 1864, S. 304. — 3) Christensen, J. pr. Chem. [2] 31, 166. — 4) Wiede, Ber. 32, 378. — 5) Fresenius, Ann. Chem. 106, 210. — 6) Staedeler, ebend. 151, 1. — 7) Fresenius u. Haidlen, ebend. 43, 130.

Salzen in gewissem Sinne das Verhalten der entsprechenden Eisensalze. Ganz wie alle anderen Eisenoxydulsalze wird gelbes Blutlaugensalz $(CN)_2$ Fe. 4CNK durch Salpetersäure, Chlor u. s. w. oxydiert und geht dabei in rotes Salz $(CN)_3$ Fe. 3CNK über. Umgekehrt wirken Reduktionsmittel wie Schwefelwasserstoff, Wasserstoff, Jodwasserstoff auf rotes Salz ebenso wie auf Eisenoxydsalze ein: $(CN)_3$ Fe. $3CNK + KJ = (CN)_2$ Fe. 4CNK + J.

Konzentrierte Salzsäure scheidet aus gelbem Blutlaugensalz Ferrocyanwasserstoffsäure (CN)₂ Fe. 4 CNH aus. Beim Kochen mit verdünnter Salzsäure oder Schwefelsäure wird nur ein Teil des Cyans als Blausäure in Freiheit gesetzt. Die Niederschläge, welche die Alkalidoppelcyanide in den Lösungen der Metalle bewirken, sind meist charakteristisch gefärbt und dienen daher für viele Metalle als ausgezeichnetes Erkennungsmittel. Diese Niederschläge reißen aber stets fixes Alkali mit, und da sie demgemäß von schwankender Zusammensetzung sind, können sie in der quantitativen Analyse nicht verwendet werden. Alkalifreie Niederschläge können nur durch Fällen mit freiem Ferrocyanwasserstoff erhalten werden, wobei aber noch besonders zu berücksichtigen ist, dass die anzuwendenden Reagentien Reduktionen oder Oxydationen bewirken können. Versetzt man z. B. überschüssiges gelbes Blutlaugensalz mit Eisenoxydlösung, so geht es allmählich vollständig in rotes Salz über: (CN)₂ Fe. 4 CNK + FeCl₈ = (CN)₃ Fe. 3 CNK + KCl + Fe Cl2. Bei den meisten Reaktionen der Alkalidoppelcyanide erfolgen die Umsetzungen nur innerhalb des Alkalicyanidteiles. Behandelt man die unlöslichen Niederschläge, welche durch die Alkalidoppelcyanide erzeugt werden, wie z. B. Berlinerblau, mit Kali oder Natron, so wird das an Cyaneisen gebundene Metallcyanid zerlegt: es resultiert ein Alkalidoppelcyanid, und ein Metalloxyd wird in Freiheit gesetzt.

Diese Erscheinungen führen dazu, in den Doppelcyaniden komplexe Radikale anzunehmen, die Verbindungen als solche zu betrachten, in denen Metall, in diesem Falle das Eisen, Bestandteil des negativen Ions ist. Man betrachtet und benennt sie also als

Ferrocyanide, Salze der Ferrocyanwasserstoffsäure [Fe(CN)₆] H₄ und Ferricyanide, Salze der Ferricyanwasserstoffsäure [Fe(CN)₆] H₃.

Für das Radikal Ferrocyan Fe(CN)6 ist auch vielfach das besondere Symbol Cfy im Gebrauch.

Zu den Ferrocyaniden gehören die ältesten und wichtigsten Cyanverbindungen, das Kaliumsalz, gelbes Blutlaugensalz, $[Fe(CN)_6]K_4 + 3H_2O$, und das Ferrisalz Berlinerblau $[Fe(CN)_6]_3Fe_4$, zu den Ferricyaniden das Ferrosalz Turnbulls Blau $[Fe(CN)_6]_2Fe_3$.

Betrachten wir diese Verbindungen im Lichte der Neutralassinitäten-Theorie, so sinden sie ihre Erklärung in der Annahme, dass das Eisenatom in den Ferroverbindungen vier, in den Ferriverbindungen

noch 3 Paare von Neutralaffinitäten, in jedem Falle also die Koordinationszahl 6 besitzt. Die Neutralaffinitäten sättigen sich ab durch je ein Cyan für ein positives, unter gleichzeitigem Eintritt von je einem Wasserstoff- oder Metallatom für das angepaarte negative Elektron.

Diese Neutralassinitätenpaare können aber teilweise auch durch andere Gruppen mehr indisserenter Natur abgesättigt werden. So tritt die Karbonylgruppe an Stelle eines Elektronenpaares bezw. eines Cyanund eines positiven Atoms bei der von der Ferricyanwasserstossäure abzuleitenden Karbonylserricyanwasserstossäure [CO.Fe(CN)₅]H₂, die Nitrosogruppe an die gleiche Stelle bei der gleichfalls von Ferricyanwasserstossäure abzuleitenden sogen. Nitroprussidwasserstossäure [NO.Fe(CN)₅]H₂. Die Richtigkeit dieser Annahme vorausgesetzt, war zu erwarten, dass wieder eine dreibasische Säure entstehen müsse, wenn die Nitrosogruppe in ein sicher einwertiges Radikal umgewandelt wird. Dies ist in der That der Fall, sobald die Nitrosogruppe zur Nitrogruppe oxydiert wird ¹).

Goldsalze. Aurosalz CN. Au wird dargestellt, indem man Kaliumgoldcyanür mit Salzsäure erwärmt, zur Trockne verdunstet und den Rückstand mit Wasser wäscht²). Es bildet ein citronengelbes Krystallpulver, welches in Wasser und Alkohol unlöslich, in Cyankalium und Ammoniak dagegen löslich ist. Beim Glühen zerfällt es in Gold und Cyan. In Mineralsäuren ist das Salz unlöslich; es wird von Säuren nicht zersetzt, von Schwefelwasserstoff nicht verändert. In Schwefelammonium löst es sich allmählich; Säuren fällen aus dieser Lösung Schwefelgold.

Auroammoniumsalz CN.NH₄.CNAu³) ist in Wasser und Alkohol leicht löslich.

Aurobaryumsalz (CN)₂Ba. 2CNAu + 2H₂O³).

Aurocalciumsalz (CN)₂Ca.2CNAu + 3H₂O³).

Aurokadmiumsalz (CN)₂ Cd. 2CN Au³).

Aurokaliumsalz CNAu. CNK wird dargestellt, indem man Knallgold in Cyankalium löst²). Fein verteiltes Gold löst sich beim Erwärmen mit Cyankaliumlösung auf³). Das Doppelsalz krystallisiert in farblosen rhombischen Oktaedern. In 7 Tln. kaltem und ¹/₂ Tl. siedendem Wasser ist es löslich²), sehr wenig löslich in Alkohol. Cyangold wird daraus in der Kälte langsam, beim Erhitzen rascher durch Säuren gefällt; die Zerlegung ist erst beim Abdampfen eine vollständige. Auch beim Erwärmen mit Quecksilberchlorid fällt Goldcyanür aus.

Aurokobaltsalz (CN)₂ Co. 2CN Au³).

Auronatriumsalz CN. Au. CN Na 3).

¹⁾ Vgl. K. A. Hofmann, Ann. Chem. 312, 1. — 2) Himly, ebend. 42, 157 u. 337. — 3) Lindbom, Bull. soc. chim. [2] 29, 416.

Aurostrontiumsalz (CN)₂Sr.2CNAu + 3H₂O¹).

Aurozinksalz (CN)₂ Zn. 2CN Au 1).

Aurisalz (CN)₃ Au. CNH + 1¹/₂ H₂ O. Die Darstellung dieses Salzes erfolgt aus dem Kaliumdoppelcyanid mit Kieselfluorwasserstoffsäure, oder aus dem Silberdoppelsalz mit Salzsäure ²). Es krystallisiert in großen farblosen Blättern oder Tafeln, ist in Wasser, sowie in Alkohol und Äther leicht löslich, schmilzt bei 50° und entwickelt in der Wärme Wasser und Blausäure.

Auriammoniumsalz (CN)₃ Au. CN. NH₄ + H₂O²).

Aurikaliumsalz (CN)₃ Au.CNK + 1¹/₂ H₂O. Dieses Salz wird durch Eintragen völlig neutraler Goldchloridlösung in Cyankalium dargestellt ²); es krystallisiert in großen farblosen Tafeln, ist in heißem Wasser leicht, in Alkohol wenig löslich. Der Einwirkung von Chlor und Brom unterliegt es nicht, dagegen entsteht mit Jod CN Au J₂. CN K ¹). Seinen ganzen Wassergehalt verliert es erst bei 200° und bei weiterem Erhitzen zerfällt es in Cyan und Aurokaliumsalz. Mit Silberlösung giebt es einen käsigen farblosen Niederschlag (CN)₃ Au. CN Ag (?).

Aurikobaltsalz $2(CN)_3$ Au. $(CN)_2$ Co $+ 9H_2O^1$).

Indiumsalz. Es ist nur Indiumkaliumsalz bekannt; dasselbe verliert beim Verdampfen alles Indium als Oxydhydrat 3).

Iridiumsalz. Es sind nur Doppelverbindungen des Cyanids $(CN)_3$ Ir bekannt, welche als Salze einer Iridiumcyanwasserstoffsäure von der Formel $(CN)_3$ Ir .3 $CNH = [Ir(CN)_6]$ II₃ aufzufassen sind 4).

Kadmiumsalz (CN)₂Cd. Das Salz entsteht als ein amorpher Niederschlag ⁵). Die Darstellung erfolgt am besten durch Fällen einer gesättigten Kadmiumsulfatlösung mit sehr konzentriertem Cyankalium und Waschen des Niederschlages mit Wasser ⁶). 100 Tle. Wasser lösen bei 15° 1,7 Tle. Läst man Kadmiumoxyd mit überschüssiger Blausäure stehen, so bildet sich ein unlösliches basisches Salz (CN)₂Cd.CdO + 5 H₂O, welches im Vakuum zu trocknen ist.

Das neutrale Salz bildet Doppelsalze, z. B.

Kadmiumkaliumsalz (CN)₂Cd.2CNK⁷), Kadmiumbaryumsalz (CN)₂Cd.2(CN)₂Ba⁸).

Kaliumsalz CNK. Das Salz bildet sich durch Erhitzen von Phospham PN₂H mit Kaliumkarbonat unter Zusatz von Kohle ⁹), ferner, wenn man Borstickstoff, den man durch Glühen von Borax mit Salmiak

¹⁾ Lindbom, Bull. soc. chim. [2] 29, 416. — 2) Himly, Ann. Chem. 42, 157 u. 337. — 3) Meyer, JB. 1868, S. 244. — 4) Claus, ebend. 1855, S. 445; Martius, Ann. Chem. 117, 369. — 5) Fresenius u. Haidlen, Ann. Chem. 43, 130; Schüler, ebend. 87, 46. — 6) Joannis, Ann. chim. phys. [5] 26, 482. — 7) Rammelsberg, JB. Berz. 17, 165. — 8) Weselsky, Ber. 2, 589. — 9) Yidal, D. P. 95 340; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 542.

erhält, mit Kaliumkarbonat und Kienruß mengt und dies Gemisch auf Dunkelrotglut erhitzt 1), sowie durch Einwirkung von Zinkstaub auf Rhodankalium bei Gegenwart von 1 bis 2 Proz. Ätzkali 2).

Beim Glühen von gelbem Blutlaugensalz entsteht wohl reines Cyankalium, aber das an Eisen gebundene Cyan geht dabei verloren. Deshalb schmilzt man 8 Tle. entwässertes Blutlaugensalz mit 3 Tln. trockener, sulfatfreier Pottasche 3) im eisernen Tiegel 4) bei Dunkelrotglut, bis eine herausgenommene Probe weiß erstarrt 5). Dem Präparat ist Kaliumcyanat beigemengt. 4 CNK.(CN)₂Fe + K₂CO₃ = 5 CNK + CNOK + CO₂ + Fe. — Ein cyanatfreies, mit Natriumcyanid gemischtes Kaliumcyanid lässt sich durch Zusammenschmelzen von entwässertem gelben Blutlaugensalz mit 2 Atomen Natrium bereiten 6): $4 \, \text{CNK.}(\text{CN})_2 \, \text{Fe} + 2 \, \text{Na} = 4 \, \text{CNK} + 2 \, \text{CNNa} + \text{Fe}$. Vollkommen reines Cyankalium erhält man durch Einleiten von Blausäure in eine alkoholische Lösung von 1 Tl. KHO in 3 Tln. Alkohol⁷). Niederschlag wird sofort abfiltriert, mit Alkohol gewaschen und über Schwefelsäure getrocknet. - Von Verunreinigungen, wie Sulfiden, Karbonaten, kann man das Salz durch Verschmelzen mit Zinkcyanid befreien 8).

Das Kaliumcyanid krystallisiert in Würfeln oder Oktaedern. Das spezifische Gewicht ist = 1.52^{9}). Das Salz zerfließt an der Luft, in Wasser ist es sehr leicht löslich, dagegen fast unlöslich in absolutem Alkohol; 1 Tl. löst sich in 80 Tln. kochendem Weingeist von 95 Proz., viel leichter in 35 proz. Alkohol ¹⁰). Bei 19.5° lösen 100 Tle. Holzgeist 4,91 Tle. Kaliumcyanid, 100 Tle. Äthylalkohol 0,875 Tle. desselben ¹¹). Die wässerige Lösung entwickelt beim Kochen Ammoniak und enthält dann Ameisensäure. Trockenes Kohlensäuregas ist ohne Wirkung auf das trockene Salz; bei Gegenwart von Wasser kann mit der Zeit alle Blausäure ausgetrieben werden: $2 \text{CNK} + \text{CO}_2 + \text{H}_2 \text{O} = \text{K}_2 \text{CO}_3 + 2 \text{CNH}^{12}$). Bei dreistündigem Erhitzen mit Normalalkali auf 100° werden nur 14 Proz. des Salzes verseift ¹³). Läßt man bei 500 bis 600° Wasserdampf auf ein Gemenge von Platin und Kaliumcyanid einwirken, so verläuft die Reaktion größtenteils nach der Gleichung: $4 \text{CNK} + \text{Pt} + 2 \text{H}_2 \text{O} = (\text{CN})_4 \text{K}_2 \text{Pt} + 2 \text{KHO} + \text{H}_2^{14}$).

Bei der Elektrolyse von Cyankalium werden Kohlendioxyd, Ammoniak und Kaliumhydroxyd gebildet 15). Bei der Oxydation mit übermangansaurem Kali in der Kälte entsteht Cyanat 16).

¹⁾ Moïse, D. P. 91708; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 156. — 2) Lüttke, D. P. 89607; Ber. 29, 1197 Ref. — 3) Liebig, Ann. Chem. 41, 285. — 4) Fresenius u. Haidlen, ebend. 43, 130. — 5) Clemm, ebend. 61, 250. — 6) Erlenmeyer, Ber. 9, 1840. — 7) Wiggers, Ann. Chem. 29, 65. — 3) Crowther, D. P. 83320; Ber. 28, 950 Ref. — 9) Boedeker, JB. 1860, S. 17. — 10) Geiger, Ann. Chem. 1, 50. — 11) Lobry, Ztschr. physik. Chem. 10, 784. — 12) Naudin u. Montholon, Ber. 9, 1433. — 13) E. Fischer, ebend. 31, 3276. — 14) Deville u. Debray, JB. 1876, S. 299. — 15) Schlagdenhauffen, ebend. 1863, S. 305. — 16) Volhard, Ann. Chem. 259, 378.

Cyankalium ist ein ausgezeichnetes Reduktionsmittel, besonders bei höherer Temperatur. Es reduziert Metalle nicht nur aus Oxyden (Oxychloriden, Salzen), sondern auch aus Sulfiden (As₂O₃ + 3CNK = 2As + 3CNOK; — As₂S₃ + 3CNK = 2As + 3CNSK). In wässeriger Lösung wirkt das Salz sauerstoffentziehend auf Di- und Trinitroderivate. Es dient häufig zur Darstellung von organischen Cyaniden, doch kann es oft mit Erfolg durch gelbes Blutlaugensalz vertreten werden. Auch als polymerisierendes Mittel findet es Verwendung. Seine Hauptbedeutung in wirtschaftlicher Beziehung beruht aber auf der Anwendung zur Extraktion des Goldes und anderer Metalle aus Gesteinen.

Kobaltsalze. Nur die Doppelsalze des Cyanids (CN)₃ Co sind beständig. Dieselben entsprechen vollständig den Ferriycanverbindungen. Wenn man die Lösung eines Kobaltoxydulsalzes mit überschüssigem Cyankalium versetzt, so entsteht eine klare Lösung, welche Kobaltoyanürcyankalium (CN)₂CO(CNK) enthält. Die Lösung entwickelt in der Wärme Wasserstoff und enthält nun Kobaltoyanidcyankalium (CN)₂Co + 4CNK + H₂O = (CN)₃Co . 3CNK + KHO + H. Aus einer Kobaltlösung fällt Cyankalium fleischfarbenes Kobaltoyanür (CN)₂Co + H₂O¹). Beim Erwärmen wird dasselbe unter Wasserverlust blau. In Wasser ist es unlöslich, dagegen in Cyankalium und in Ammoniak leicht löslich. Die Doppelsalze sind als Salze einer Kobaltidcyanwasserstoffsäure oder einer Kobaltocyanwasserstoffsäure sowie einer Kobaltokobalticyanwasserstoffsäure (CN)₁₁Co₃H₃²) aufzufassen.

Kupfersalze. Das dem Kupferoxyd entsprechende Cyanid $(CN)_2$ Cu ist sehr unbeständig, es geht schon bei gewöhnlicher Temperatur in das Cyanür $(CN)_2$ Cu₂ über. Auch die Doppelsalze des Cyanids $(CN)_2$ Cu sind sehr unbeständig, während im Gegensatz hierzu Kupfercyanür (CN_2) Cu₂ und dessen Doppelverbindungen sehr beständige Körper sind.

Cuprosalz (CN)₂Cu₂ entsteht sowohl beim Fällen von Kupferchlorür als auch durch Fällen einer mit schwefliger Säure versetzten Kupferoxydlösung mit Kaliumcyanid, ferner beim Erhitzen von neutralem Kupferacetat mit Ammoniak von 21° Bé auf 180 bis 185° 3). Es bildet ein weißes, in Wasser und in verdünnten Mineralsäuren unlösliches, in Cyankalium und Ammoniak lösliches Pulver, nach Vittenet 3) Krystalle; seine Lösungen sind farblos. Man erhält es in sehr glänzenden farbenspielenden Krystallen, und zwar in monoklinen Prismen 4), wenn man in Wasser verteiltes Bleikupfercyanür mit nicht überschüssigem Schwefelwasserstoff zerlegt 5). Die Formel (CN)₂Cu₂

¹⁾ Zwenger, Ann. Chem. 62, 166. — 2) Jackson u. Corney, Ber. 29, 1020. — 8) Vittenet, Bull. soc. chim. [3] 21, 261; Chem. Centralbl. 1899, I, 8. 918. — 4) Dauber, Ann. Chem. 74, 206. — 5) Wöhler, ebend. 78, 370.

wurde durch ebullioskopische Molekelgewichtsbestimmung in Pyridinlösung bestätigt 1).

Ammonium doppelsalze. $(CN)_2Cu_2.CNNH_4 + 3NH_8$ bildet Blättchen, welche in kaltem Wasser unlöslich sind 9).

(CN)₂Cu₂.CNNH₄.2NH₈ + 3H₂O bildet blaue Nadeln²).

Lallemand³) giebt ferner ein Salz (CN)₂Cu₂. CNNH₄, Dufau⁴) ein Salz (CN)₂Cu₂. 2 CNNH₄ an.

Baryum doppelsalz $(CN)_2 Cu_2 \cdot (CN)_2 Ba + H_2O$ beschreibt Weselsky 5).

. Kadmiumdoppelsalze. Schüler erhielt (CN)₂Cu₂.2(CN)₂Cd und (CN)₂Cu₂.(CN)₂Cd⁶).

Kaliumdoppelsalze. Frisch gefälltes Schwefelkupfer löst sich in Cyankalium. So wird auch aus den Lösungen der folgenden Salze durch Schwefelwasserstoff kein Kupfer gefällt. (CN)₂Cu₂.CNK + H₂O bildet monokline Krystalle, unlöslich in Wasser, in Säuren unter Zersetzung löslich⁷). — (CN)₂Cu₂.2CNK bildet ebenfalls monokline Krystalle (Rammelsberg, Lallemand), in Wasser unlösliche Prismen⁸). — (CN)₂Cu₂.6CNK bildet farblose Rhomboeder (Rammelsberg). — 3 (CN)₂Cu₂.4CNK (Rammelsberg).

Quecksilberdoppelsalze. Trägt man Kupferbromid in siedende Lösung von Merkuricyanid ein, so scheidet sich zunächst ein lilafarbenes Salz (CN)₂Cu₂.2 (CN)₂Hg. Br₂Hg und bei weiterem Kochen das Salz 4 (CN)₂Cu₂.8 (CN)₂Hg. 3 Br₂Hg aus ⁹).

Cuprisalz. Beim Fällen einer Kupferlösung mit Cyankalium entsteht ein gelber Niederschlag (CN)₂Cu (?), der sofort Cyan abgiebt und in grünes Cyanürcyanid übergeht.

Cuprocuprisalze. 1. (CN)₂Cu.(CN)₂Cu₂ + 5H₂O. Der durch Cyankalium aus Kupferoxydlösung gefällte gelbe Niederschlag wird beim Stehen grün und krystallinisch. Derselbe Körper entsteht auch durch Fällen von Kaliumkupfercyanür mit Kupferoxydlösung ¹⁰). Er bildet grüne Krystallkörner, verliert bei 100° Wasser und Cyan und wird weißs. In Ammoniak löst er sich mit blauer Farbe. — Durch Fällen einer verdünnten Kupferlösung mit einer geringen Menge einer verdünnten Cyankaliumlösung erhielt Dufau ⁴) einen grünen krystallinischen Niederschlag von der Zusammensetzung (CN)₂Cu.(CN)₂Cu₂ + H₂O. Derselbe Körper wurde erhalten beim Einleiten von Blau-

¹⁾ A. Werner, Ztschr. anorg. Chem. 15, 1. — 2) E. Fleurent, Compt. rend. 113, 1045, 114, 1060; Ber. 25, 103 Ref. u. 498 Ref. — 3) Lallemand, JB. 1874, S. 300. — 4) Dufau, Ann. Chem. 88, 278. — 5) Weselsky, Ber. 2, 589. — 5) Schüler, Ann. Chem. 87, 46. — 7) Schiff u. Becchi, ebend. 138, 35. — 5) E. Fleurent, Bull. soc. chim. [3] 9, 333; Ber. 26, 140 Ref. — 5) R. Varet, Bull. soc. chim. [3] 4, 384; Ber. 23, 142 Ref. — 10) Rammelsberg, Ann. Chem. 28, 217.

säure in mit Wasser angerührtes Kupferoxydhydrat. Den auf letztere Art dargestellten Niederschlag hält Lallemand¹) für das Cyanid (CN)₂ Cu.

2. (CN)₂Cu.2 (CN)₂Cu₂ + H₂O. Dieses entsteht bei fast vollständiger Fällung eines Kupferoxydsalzes mit Cyankaliumlösuug von mittlerer Konzentration²). Es bildet ein olivengelbes, amorphes Pulver.

Kaliumdoppelsalz (CN)₄Cu₃. 2CNK.xH₂O entsteht in Krystallen beim Erwärmen des Salzes (CN)₂Cu₂. 6CNK mit Kupfersulfat³).

Es sind ferner eine Anzahl Ammoniak verbindungen der Cuprocupricyanide bekannt. Nach Schmidt und Malmberg 1) giebt es deren drei, da die von anderen Autoren beschriebenen angeblich verschiedenen grünen Salze identisch sind und die Zusammensetzung (CN)₄Cu₃.3 NH₃ haben. Durch Ammoniakaufnahme geht dieses Salz in die wenig beständige blaue Verbindung (CN)₄Cu₃.4 NH₃, durch Ammoniakabgabe in das violette Salz (CN)₄Cu₃.2 NH₃ über.

Magnesiumsalz (CN)₂Mg erhält man auf dieselbe Weise wie das Calciumsalz. Es ist weniger leicht durch Kohlensäure zersetzbar als letzteres.

Mangansalze. Einfaches Mangancyanür oder Mangancyanid ist nicht bekannt, wohl aber ein Ammoniummanganodoppelsalz (CN)₂Mn.CN.NH₄. Dasselbe fällt aus der Lösung von Ammoniumcyanid durch Manganacetat als grünlicher Niederschlag aus, der sich in überschüssigem Ammoniumcyanid löst, aus dieser Lösung aber beim Verdunsten oder durch Zusatz von Alkohol unverändert wieder abgeschieden wird. Die entsprechende Kaliumverbindung, ebenfalls ein grüner Niederschlag, wird durch Auflösen in Cyankaliumlösung in Kaliummanganocyanat übergeführt.

Außerdem sind Salze einer Manganocyanwasserstoffsäure Mn(CN)₆H₄ und einer Manganicyanwasserstoffsäure Mn(CN)₆H₃ bekannt, erstere Säure auch in freiem Zustande, welche in ihrem Verhalten Analogie zu den entsprechenden Eisenverbindungen zeigen.

Natriumsalz. CN. Na wird dargestellt durch Einleiten von wasserfreier Blausäure in eine alkoholische Natronlösung 5). Es wird so in Form eines Krystallpulvers erhalten. Löst man dasselbe in siedendem Alkohol von 75 Proz., so krystallisiert es beim Erkalten mit 2 Mol. Wasser aus. Verdunstet man aber eine Lösung dieses Salzes in kaltem Alkohol desselben Prozentgehaltes über Ätzkalk, so scheidet sich das Salz mit 1 Mol. H₂O aus.

Nickelsalze. Nickelosalz (CN)₂Ni + xH₂O wird durch Fällen einer Nickellösung mit Cyankalium erhalten. Es ist ein hellapfel-

¹⁾ Lallemand, JB. 1864, S. 300. — 2) Dufau, Ann. Chem. 88, 278. — 3) Strauss, Ztschr. anal. Chem. 9, 15. — 4) Schmidt u. Malmberg, Arch. Pharm. 236, 246, 248. — 5) Joannis, Ann. chim. phys. [5] 26, 482.

grüner Niederschlag, der nach dem Entwässern braun wird. Beim Erhitzen erglimmt Cyannickel und hinterläßt ein magnetisches Gemenge von Nickel und Kohlenstoffnickel (Wöhler). In Cyankalium ist es, mit gelber Farbe, leicht löslich.

Das Nickel bildet im Gegensatz zu Kobalt nur Doppelverbindungen des Cyanürs (CN)₂ Ni. Diese Doppelcyanide werden von Säuren, Quecksilberoxyd, sowie von Chlor oder Brom leicht zerlegt. (Unterschied und Trennung des Nickels vom Kobalt.) Säuren scheiden Nickelcyanür ab. Quecksilberoxyd fällt ein Gemenge von Cyannickel und Nickeloxydul. Chlor oder Brom fällen schwarzes Nickeloxyd.

Nickelobaryumsalz (CN)₂Ni.(CN)₂Ba + 3H₂O bildet monokline Krystalle¹). Darstellung s. Weselsky²).

Nickelonatriumsalz $(CN)_2Ni.2CNNa + 3H_2O$ (Rammelsberg).

Nickelokaliumsalz (CN)₂Ni. 2 CNK + H₂O. Bildet morgenrote monokline Prismen ³). Das spezifische Gewicht ist = 1,875 bei 11° ; = 1,871 bei $14,5^{\circ}$ 4). Es krystallisiert auch mit $\frac{1}{2}$ H₂O ⁵).

Nickelostrontiumsalz $(CN)_2Ni.(CN)_2Sr + xH_2O$ besteht aus monoklinen Krystallen 1).

Eine Verbindung von Nickelocyanid mit Ammoniak und Benzol (CN)₂Ni.NH₃.C₆H₆ erhielten Hofmann und Küspert⁶) bei Einwirkung von Leuchtgas auf ein Gemisch von Nickelhydroxydul und Ammoniakwasser oder besser beim Schütteln einer Lösung des Cyanürs mit starkem Ammoniakwasser und Benzol. Sie ist bläulichweiß und läßt beim Kochen mit Wasser Benzol entweichen.

Osmiumcyanür (CN), Os (?) entspricht dem Platincyanür?). Es bildet sich beim Erwärmen der Osmiumdoppelcyanüre mit konzentrierter Salzsäure, indem sich ein dunkelvioletter Niederschlag bildet, der gegen Säuren sehr beständig ist.

Eine Anzahl Doppelsalze sind als Salze der Osmium cyan wasserstoffsäure Os(CN)₆ H₄ aufzufassen, analog den Ferrocyaniden.

Palladiumsalz (CN)₂ Pd. Aus den Lösungen der Palladiumsalze fällt Merkuricyanid einen blass rosenroten, flockigen Niederschlag, der sich beim Stehen unter Entwickelung von Blausäure heller färbt ⁸). (Unterschied und Trennung des Palladiums vom Platin.) Der Niederschlag ist in Säuren unlöslich, in Ammoniak, Cyankalium und in starker Blausäure ist er löslich.

¹⁾ Haude, JB. 1859, S. 273. — 2) Weselsky, Ber. 2, 589. — 3) Rammelsberg, JB. 1853, S. 401. — 4) Clarke, ebend. 1877, S. 43. — 5) Rammelsberg, JB. Berz. 18, 163. — 6) Hofmann u. Küspert, Ztschr. anorgan. Chem. 15, 204. — 7) Claus, JB. 1855, S. 446; Martius, Ann. Chem. 117, 361. — 8) Berzelius, Ann. Phys. 13, 461.

Platinsalse. Platinosalz (CN)₂Pt bildet sich beim Glühen von Quecksilberplatincyanür¹), ferner beim Erwärmen von Kaliumplatincyanür mit starker Schwefelsäure²), drittens beim Fällen einer neutralen Platinchlorürlösung mit Mercuricyanid³). Zur Darstellung erhitzt man am besten Ammoniumplatincyanür auf 300°4). Es hat eine gelbe Farbe. Das frisch gefällte Cyanür löst sich in Ammoniak. Das erhitzte Cyanür ist in Wasser, Alkalien und Säuren unlöslich, in Cyankalium löslich.

Eine Anzahl Doppelsalze leiten sich von der Platocyanwasserstoffsäure Pt(CN)₄H₂ ab. — Sie entstehen u. a. durch Behandeln von frisch gefälltem Platinsulfid mit wässeriger Lösung von Baryumoder Kaliumcyanid ⁵). Durch Chlor, Brom oder andere Oxydationsmittel gehen dieselben in die sogen. Platincyanide über, welche sich von Chloro- u. s. w. Platicyanwasserstoffsäuren, z. B. Cl₂ Pt(CN)₄ H₂, ableiten.

Praseodymsalz (CN)₃ Pr ist nur in Form des Platindoppelsalzes 2 (CN)₄ Pr, 3 (CN)₂ Pt. 18 H₂O bekannt, das lange schwach fluoreszierende Prismen vom spezif. Gew. 2,653 bei 16° bildet.

Quecksilbersalze. Quecksilbercyanid (CN), Hg bildet sich beim Lösen von Quecksilberoxyd in Blausäure, ferner beim Kochen von Berlinerblau mit Quecksilberoxyd und Wasser (Scheele). — Ein Quecksilbercyanür (CN)2 Hg2 existiert nicht: aus Oxydulsalzen und Blausäure entsteht stets nur das Cyanid: Hg₂(NO₃)₂ + 2CNK = (CN)₂Hg + 2NO₈K + Hg. - Zur Darstellung des Cyanids löst man Quecksilberoxyd in überschüssiger Blausäure. Das Salz krystallisiert in quadratischen Säulen, hat nach verschiedenen Angaben das spezifische Gewicht = 3.77^{6}); 4.0262 bei 12^{0} ; 4.0026 bei 22,207); 3,990 bis 4,0118). In Wasser ist es ziemlich leicht löslich. Bei 19,5° lösen 100 Tle. Holzgeist 44,2 Tle., 100 Tle. Alkohol 10,1 Tle. des Quecksilbercyanids⁹). In absolutem Alkohol ist es fast unlöslich. Es ist fast das einzige in Wasser lösliche Cyanid eines schweren Metalls (auch Thalliumcyanür ist in Wasser löslich) und findet daher bei der chemischen Analyse vielfach Berücksichtigung-Die Leitfähigkeitsbestimmung in flüssigem Ammoniak ergab für V = 130 μ = 39 10). Nach Prussia ist das Salz kein Elektrolyt. Die Bestimmung des Molekelgewichts nach der Siedemethode in Pyridinlösung bestätigte die Formel (CN)₂ Hg ¹¹). Von wässerigen

¹⁾ Döbereiner, Ann. Chem. 17, 252; Quadrat, ebend. 63, 186.—
2) Knop u. Schnedermann, JB. Berz. 27, 193.—3) Roessler, Ztschr. Chem. 1866, S. 177.—4) Schafarik, JB. 1855, S. 444.—5) Schertel, Ber. 29, 205.—6) Boedeker, JB. 1860, S. 17.—7) Clarke, Ber. 11, 1504.—5) Schroeder, ebend. 13, 1073.—9) Lobry, Ztschr. physikal. Chem. 10, 784.—10) Cady, Journ. physic. Chem. 1, 707; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 168; Prussia, Gazz. chim. ital. 28, II, 113; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 962; vgl. auch Ley u. Kissel, Ber. 32, 1357.—11) A. Werner, Ztschr. anorg. Chem. 15, 1.

Alkalien wird es nicht angegriffen. Beim Erhitzen bis 320° bleibt es unverändert, bei 320 bis 400° entläßt es Quecksilber, und erst in höherer Temperatur erfolgt die Spaltung in Quecksilber und Cyan¹). Beim Glühen zerfällt es in Cyan, Paracyan und Quecksilber. Beim Destillieren mit konzentrierter Salzsäure oder beim Behandeln mit Salzsäuregas zerfällt es in der Kälte in Quecksilberchlorid und Blausäure; aber eine verdünnte wässerige Lösung von Sublimat wird von Blausäure völlig in Cyanquecksilber umgewandelt²). Auch bei der Destillation des Quecksilbercyanids mit verdünnter Salzsäure (oder mit einem Gemenge von Natriumchlorid und Oxalsäure) entweicht Blausäure [Nachweis derselben von Plugge³)]. Beim Glühen des Salzes mit Salmiak entsteht Sublimat. Cyanquecksilber erzeugt Methan, wenn es mit gasförmigem Jodwasserstoff auf Dunkelrotglut erhitzt wird⁴); (CN)₂Hg + 16HJ = 2CH₄ + 2NH₄J + HgJ₂ + 12J.

Von Schwefelwasserstoff wird das Salz in Schwefelquecksilber und Blausäure gespalten. Mit Chlor entsteht Quecksilberchlorid und Chlorcyan; die gleiche Wirkung erfolgt durch Brom und Jod. Mit Chlorschwefel entsteht Cyansulfid (CN)₂S.

Das Cyanquecksilber ist ausgezeichnet durch die Leichtigkeit, mit der es sich direkt an die verschiedensten Salze anlagert, besonders leicht an Haloidsalze.

Basische Cyanide. 3 (CN)₂Hg. HgO wird dargestellt durch Auflösen von 5 Tln. Quecksilbercyanid und 2 Tln. des folgenden Salzes in 42 Tln. warmem Wasser⁵), es ist eine beim Erhitzen explodierende Krystallmasse.

(CN)₂ Hg. HgO wird durch Auflösen der berechneten Menge Quecksilberoxyd in Cyanid erhalten und krystallisiert in vierseitigen Nadeln ⁶), ist beim Erhitzen explosiv und in kaltem Wasser sehr wenig, in heißem reichlich löslich.

(CN)₂ Hg. 3 HgO beschrieb Kühn 7).

Baryumdoppelsalz soll die Zusammensetzung 2 (CN)₂ Ba. 3 (CN)₂ Hg. 23 Il₂O haben ⁸).

Calcium doppels alz (CN)₂ Ca. (CN)₂ Hg. 3 H₂O krystallisiert in Oktaedern ⁸).

Kaliumdoppelsalz 2 CNK. (CN)₂ Hg entsteht u.a. beim Kochen von Quecksilberoxyd mit Cyankaliumlösung⁹). Es krystallisiert in farblosen Oktaedern, löst sich in 4,5 Tln. kalten Wassers. Beim Erhitzen verknistert es, schmilzt dann und giebt schließlich Quecksilber und Cyangas ab. Durch Wasserstoffsäuren wird es vollständig zersetzt,

¹⁾ Maumené, Bull. soc. chim. 35, 597; Ber. 14, 1703. — 2) Berthelot, JB. 1873, S. 403. — 3) Plugge, Ztschr. anal. Chem. 18, 310. — 4) Berthelot, JB. 1867, S. 348. — 5) Joannis, Ann. chim. phys. [5] 26, 482. — 5) Johnston, JB. Berz. 20, 168; Schlieper, Ann. Chem. 59, 10. — 7) Kühn, JB. Berz. 12, 156. — 8) Jackson, Pharm. Centralbl. 1836, S. 350. — 9) Rammelsberg, Ann. Phys. 42, 131.

Sauerstoffsäuren wirken dagegen nur auf den Cyankaliumteil des Komplexes. Die wässerige Lösung erzeugt in den Lösungen von Metallsalzen Niederschläge, welche teils einfache Cyanide, teils Doppelsalze sind.

Magnesium doppelsalz (CN)₂Mg.2(CN)₂Hg.H₂O krystallisiert in Oktaedern 1), ebenso das

Natrium doppelsalz CNNa. (CN)₂Hg. 4H₂O¹).

Strontium doppelsalz (CN)₂Sr.(CN)₂Hg krystallisiert in vierseitigen Prismen.

Ferner sind Doppelsalze des Quecksilbercyanids mit Salzen fremder Säuren, besonders mit Halogenverbindungen bekannt.

Tetramethylammoniumdoppelsalz (CN)₂Hg.CN.N(CH₃)₄ krystallisiert in großen Säulen vom Schmelzpunkt 275°²). Beim Kochen mit Quecksilberjodid geht es in das farblose Salz (CN)₂Hg.J.N(CH₃)₄ über. — Ein isomeres Salz, in welchem ein Cyan durch Jod ersetzt ist, CNHgJ.CN.N(CH₃)₄ entsteht neben jenem aus Tetramethylammoniumjodid und Quecksilbercyanid, ausschließlich bei Erhitzen des Gemisches auf 200°. Es bildet gelbe Krystalle. Durch Salpetersäure wird aus der wässerigen Lösung sofort die Hälfte des Quecksilbers als Jodid abgeschieden.

Verbindungen mit Ammoniak. (CN)₂Hg.NH₃ und (CN)₂Hg. 2NH₃ krystallisieren wasserfrei oder auch mit ¹/₂ Mol. Wasser ²).

Rhodiumsalz (CN)₃ Rh bildet sich beim Kochen des Kalium-doppelsalzes mit starker Essigsäure ⁴). (Unterschied und Trennung des Rhodiums vom Iridium.) Es ist ein karminrotes, in Cyankalium lösliches Pulver.

Kaliumdoppelsalz (CN)₃Rh.3CNK wird ebenso wie das Iridiumsalz dargestellt ⁵) oder auch durch Eingielsen einer Lösung von Rhodiumsesquioxydhydrat in Kalilauge in überschüssige, wässerige Blausäure ⁶). Es krystallisiert in monoklinen Krystallen, wird von konzentrierter Essigsäure zersetzt. Eine wässerige Lösung des Salzes giebt, mit wenig Essigsäure zersetzt, eine vorübergehende, schwach rosenrote Färbung (Unterschied vom Iridiumsalz).

Rutheniumsalze. Ein dem Ferrocyanid entsprechendes Salz⁵) bildet analog jenem eine Ruthencyanwasserstoffsäure Ru(CN), H₄ und davon abzuleitende Doppelsalze.

Silbersalz CNAg. Blausäure fällt aus Silberlösungen weißes, käsiges Cyansilber, das sich am Lichte nicht verändert. (Unterschied

¹⁾ Jackson, Pharm. Centralbl. 1836, S. 350. — *) Ad. Claus u. E. A. Merck, Ber. 16, 2737. — *) R. Varet, Bull. soc. chim. [3] 6, 220. — 4) Martius, Ann. Chem. 117, 361. — 5) Claus, JB. 1855, S. 446. — 6) Leidié, Compt. rend. 130, 87; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 401.

von Silberchlorid.) Beim Kochen mit Kaliumkarbonat wandelt es sich in Nadeln um 1). Das spezif. Gew. ist = 3,943 2), nach Schröder 3) 3,988.

In Wasser und verdünnten Säuren ist das Salz unlöslich, leicht löslich in Ammoniak und Cyankalium. Die Lösung in Cyankalium wird durch Alkalien oder Chloride nicht gefällt. Beim Erhitzen entweicht nur die Hälfte des Cyans gasförmig, der Rest bleibt als Paracyan zurück 4). Mit Salzsäure zerfällt es sofort in Blausäure und Silberchlorid; mit Schwefelwasserstoff entstehen Blausäure und Schwefelsilber 5). Beim Kochen mit Natriumchlorid oder Quecksilberchlorid entstehen Chlorsilber und Cyannatrium, resp. Cyanquecksilber. Beim Erhitzen mit Schwefel geht es in Rhodansilber über.

Kaliumdoppelsalz CNAg.CNK krystallisiert nach Rammelsberg⁶) in regelmässigen Oktaedern, nach Fock⁷) in rhomboedrischhemiedrischen Krystallen. Es löst sich bei 20° in 4 Tln. Wasser und in 25 Tln. Alkohol von 85 Proz.⁸). Durch Mineralsäuren wird es zersetzt⁹).

Natriumdoppelsalz CNAg. CNNa krystallisiert in Blättern, löst sich bei 20° in 5 Tln. Wasser und in 24 Teilen Alkohol von 85 Proz. 8).

Kalium-Natriumdoppelsalz 3 CNAg. 2 CNK. CNNa bildet kurze rhomboidale Prismen, löslich in 4,4 Tln. Wasser von 15° und in 22 Tln. Alkohol von 17°8).

Tetramethylammoniumdoppelsalz CNAg.CN.N(CH₈)₄ bildet große Säulen, die hei 208° unter beginnender Zersetzung schmelzen. Aus der wässerigen Lösung wird durch verdünnte Salzsäure Silbercyanid gefällt 10).

Thallium doppels alz CNAg. CNTl. 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 4,7 Tle., bei 16° 7,4 Tle. 11).

Verbindung mit Ammoniak CNAg.NH₃ krystallisiert in monoklinen Tafeln, die an der Luft das Ammoniak sehr schnell verlieren ¹²).

Das Cyansilber bildet ferner Verbindungen mit Silbernitrat 1), sowie mit Quecksilbercyanid und Quecksilbersulfat 13).

Strontiumsalz $(CN)_2$ Sr wird dargestellt wie das Magnesiumsalz. $(CN)_2$ Sr + 4 H_2 O wird aus Strontianhydrat und Blausäure dargestellt, in derselben Weise wie das entsprechende Baryumsalz ¹⁴).

¹⁾ C. L. Bloxam, Chem. News 48, 154, 50, 155; Ber. 16, 2669, 17, 476 Ref. — 2) Giesecke, JB. 1860, S. 17. — 3) Schroeder, Ber. 13, 1073. — 4) Rammelsberg, JB. 1847/48, S. 485. — 5) Béchamp, ebend. 1859, S. 680. — 6) Rammelsberg, Ann. Phys. 38, 376. — 7) Fock, JB. 1882, S. 372. — 8) Baup, ebend. 1858, S. 234. — 9) Glassford u. Napier, JB. Berz. 25, 294. — 10) Ad. Claus u. E. A. Merck, Ber. 16, 2737. — 11) Frommüller, ebend. 11, 92. — 12) Weith, Ztschr. f. Chem. 1869, S. 380. — 13) Geuther, Ann. Chem. 106, 242. — 14) Joannis, Ann. chim. phys. [5] 26, 482.

Es krystallisiert in orthorhombischen Prismen. Beim Trocknen im Vakuum verliert es Wasser und Blausäure.

Thalliumsalze. Thallosalz CNTl wird dargestellt, indem man Thalliumoxydlösung mit überschüssiger Blausäure versetzt und die Lösung mit Alkohol und Äther fällt¹). Es bildet, wenn es gefällt ist, ein amorphes, nach Blausäure riechendes Pulver. 100 Tle. Wasser von 28,5° lösen 16,8 Tle. Aus der heißen konzentrierten wässerigen Lösung scheidet es sich in Blättchen ab. Beim Erhitzen schmilzt es unter Zersetzung und Abscheidung von Thallium. Es ist sehr leicht zersetzbar: Kohlensäure, in die wässerige Lösung geleitet, bildet Thalliumkarbonat. Es verbindet sich leicht mit Schwefel.

Quecksilberdoppelsalz 2 CNTl.(CN)₂ Hg. 100 Tle. Wasser lösen bei 1° 7,9 Tle., bei 10° 10,3 Tle.²).

Zinkdoppelsalz 2 CNTl. (CN)₂ Zn. 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 8,7 Tle., bei 14° 15,2 Tle., bei 31° 29,6 Tle.

Thallothallisalz (CN)₄Tl₂ = CNTl.(CN)₈Tl entsteht bei Sättigung von Thalliumoxyd mit Blausäure²). Es krystallisiert in rhombischen Tafeln von neutraler Reaktion. 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 9,7 Tle., bei 12° 15,3 Tle., bei 30° 27,3 Tle. Das Salz schmilzt unter stürmischer Cyanentwickelung bei 125 bis 130°. Von verdünnten Säuren wird es leicht zersetzt. Kalilauge und Quecksilberoxyd fällen Thalliumoxyd. Mit Jodkalium setzt es sich zu Cyankalium, Thallojodid und Jodcyan um. Mit Schwefelwasserstoff entstehen Thallosulfid und Thallorhodanid.

Das Salz bildet keine Doppelsalze.

Vanadinsalz ist nur in Form des Kaliumdoppelsalzes (CN)₆ K₃ V bekannt. Dasselbe ist krystallinisch, in Wasser leicht löslich, unlöslich in Alkohol, zersetzt sich rasch in wässeriger Lösung³).

Zinksalz (CN)₂Zn. Um das Salz darzustellen, leitet man Blausäure in Zinkacetat⁴). Es ist ein amorphes Pulver. Bei sehr langsamer Bildung scheidet es sich in stark glänzenden, orthorhombischen Prismen ab⁵). In Wasser und Alkohol ist es unlöslich, leicht löslich dagegen in Cyankalium. Aus dieser Lösung wird durch Schwefelnatrium Schwefelzink gefällt. [Unterschied und Trennung des Zinks vom Nickel⁶).] Cyanzink zersetzt sich erst bei starkem Glühen⁷).

Baryumdoppelsalz (CN)₂Zn.(CN)₂Ba.2H₂O wird aus Zinksulfat, Baryumkarbonat und Blausäure erhalten. Es bildet große

¹⁾ Frommüller, Ber. 6, 1178. — 2) Ders., ebend. 11, 92. — 3) Locke u. Edwards, Am. Chem. J. 20, 601; Chem. Centralbl. 1898, II, 8. 628. — 4) Wöhler, JB. Berz. 20, 152; vergl. Oppermann, JB. 1860, S. 226. — 5) Joannis, Ann. chim. phys. [5] 26, 482. — 6) Wöhler, Ann. Chem. 89, 376. — 7) Rammelsberg, ebend. 64, 300.

Krystalle, die sich an der Luft allmählich mit Baryumkarbonat bedecken 1).

Kaliumdoppelsalz (CN)₂Zn.2CNK bildet sich durch Auflösung von Zinkoxyd, Zinkkarbonat oder frisch gefälltem Zinksulfid in Cyankaliumlösung²). Es krystallisiert in regulären Oktaedern, die sich in kaltem Wasser leicht lösen.

Natriumdoppelsalz (CN), Zn. CNNa + $2^{1}/_{2}$ ll₂O erwähnt Rammelsberg³).

Verbindung mit Ammoniak (CN)₂Zn.2NH₃ wird in durchsichtigen Prismen mit 1 Mol. Wasser beim Einleiten von Ammoniak in ammoniakalische Zinkcyanidlösung, wasserfrei beim Einleiten in alkoholisch-ammoniakalische Lösung erhalten 4).

Blausäureester.

Die Blausäure bildet, wie schon bei deren Konstitution angeführt, zwei Reihen von Estern, eigentliche Cyanide oder Nitrile und Isocyanide, Isonitrile oder Karbylamine.

Die Nitrile N=C.R entstehen aus den Säureamiden H₂ N.CO.R durch wasserentziehende Mittel, wie Phosphorpentoxyd, Phosphorpentasulfid, Phosphorpentachlorid 5), auch Thionylchlorid 6). Neben Amiden erhält man sie, in der aromatischen Reihe in vorwiegender, in der Fettreihe in geringer Menge, durch Destillation der Fettsäuren mit Rhodankalium 7), besser durch Erhitzen der Säuren mit Bleirhodanid auf etwa 190° 8). Auch Destillation der Säurechloride mit Silbercyanat führt zum Ziele 9):

$$R.CO.Cl + CNOAg = ClAg + R.CO.OCN$$
$$= ClAg + R.CN + CO_2.$$

Bei hoher Temperatur, z. B. wenn man Fettsäuredämpfe mit Ammoniakgas durch ein hellrot glühendes, mit Bimssteinstücken gefülltes Rohr leitet, wirken Fettsäuren und Ammoniak unter direkter Bildung von Nitrilen aufeinander ein, wodurch sich auch deren Vorkommen im Tieröl erklärt ¹⁰). Auch beim Glühen abgedampfter Melasseschlempe entstehen einige Nitrile ¹¹).

Bei Einwirkung von alkalischer Bromlösung auf Säureamide erhält man, in beträchtlicherer Menge aber nur bei den höheren Fettsäuren,

¹⁾ Weselsky, Ber. 2, 589. — 2) Fresenius u. Haidlen, Ann. Chem. 43, 130. — 3) Rammelsberg, JB. Berz. 18, 163. — 4) R. Varet, Bull. soc. chim. [2] 49, 631; Ber. 21, 48 Ref. — 5) Dumas, Malaguti u. Leblanc, Ann. Chem. 64, 332; Buckton u. Hofmann, ebend. 100, 130; Krafft u. Stauffer; Ber. 15, 1728; Henry, Ann. Chem. 152, 148. — 6) Michaelis u. Siebert, Ann. Chem. 274, 312. — 7) Letts, Ber. 5, 669; Mehlis, Ann. Chem. 185, 867. — 8) Krüss, Ber. 17, 1767. — 6) Schützenberger, Ann. Chem. 123, 271. — 10) Weidel u. Ciamician, Ber. 13, 83. — 11) Vincent, Bull. soc. chim. 31, 156.

666 Nitrile.

Nitrile der um ein Kohlenstoffatom ärmeren Fettsäuren. Als Zwischenprodukte treten hierbei um ein Kohlenstoffatom ärmere primäre Amine, dann Dibromamine auf, und man kann auch aus primären Aminen direkt durch alkalische Bromlauge die Darstellung bewirken 1):

 $R.CH_2.NH_2 + 2Br_2 + 2NaOH = R.CH_2.NBr_2 + 2BrNa + 2H_2O$ $R.CH_2.NBr_2 + 2NaOH = R.CN + 2BrNa + 2H_2O.$

Ganz entsprechend erhält man aus Alkyldichloraminen durch Einwirkung von 2 Mol. Kali in alkoholischer Lösung Nitrile²).

Eine weitere Methode zur Überführung von Fettsäuren in Nitrile besteht im Erhitzen mit Phospham³).

Aus Aldoximen erhält man Nitrile ebenfalls durch Wasserentziehung, indem man sie mit Essigsäureanhydrid erhitzt⁴): R.CH:N.OH = R.CN + H₂O. In kleiner Menge entstehen sie auch, wenn man Aldehyde oder Ketone mit Salpetersäure von 1,23 spezif. Gew. kocht⁵).

Die Additionsprodukte von Natriumbisulfit an Schiffsche Basen liefern Nitrile bei Einwirkung von Cyankalium 6).

Aus Halogenalkylen gewinnt man Nitrile durch Einwirkung von Cyankalium⁷), meist in Gegenwart von wässerigem Alkohol⁸), bei gewöhnlicher oder erhöhter Temperatur, oder von Quecksilberkaliumcyanid⁹). Alkylschwefelsaure Salze werden mit Cyankalium destilliert¹⁰). Hierbei entstehen stets auch geringe Mengen von Isonitrilen, welche leichter als die Nitrile der Verseifung unterliegen und daher durch Schütteln mit wenig Salzsäure zerstört werden können. Aromatische Sulfonsäuresalze werden mit Cyankalium erhitzt¹¹).

Aromatische Nitrile entstehen ferner bei anhaltendem Erhitzen von Senfölen mit Kupferpulver ¹²) aus den zunächst gebildeten Isonitrilen. Aus Halogenderivaten der Kohlenwasserstoffe erhält man sie nur dann leicht durch Cyankalium, wenn das Halogen sich in der Seitenkette befindet. Sonst werden sie aus den Phosphorsäureestern der Phenole durch Cyankalium ¹³), aus Anilin und dessen Homologen durch Erhitzen der Formylderivate ¹⁴), zweckmälsig in Gegenwart von Wasserstoff und Zinkstaub ¹⁵), besser aus den genannten Aminen durch Vermittelung der Diazoverbindungen (s. d.) dargestellt ¹⁶).

Die Nitrile sind indifferente, in den niederen Reihen flüssige, in den höheren krystallisierbare, flüchtige Körper. In den niederen Reihen

¹⁾ A. W. Hofmann, Ber. 17, 1406, 1920. — 2) Berg, Ann. ch. phys. [7] 3, 343. — 3) R. Vidal, D. P. 101391; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 960. — 4) Lach, Ber. 17, 1572; Hantzsch, ebend. 24, 20. — 5) Hell u. Kitrosky, ebend. 24, 983. — 6) H. Bucherer, Z. Farb- u. Textilind. 1, 70. — 7) Williamson, J. pr. Chem. 61, 60. — 8) Henry, Compt. rend. 104, 1181; Ber. 20, 363 Ref. — 9) Butlerow, Ann. Chem. 170, 154. — 10) Pelouze, ebend. 10, 249; Frankland u. Kolbe, ebend. 65, 297; Linnemann, ebend. 148, 252. — 11) Merz, Ztschr. Chem. 1868, S. 33. — 12) Weith, Ber. 6, 212. — 18) Heim, ebend. 16, 1771. — 14) Hofmann, Ann. Chem. 142, 125. — 15) Merz u. Gasiorowski, Ber. 17, 73, 18, 1001. — 16) Sandmeyer, ebend. 17, 2653.

Nitrile.

der Fettkörper in Wasser beträchtlich löslich, büßen sie diese Eigenschaft mit steigendem Molekelgewicht mehr und mehr ein.

Durch wässerige Alkalien oder Säuren werden sie verseift, wobei sie, wie schon erwähnt, in Ammoniak und Säuren zerfallen. Besonders leicht erfolgt diese Reaktion mit Hülfe von Salz- oder Schwefelsäure. Wegen dieser nahen Beziehung zu den Säuren werden eben die Cyanide als die Nitrile jener bezeichnet, z. B. das Methylcyanid wegen der Überführbarkeit in Essigsäure als Acetonitril. — Läst man Salzsäure oder Schwefelsäure auf Lösungen der Nitrile in absolutem Alkohol einwirken, so gelangt man zu den Säureestern 1), bei Einwirkung von Salzsäuregas auf eine Mischung gleicher Molekeln Nitril und Alkohol zu salzsauren Iminoäthern 2):

$$R.CN + R'OH + 2 ClH = R.C < \frac{OR'}{Cl} = R.C < \frac{NH_2,ClH}{OR'} = R.C < \frac{NH,ClH}{OR'}.$$

Ähnlich wie hier, findet auch bei der Verseifung zunächst eine Anlagerung, diesmal von den Elementen einer Wassermolekel, statt, indem sich Säureamide bilden:

$$R.C \equiv N + H_2O = R.C <_{NH_{\bullet}}^{O}.$$

Diese werden dann als Endprodukte gewonnen, wenn man die Nitrile mit Wasser auf 180° erhitzt 3) oder bei 40° mit Wasserstoffsuperoxyd und etwas Kalilauge behandelt 4).

Analog entstehen mit organischen Säuren sekundäre 5), mit organischen Säureanhydriden tertiäre 6) Säureamide:

b) R.C=N +
$$0 <_{CO,R'}^{CO,R'} = R.C <_{N(CO,R')_{\bullet}}^{O}$$

Bei Gegenwart von Salzsäure setzen sich Fettsäurenitrile mit Fettsäuren zu Säureamid und Säurechlorid um 7):

$$R.CN + R'.CO.OH + 2 ClH = R.CO.NH_2,ClH + R'.CO.Cl.$$

Bei starkem Erhitzen, besonders mit aromatischen Säuren, erfolgt ein Austausch der Cyan- gegen die Karboxylgruppe 8), z. B.:

$$CH_3.CN + C_6H_3.CO_2H = CH_3.CO_2H + C_6H_3.CN.$$

Schwefelwasserstoff lagert sich ebenso wie Wasser, unter Bildung von Thioamiden $R.C < S_{NH_2}$, an 9).

¹⁾ Otto u. Beckurts, Ber. 9, 1590. — 2) A. Pinner, Die Imidoäther u.s. w., Berlin 1892, S. 3. — 3) Engler, Ann. Chem. 149, 305. — 4) Radziszewski, Ber. 18, 355. — 5) Gautier, Ann. Chem. 150, 187. — 6) Wichelhaus, Ber. 3, 847. — 7) Colson, Ann. ch. phys. [7] 12, 251; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 938. — 6) Colby u. Dodge, Ann. Chem. J. 13, 1; Ber. 24, 112 Ref. — 6) Gautier, Ann. Chem. 142, 289; Bernthsen, ebend. 192, 46.

668 Nitrile.

Chlorwasserstoff kann auch in der Weise auf Nitrile einwirken, daßer sich mit ihnen zu den als Imidchloride R. Cen aufzusassenden Verbindungen vereinigt¹). Ähnlich entstehen bei der Einwirkung von Brom, indem dieses zunächst auf das Alkyl substituierend wirkt und dann die entstandene Bromwasserstoffsäure sich anlagert, bromierte Imidbromide²), z. B.:

$$C_2 H_5 . CN + Br_2 = C_2 H_4 Br . CN + BrH = C_2 H_4 Br . C < R H_5$$

Von überschüssigem Bromwasserstoff nehmen die Nitrile zwei Molekeln auf unter Übergang in Amidbromide R.C $\stackrel{\mathrm{NH}_2}{\leqslant}$ 3). Ebenso wirkt Jodwasserstoff. Chlor wirkt nur substituierend auf das Alkyl⁴)

Auch viele Chloride, z. B. Bor-, Titan-, Zinn-, Antimon-, Aluminium-, Gold-, Cuprochlorid⁵), bilden mit Nitrilen additionelle Verbindungen⁶).

Nascierender Wasserstoff führt die Nitrile in primäre Amine über 7):

$$R.C \equiv N + 4H = R.CH_2.NH_2.$$

Hydroxylamin wird unter Bildung von Amidoximen angelagert):

$$R.C \equiv N + H_2 N.OH = R.C \leqslant_{NH_2}^{NOH}$$

Schließlich vermögen die Nitrile sich mit sich selbst oder anderen ') Nitrilen zu dimolekularen und trimolekularen Kondensationsprodukten zu vereinigen.

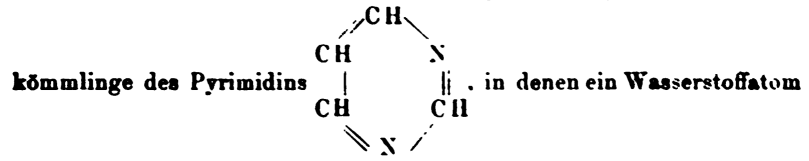
Diese Verbindungen entstehen unter der Einwirkung des metallischen Natriums, und zwar die dimolekularen ¹⁰) bei Gegenwart von absolutem Äther, die trimolekularen ¹¹) bei Abwesenheit von Lösungsmitteln sowie durch Erhitzung der Cyanalkyle mit trockenem Natriumäthylat.

Die dimolekularen Produkte sind als Iminonitrile von Ketonsäuren aufzufassen:

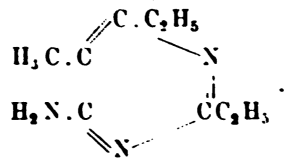
¹⁾ Gautier, Ann. Chem. 142, 289; Michael u. Wing, Am. Chem. J. 7, 71; Ber. 18, 378 Ref. — 2) Engler, Ann. Chem. 133, 137, 142, 65. — 3) Ders., ebend. 149, 305; Henry, Bull. soc. chim. 7, 85. — 4) Otto, Ann. Chem. 116, 195. — 5) Rabaut, Bull. soc. chim. [3] 19, 785; Chem. Centralbl. 1898, II, 8. 859. — 6) Gautier, Ann. Chem. 142, 289; Henke, ebend. 106, 280; Genvresse, Bull. soc. chim. 49, 341; Ber. 21, 610 Ref. — 7) Mendius, Ann. Chem. 121, 129. — 8) Tiemann, Ber. 17, 128; Nordmann, ebend. 17, 2746. — 9) Riess u. E. v. Meyer, J. pr. Chem. [2] 31, 112; E. v. Meyer, ebend. 39, 189. — 10) Ders., ebend. [2] 37, 481, 38, 336, 39, 188, 544; Holtzwart, ebend. 38, 343, 39, 230; Wache, ebend. 39, 245; Hanriot u. Bouveault, Bull. soc. chim. [3] 1, 170, 548; Ber. 22, 323 Ref., 560 Ref. — 11) Frankland u. Kolbe, Ann. Chem. 65, 269; A. Bayer, Ber. 2, 319; E. v. Meyer, J. pr. Chem. [2] 22, 261, 27, 152, 37, 396, 39, 194, 262; Troeger, ebend. 37, 407.

In der That spalten sie bei Behandlung mit konzentrierten Säuren in der Kälte zunächst nur die Hälste des Stickstoffs ab unter Übergang in Ketonsäurenitrile, bei höherer Temperatur aber auch den Rest unter Übergang in die Ketonsäuren.

Die trimolekularen Produkte, auch Kyanalkine genannt, sind Ab-



durch die Aminogruppe, die übrigen durch Alkyle ersetzt sind, z. B. das aus Aethylcyanid entstehende Kyanäthin



In Gegenwart von Aluminiumchlorid vereinigen sich die Nitrile mit Säurechloriden zu Ketonsäurenitrilen: $C_2H_3 \cdot CN + R' \cdot CO \cdot Cl = R' \cdot CO \cdot C_2H_4 \cdot CN + ClH$. Doch entstehen auch hierbei trimolekulare Nitrile¹).

Die Isonitrile R. N\(\exists C\) wurden 1866 von Gautier 2) und fast gleichzeitig von A. W. Hofmann 3) erhalten. Gautier gewann sie durch Einwirkung von Alkyljodiden auf Cyansilber. Wendet man von letzterem 2 Mol. auf 1 Mol. des Jodids an, so entsteht zunächst eine Doppelverbindung von Karbylamin mit Cyansilber R. NC. CNAg 4), welche bei der Destillation mit Cyankaliumlösung unter Entbindung des Karbylamins zersetzt wird.

Nach Calmels 5) liefern auch Quecksilbercyanid und Zinkcyanid mit Alkyljodiden Isonitrile, die stets in kleiner Menge bei der Destillation von Cyankalium mit alkylschwefelsauren Salzen entstehen.

Nach der Hofmannschen Reaktion entstehen die Isonitrile durch Einwirkung von alkoholischem Kali auf Gemische von Chloroform und primären Alkoholbasen:

$$R.NH_2 + CHCl_3 + 3KOH = R.NC + 3ClK + 3H_2O.$$
(Fortsetzung des Textes a. S. 681.)

¹⁾ J. Pipes-Poratynski, Chem. Centralbl. 1900, II, S. 477. —
2) Gautier, Ann. ch. phys. [4] 17, 203; Ann. Chem. 146, 119, 124, 149, 29, 155, 151, 239, 152, 222. — 3) A. W. Hofmann, Ann. Chem. 144, 114, 146, 107; Ber. 3, 766. — 4) E. v. Meyer, J. pr. Chem. 68, 285. — 5) G. Calmels, Compt. rend. 99, 239; Bull. soc. chim. 43, 82; Ber. 17, 419 Ref.

Nitrile.

	Formel	Schmelzp.	Siedep.	Spezif. Gew.
Formonitril = Cyanwasserstoff- säure Acetonitril, Methylcyanid Propionitril, Äthylcyanid	$H.CN$ $C_2H_3N = CH_3.CN$ $C_3H_3N = C_2H_3.CN$		81,6°; 81,54° (760)	0,7891 (15°); 0,7906 (14,1°) 0,80101 (0°)
	C, H, N CH, . (CH,), . CN (CH,), : OH . CN			0,795 (12,5°); 0,796 (15°)
Butylcyanid	CH ₈ . (CH ₂) ₈ . CN (CH ₈) ₈ . CH. CH ₂ . CN CH ₈ . CH(C ₈ H ₅). CN (CH ₈) ₈ C. CN	######################################	140,4° (739,3) 129,3—129,5° (764,3) 125° 105—106°	0,8069 (20°); 0,8227 (0°) 0,8061 (0°)
Hexannitrile	C ₆ H ₁₁ N (CH ₈) ₈ CH. (CH ₂) ₈ . CN	1 1		0,8061 (20°); 0,8075 (14,2°)
Diathylacetonitril Dimethyläthylacetonitril	(C, H,), CH. CN (CH,), . C(C, H,). CN	.5 I	144—146° 128—130°	1 1 1
• • •	C, H, N	füssig	175—178	0,895 (22°)
säurenitril	C, H ₁ , CN	flüssig	194—195°; 198—200°	0,8201 (13,3°)
Pelargonsäurenitril Isopelargonsäurenitril Kaprinsäurenitril	CH ₂ . (CH ₂), . CN OH ₂ . OH(C ₂ H ₁₃). CN C ₁₀ H ₁₉ N	flüssig "	214 — 216° 206° 235 — 237°	0,786 (16°) 0,8187 (14°)
Dodekannitril, Lauronitril Tridekannitril	C11 Hr. N = C11 Hrs. CN C12 Hr. N = C12 Hrs. CN	düssig	253—254 198° (100) 275° (100)	0,8273 (15°)
Palmitonitril	1 "	20-310	169° (13); 86° (0) 251,5° (100); 196° (15) 193° (13); 108° (0)	0,8224 (31°)

											Ni	tril	e.								671	
1	9 0,8178 (41°)	ı	1	0.8351 (15%)	0,7991 (18*)	0,911 (16°)	ı	1	1,1803 (13*)	0,8239 (24°)	ı	0,8292 (14*)	0,6143 (24*)	ı	0,8268 (160)	0,8843 (22*)	0,8447 (18*)	1	1	0,8318 (16*)	1.1	
I	274,5° (100); 214° (13); 128 (0)	:	1	901	90—92° (760)	185* (760)	ı	150°; 148—149° (760)	(140, (140)	140° (762)	147-150	140—142° (760)	124-125* (747)	166*; 65* (20)	154—155* (754)	148-145*	155-157* (760)	170-171	1750; 800 (18)	197—200 (760)	199—201° 217—219°	

(CH2),C:CH.CN

2-Methyl-Buten (2)-Ni-

Attestig

CH; CH. CH, CH, CN CH, CH, CH: CH.CN CH, CH; CH; CH, CH,

CH-CH-OH.ON

C, H, N

53* 41* 56* 70* 75° Albanig

 $\begin{array}{ll} C_{v_0} H_{11} N \\ C_{s_0} H_{s_1} N &= C_{s_0} H_{s_1} . C N \\ C_{s_1} H_{s_1} N &= C_{s_0} H_{s_1} . C N \\ C_{s_0} H_{s_1} N &= C H_{s_0} . C H . C N \\ C_{s_0} H_{s_1} N &= C H_{s_0} . C (C H_{s_0}) . C N \end{array}$

Oly Has N = Ola Has ON Cla Has N = Clr Has CN

Octyloyanid, Margarinstore-nitril

Stearoonitril

C, H, N = OH, >OH. ON

(CH,),CH.CH.CH.CN

OB, CH: C(C, H,). CN

(GH₃)_kC.C(GH₃).CN CH₂CGH.CH.CN

Trimethy

E (5)

|- | C₇H₁₁N |- | C₆H₁₂N |- | C₆H₁₃N |- | C₆H₁₃N |- | C₆H₁₃N |- | C₇H₁₃.CN |- | C₆H₁₃N |- | C₇H₁₃.CN |- | C₆H₁₃N |- | C₇H₁₃.CN

72-73

	Formel	Schmelzm	Siedep.	Spezif Gew.	672	
Citronellsäurenitril	$C_{10}H_{17}N := (OH_{10})_{1}C:CH_{1}(CH_{2})_{1}$	filmig	229-2310; 104-1060 (14)	0,8645 (20*)		
Menthonitril	$C_{10}H_{17}N = (CH_2)_{1}C: CH \cdot (OH_2)_{1}$	=	225-228	0,8360 (20°)		
R · Isopropyl · β · Isobutylakryl · samen tril	Co. H. C. C. C. C. C. C. C. C. C. C. C. C. C.	-	1000 (19)	ļ		
	O, H, N = (O, H,), CH. CN		186-188	ı		
• • •	C. His N C. His N	flüesig	222—230°; 95—100° (15) 205° (760)	0,9127 (150)		
Nitril aus D.d. Penchokamphoronoxim	C, His N	,	212-215	· 1		
Mitril ans C. HoonBr [sus	C,Eus N	Ö	198—199* (760)	0,9088 (4*)		
Nitrile	Ć ₁₀ H ₁₆ N	ι	ı	1	N	
Ė	CH _z : C ₃ H ₁₃ . CN	flüssig	etwa 285°; 226—227°	0,910 (20); 0,9152 (28°)	i t ri]	
	1	Ö	etws 220°	(0,90985 (20°)	e.	
95)	0, H ₁₃ . CN		217—218*	0,898 (20*)		
* 1	1 1	Hateig	211—212	0,9136 (15,6")		
• • •	(CH2), C: CH. (CH2), . C(CH2). CH.ON	≈ 5	138-140* (15); 110* (10)	0,8709 (20°)		
	(CH ₃) ₂ O<0(UN)=C(CH ₃) (CH ₃) ₂ O<0H ₃ .OH ₃ .	=	87-88* (11); 97* (10)	0,9208 (20°)		

1,100 (12*)

flussig, er- (189° picht ganz unzersetzt)

(152—155° (25) unter Poly-merieation $218 - 220^{\circ}$ 185* (10)

0,8935

115°; 118° flüssig

Pulegenulureniiril $|GH_{a}, G: G(GH_{a})_{a}$ $|GH_{a}, G(GH_{a}), CH_{a}, CH_{a}, GH_{a}$ $|GH_{a}, G(GH_{a}), CH_{a}, GH_{a}, GH_{a}$ $|GH_{a}, G(GH_{a}), CH_{a}, GH_{a}, GH_{a}$

Isomeres bei Darstellung des vorigen Glykolskursnitril (Athanoinitril) C. M. NO == OH . CH,. CN

 $\{c_{i}H_{i}NO=c_{i}H_{i}.CO.CN$ $C_bH_aNO = CH_b \cdot CO \cdot CN$

Propionyleyanid, 2-Butanon-

Brenztraubensäurenitril (Acetylcyanid)

. 0.Ha.c

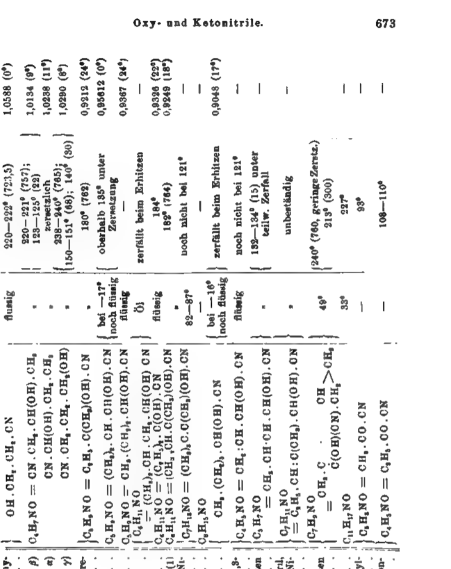
1-Methyl - 5 - Cyan - Cyklopenten

tril (1)

(1)-ol (5) · · · · · Kampholskurecyanid

C,B,NO

C11 H17 NO



CH, (CH,), CH(OH), CN

C.H.NO

2,3-Dimethylbutanol (2) Nitril (1)

Distriboxalsaurentril

«-Oxyisobutylessigsäurenitril a Oxy-n-Valerianeaurenitril

2.2.3-Trimethyl-Butanol (3)-Ni-

Oktanolajtril

C, H, NO

Penten

2) · Ni-

ronitrd,

Taxananian alamamatanii, 1,8.

a.Oxykaprylakurenitril

MARKATUR STUDEN

Il Brown moont

OH. CH. CH. CN

Hydrakrylsnurenitril, Athy- # (

lencyanhydrin

n-Oxy-Butternaurenitrile:

a - Methyl - a - Oxyjsobuttersane-

a-Oxyisovalerianskurenitril

675

1

١

an. geringer

124 - 125

Zersetzung

(OH) ((CH)) OH

0, Han Na Os (OH)(ON), OH(OH,

١

١

1) Hanry, Bull. acad, roy. Belg. 1901, B. 367; Chem. Centralbl. 1901, IL, S. 807.

Methyl-

11,1,1 - Tricysnäthan,

	D	ini	tril	e.
1	ı	1	I	
	_			

sublimiert, ohne zu schmelzen

191° unter

Zersetzung

unter Zereetzung 184-186 unter Zer-

otwa 110°

C, H, N, O, CH, (OH[OH]), OH, ON

 $C_0\mathbf{H}_8N_8O_8 = CH_0 \cdot C(OH) \cdot CN$

Dimethyltraubensäurenitril, Di-

scetyldicyanhydrin . . .

Dioxydimethylglutars&urenitril

I

179-180

 $O_{10}H_{14}N_{g} = O_{6}H_{14}(CN)_{h}$

 $C_{A}H_{A}N_{B}O_{B} = (OH)_{A}O_{B}H_{B}(ON)_{A}$

Mesoweinskurenitril . .

Kamfersäurenttril . .

Dioxyadipinsaurenitrii

fidesig --12°

C, E, N, = C, E, N, = C, E, N, = C, E, N, = C, E, N, = C, E, N, = C, E, N, C, = C, E, C, OE(CN)

Sebacinsäurenitril

Allylmalonskurenitril . . . Dipropy lms lons & urenitril

1

١

I

J

180° unter

estating

 $C_7H_{10}N_aO_a = OH_a(O[OH][CH_a].ON)_a$

Zersetzung

= HO.O(ON)<CH.CH.OH.OH

C, H10 N, O,

Diketchexamethylencyanhydrin

Trimethyldioxyglutarekarenitril

,0231 (18,6)

0,9228 (18.69) 0,951 (19*) 0,9224 (18*)

169,50; 62-660 (22)

295* (760) 216-217 204,5 0,9116 (18,6*)

195-195,5°; 91-93° (24)

218-220

 $C_aH_aN_a=CN.CH_a.C(CH_a)_a.ON$

C, H, N, =

[sobutvimalonsKurenitril . . Fetramethyläthylenoyanid. Azelainsäurenitril....

Distartmakon-surentril .

[sopropylmalonsaurenitril AdipinsKurenitril 1) . .

Propylmalons@urenitril

 $C_0H_0N_0 - NO.(OH_0)_0.ON$ $C_0H_0N_0 = G_0H_0.OH(ON)_0$ $C_0H_0N_0 = (OH_0)_0.OH.OH(ON)_0$

 $C_sH_sN_s=(CH_s)_sC(CN)_s$

71

Junethylmslonskurenitni.

Dimethylpropandinitril

195-196* (19-20)

199-200 (15) 217-218

174,4° (500), 121,3° (100); 69,1° (10) 231,7°; 107-107,4° (12)

-114

Hüssig

 $C_aH_sN = C_aH_s$. CH_s . CN $C_aH_rN = CH_a \cdot C_aH_a \cdot CN$

> cyand Toluvisaurenitrile

C,H,N=C,H,CN

Benzonitril. a. Toluylagurenitril, Benzyl-

190,7°; 190,6° (760)

Biedep.

Schnielzp.

Formel

Aromatische Nitrile.

0,9871 (19*) 0,9922 (22°) 1

208—210°; 212—214° 217,8°, 215° 253,5°; 261° (kore.)

38°; 29,5° flüseig

 $C_0H_0N = C_0H_0$, $(CH_0)_0$, CN $C_0H_0N = C_0H_0$, $CH(CH_0)$, CN $C_0H_0N = CH_0$, C_0H_0 , CN

230-232 240-241 242- 243

2440

203-204

flüssig

0,785 (14°)

230--232 243- 245

0000

0.00 mig. 23 - 25

 $C_sH_sN=(CH_s)_s\cdot C_sH_s\cdot CN$

Abesig

2390; 243-2440 (733,8)

C₁₀E₁₁N = C₄E₁. CE(C₈E₁). CN C₁₀E₁₁N = C₄E₇. CE₁. CN C₁₀E₁₁N = (CH₂). CE₁. CE₄. CN C₁₀E₁₁N = (CH₂). CE₄. CE₄. CN C₁₀E₁₁N = (CE₁. CE₄. CE(CE₃). CN C₁₀E₁₁N = (CE₁. CE₄. CE(CE₃). CN

227

246,5-247,5 $225 - 230^{\circ}$

250

238, 248-248

244-246

260 202⁰ 2410

5,00 ands²⁰

Callyn - CHILCAR, CN

 $\mathbf{0}_{11}\mathbf{H}_{12}\mathbf{N} = (\mathbf{CH_0})_{\mathbf{k}}, \mathbf{C}_{\mathbf{k}}\mathbf{H}, \mathbf{C}\mathbf{N}$

Durolkarbonskurenitrii . . . 1-Tetramethylbenzosskurenitril

bedratel of Tolayle according p lanamylhenzoeskursnitril

ен 66°

Himmig

76 - 77

flüsnig

260-261

Aŭraj Ol

 $C_{11}H_{10}N = C_{4}H_{4} \cdot OH(C_{4}H_{7}) \cdot CN$ $C_{11}H_{10}N = (OH_{6})_{5} \cdot CH \cdot OH_{2} \cdot C_{4}H_{4} \cdot CN$ $C_{Ll}H_{10}N = CH_a \cdot O_aH_a(CH[CH_a]_a) \cdot CN$

						1	Lro	m a	tie	c h e	N	itri	le.						,	677
1,037 (0°) 1,03 (0°)	I	1,037 (0°)	ı	1	I	I	1	!	, 1	Ι	ì	1	I	1	I (Ι	,	ļ	i	I
290—297°; 294—295° 287° 254—255°; 168—159°(280) 170°(80)	277278	285°; 159° (285)	J	296,5°; 297-298°	。 _		etwa 200" (45); 181—184" (12)	313-314"; 300-305"(147) (*)	240° (40)	325-3260 (750); 2960 (89)	188 (13)	335-387*	1	340-350° (teilw, Zeretzg.)	/ " affuraff) .nocncc	l	220-230* (40)	330-340	330-350	859-860*
166°; 170° ffunig 11° ffunig 79—90°	õ	: Simoliti	ı	33,5°; 87,5°		84-85	71-72;	•	58°; 61°	ij	•	noch bei -17 füssig	, — 1	:లే కి	- 20 c	89—91	914	63	78-74	• 88
$ \begin{array}{lll} O_{18}H_{19}N & = & (OH_{2})_{1}G_{1}, ON \\ G_{14}H_{19}N & = & O_{4}H_{1}, OH(O_{4}H_{2}), OH \\ G_{18}H_{18}N & = & G_{4}H_{1}, OH : OH : CH \\ C_{19}H_{2}N & = & OH_{1}, OH : OH : OH \end{array} $	$\left\{ c_{n}\mathbf{E}_{n}\mathbf{N}=c_{n}\mathbf{H}_{n}.c_{N}\right\}$	$\begin{bmatrix} c_{11} \mathbf{H_b} \mathbf{N} \\ = \mathbf{C_b} \mathbf{H_b} \cdot \mathbf{OH} \cdot \mathbf{OH} \cdot \mathbf{OH} \cdot \mathbf{OH} \cdot \mathbf{OH} \end{bmatrix}$	0,1 HrN = C,9 Hr. CN	Li	C,B,N = C,B, CB, CN	$C_{13}H_1^*N = C_1^*H_1^* \cdot C_1^*H_1^* \cdot C_1^*$	$C_{I_1}H_{I_1}N=(C_{\bullet}H_{\bullet})_{\bullet}CH.CN$	= C, H, CH, C, H, C	Cla His N = Cont. Cha. C. CN Cla His N = CH.	$C_{13}H_{18}N = 0H_s.C_sH_s.CH_s.C_sH_s.ON$	$C_{16}H_{15}N = (C_{6}H_{5})_{4}O(C_{4}H_{5}).CN$	$C_{16}H_{19}N = \frac{C_6H_9}{C_6H_9} > C(0H_9, C_6H_5), CN$	Chellis N		1 1	$C_{16}H_{18}N = (C_6H_5, CH_2)_6CH, CN$	$\begin{cases} C_{17} H_{17} N \\ = (CH_a)_a C_a H_a \cdot CH(C_a H_a) \cdot CN \end{cases}$	C ₁₀ H ₁₀ N = C ₀ H ₂ >C(CH ₂ ,O ₆ H ₅).ON	Cas Han N = Can >0(OHs. CaHs). ON	$O_{10}B_{11}N = O_{4}B_{4}$. OH: $O(O_{4}B_{4})$. ON
	nitrii	•	Aranida , Naphtyl.	a-Derivat	-	· · -d	•	•					rile	o-Derivat	In-Derivat		•	•		:

67	78								A	ron	D A	ti	ech	e Ni	itrile.								
	Spezif, Gew.	ı	I	I	i	ı	ı	I	I	I		1	ı		I	I	I	ı		ı	!		
•	'	•												ren.	sublimierbar	1	1	1	1	ı	ì	805-810 (300, Zersetzg.)	. 1
														omatischer San	156; 158	215*: 229*	810	84.	100	117°; 120°	59 - 60°	_	
														Nitrile mehrbasischer aromatischer Säuren.	$C_0H_1N_2=C_0H_4(ON)_3$	do.	C.H.N. = CN.C.H.OH.CN	do.	do,	$C_{\mathbf{B}_{\mathbf{A}}}^{\mathbf{B}_{\mathbf{A}}} = C_{\mathbf{B}_{\mathbf{A}}}^{\mathbf{B}_{\mathbf{A}}} \cdot C_{\mathbf{B}_{\mathbf{A}}}^{\mathbf{B}_{\mathbf{A}}} (C_{\mathbf{A}}),$	Cit Ba Ka = O4 B4(C Ba . C B)s	do.	do.

805-810° (800, Zersetzg.) 284 288°

59-60° 28-29° 68°; 96° 944 47°

Isophtalsäurenitril

0,44,N5 - 0N 0,44,011(014), ON 0, 11 N, 11

n-Methyl-o-Romephalalaure.

m-Derivat o-Derivat

679

0,7591 (4°) 0,7557 (4°)

78,1

bei —66° noch flüssig

pacetonitril, $\left| \right| G_n H_n N = OH_n \cdot N C$

Isonitrile, Karbylamine.

1) A. Warner, Ann. Chem. 321, 248. - *) Heyl u. V. Meyer, Ber. 28, 1798. - *) Hantzsch u. Osswald, Ber. 32, 641.

Aromatische Nitrile. Isonitrile.

 $\begin{pmatrix} C_{17} B_{14} N_{18} &= C B_{14} [C B(O_{6} B_{3}) \cdot C N]_{0} \\ O_{18} B_{19} N_{9} &= C_{9} B_{1} \cdot C(CN) \cdot C(CN) \cdot C_{6} B_{9} \\ C_{18} B_{19} N_{9} &= C_{18} B_{1} (CN)_{9} \\ C_{24} B_{29} N_{9} &= C_{18} B_{1} (CN)_{9} \\ C_{19} B_{19} N_{9} &= C_{18} B_{1} (CN)_{10} C(N)_{10} \\ C_{11} B_{17} N_{9} &= C_{9} B_{1} \cdot CB_{17} \cdot C(N)_{9} \\ C_{17} B_{17} N_{9} &= C_{9} B_{1} \cdot CB_{17} \cdot C(CN)_{9} \\ C_{17} B_{17} N_{9} &= C_{18} B_{17} \cdot CB_{17} \cdot C(CN)_{9} \\ C_{17} B_{17} N_{9} &= C_{18} B_{18} \cdot CB_{17} \cdot C(CN)_{9} \\ &= C N \cdot C_{18} C \cdot C(CN)_{10} \cdot C_{18} C \cdot C_{18} C \cdot C_{18} \\ \end{pmatrix}$

107-410" (757) sublimierbar

 \Box

286° 170° 152—158° 294°

 $\begin{array}{c} do. \\ do. \\ do. \\ do. \\ do. \\ do. \\ do. \end{array}$

oberb. 300°

 $\begin{array}{ll} O_{16} H_{18} N_4 &= CN. C_6 H_4. CE(C_7 H_7). CN \\ O_{16} H_{18} N_6 &= C_6 H_4. CE(CN). CE(CN). C_6 H_6 \\ \end{array}$

 $C_{1b}H_{10}N_{0}=CH_{\alpha}(C_{\alpha}H_{\alpha},ON)_{\alpha}$

239-240 190

 $C_{14}H_{19}N_{2} = CN.[C_{0}H_{0}(0H_{2})]_{2}.0N$

ikarbonsäure-

ه -

Aromatische Isonitrile.

anid $C_7H_bN = C_6H_b \cdot NC$ fixes $\begin{cases} 165-166^a \text{ (nicht)} \\ \text{unzersetzt)}; \\ 78^a \cdot 4.0; 54^a \cdot (20) \end{cases}$ 0,9775 (15")	$\dots O_0H_2N=0H_4,C_6H_4,NC$	ficesig	0HN = (0H.), 0NO	Commission of the second of th		$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1), dodo	- CreHie Na = Call ONC 242* (Zernetzg.)
Phenylisocyanid	Tolylisocyanid	o-Verbindung.	p-Verbindung		A-Derivat	(ر	Ġ	

1) F. Knufler, Ber. 34, 1577.

Ferner entstehen die Isonitrile bei der Destillation der Verbindungen von Senfölen mit Triäthylphosphin 1).

Die Isonitrile sieden niedriger als die Nitrile und zeichnen sich durch einen besonderen, höchst widerwärtigen Geruch aus. In Wasser sind sie etwas löslich. Beim Erhitzen mit Wasser auf 180°, sehr leicht durch verdünnte Mineralsäuren, nicht aber durch wässerige Alkalien, zerfallen sie in Ameisensäure und primäre Amine. Mit trockenem Chlorwasserstoffgas gehen sie Verbindungen ein, die aber durch Wasser sofort in der angegebenen Weise zerfallen. Organische Säuren erzeugen substituierte Ameisensäureamide.

Mit Alkyljodiden gehen die Isonitrile Verbindungen ein²).

Durch Einwirkung von Quecksilberoxyd entstehen neben substituierten Ameisensäureamiden Isocyansäureester (Alkylkarbonimide) R.N:CO.

Cyansauerstoffverbindungen.

Cyansaure CHNO. Dieser empirischen Formel entsprechen die rationellen:

- 1. NEC-OH, Normalcyansäure,
- 2. NH=C=0, Isocyansäure, Karbonimid.
- 3. C: NOH, Karbyloxim, Knallsäure.

Die normale Säure ist weder im freien Zustande noch in Salzen bekannt. Dagegen sollten nach Cloëz 3) Ester derselben, Cyanätholine, durch Einwirkung von Natriumalkoholaten auf Chlorcyan entstehen und es sind besonders von Hofmann und Olshausen 4) Vertreter dieser Körperklasse beschrieben worden. Nef 5) stellte indessen fest, daß bei dieser Reaktion primär, falls für genügende Kühlung gesorgt wird, ausschließlich Iminokohlensäureäther und bei etwas höherer Temperatur Cyansäureester entstehen.

Die gewöhnlich als Cyansäure bezeichnete Säure ist also Isocyansäure, die Cyanate sind in Wahrheit Isocyanate.

Die Isocyansäure wurde 1818 von Vauquelin entdeckt, 1822 von Wöhler genauer untersucht.

Bildung. Werden Cyanalkalimetalle an der Luft geschmolzen, so bilden sich an der Oberfläche Cyanate. Vollständig und bequem erfolgt diese Umwandlung bei Gegenwart von gewissen Metalloxyden, z. B. Bleioxyd oder Braunstein 6). Kaliumcyanat bildet sich ferner bei der Elektrolyse des Cyanids 7), beim Glühen von Pottasche in Cyangas,

¹⁾ A. W. Hofmann, Ann. Chem. 144, 114, 146, 107; Ber. 3, 766. —
2) Liubawin, J. russ. phys.-chem. Ges. 1885 (1), S. 193; Ber. 18, 407 Ref.
— 3) Cloez, Compt. rend. 44, 482; Ann. Chem. 102, 355. — 4) Olshausen, Ber. 3, 271. — 5) Nef, Ann. Chem. 287, 296 ff. — 6) Wöhler, Gilb. Ann. 71, 95, 73, 157; Ann. Phys. 1, 117, 5, 385; Ann. Chem. 45, 351. —
7) Kolbe, Ann. Chem. 64, 237.

beim Einleiten von Cyan oder Chlorcyan 1) in Kalilauge, bei Oxydation von Kaliumcyanid mit Permanganat in alkalischer Lösung 2), beim Glühen von Kaliumkarbaminat 1). Auch beim Erhitzen von Rhodaniden mit Eisenoxyd auf 400 bis 500° werden Cyanate gebildet 3). Die Säure wird direkt erhalten durch Erhitzen von Cyanursäure 4) oder durch Erwärmen von Harnstoff mit Phosphorsäureanhydrid 5). Das Ammoniaksalz entsteht beim Leiten eines Gemenges von Benzoldampf oder Acetylen mit Ammoniakgas über eine Platinspirale bei Dunkelrotglut 6), ferner bei allmählichem Vermischen der absolut-ätherischen Lösungen von Ammoniak und Blausäure bei — 20°7).

Darstellung. 1. Nach Liebig 8): Man trägt in schmelzendes Cyankalium nach und nach Bleiglätte oder Mennige unter Umrühren ein; unter dem schmelzenden Kaliumcyanat sammelt sich metallisches Blei. Die Salzmasse wird nach Erkalten mit siedendem 80 proz. Weingeist ausgezogen, die aus der Lösung beim Erkalten ausgeschiedenen Krystalle werden mit Weingeist gewaschen und im Vakuum über Schwefelsäure getrocknet.

- 2. Man schmilzt 8 Tle. vollkommen entwässertes Blutlaugensalz und 3 Tle. Kaliumkarbonat zusammen und trägt in die schmelzende Masse 15 Tle. Mennige ein. Die erkaltete Salzmasse wird dann wie bei 1. behandelt⁹).
- 3. Man erhitzt ein inniges Gemenge von 2 Tln. entwässertem Blutlaugensalz und 1 Tl. Braunstein in einem flachen eisernen Gefälse, bis sich der Beginn der Reaktion durch Schwarzwerden der Masse anzeigt, und fährt dann unter Umrühren mit dem Erhitzen fort, bis ein weicher Teig entstanden ist. Dieser wird mit Weingeist behandelt ¹⁰).
- 4. Man trägt ein inniges Gemisch von 4 Tln. trockenem Blutlaugensalz und 3 Tln. Kaliumbichromat in kleinen Anteilen in eine nicht bis zum Glühen des Bodens erhitzte eiserne Schale ein, indem man jedesmal vor neuem Zusatz die vollständige Verkohlung abwartet, fortwährend umrührt und Schmelzen der Masse vermeidet. Das Produkt wird wiederholt mit 80 proz. Alkohol ausgekocht 11), dem man zweckmäsig 1/10 Vol. Methylalkohol zufügt.

Aus dem nach 1. bis 4. entstandenen Kaliumcyanat lassen sich andere Salze durch doppelte Umsetzung gewinnen. Es gelingt aber nicht, die freie Säure aus den Salzen abzuscheiden, da sie sich bei der

¹⁾ Drechsel, Journ. pr. Chem. [2] 16, 169.— 2) Volhard, Ann. Chem. 259, 378.— 3) Tscherniak, D. R.-P. Nr. 89694.— 4) Wöhler, Gilb. Ann. 71, 95, 73, 157; Ann. Phys. 1, 117, 5, 385; Ann. Chem. 45, 351.— 5) Weltzien, Ann. Chem. 107, 219.— 6) Herroun, Bull. soc. chim. 38, 410.— 7) Walker u. Wood, Chem. Soc. Proc. 1897/98, Nr. 193, S. 208; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 1293.— 8) Liebig, Ann. Chem. 41, 289.— 6) Clemm, ebend. 46, 382.— 10) Liebig, Ann. Chem. 38, 108; Wurtz, Ann. ch. phys. [3] 42, 44; s. a. 4).— 11) Bell, Chem. News 32, 99; vgl. Gattermann, Ber. 23, 1223; Erdmann, ebend. 26, 2442.

Abscheidung alsbald bis auf Spuren zersetzt. Um sie zu erhalten, erhitzt man wasserfreie Cyanursäure im Kohlensäurestrome in einem rechtwinklig gebogenen Verbrennungsrohre, mit dem Erhitzen vom Knie aus beginnend 1). Der entwickelte Dampf wird durch eine Kältemischung verdichtet.

Eigenschaften. Isocyansäure bildet bei niedriger Temperatur eine farblose, dünne Flüssigkeit, die sehr flüchtig ist, sehr ähnlich wie Eisessig riecht und deren Dampf stark zu Thränen reizt. Die flüssige Säure wirkt intensiv blasenziehend auf die Haut. Der Dampf ist nicht entzündlich. Das spezifische Gewicht ist = 1,140 bei 0° , = 1,1558 bei -20° , die Dampfdichte = 1,50 bei 440°).

Schon bei 0° erfolgt eine schnelle Umwandlung der Isocyansäure in das isomere (wahrscheinlich polymere) Cyamelid. Nimmt man die Flüssigkeit aus dem Kältegemisch, so erfolgt diese Verwandlung explosionsartig.

Die Bildungswärme der Isocyansäure (flüssig) beträgt 125,1 Kal. 3), die Verbrennungswärme 98,47 Kal. 2).

Lässt man den Dampf der Cyansäure zu Eis oder Schnee treten, so schmelzen diese rasch, indem sich eine Lösung der Säure bildet. Diese hält sich um so besser, je verdünnter sie ist; oberhalb 0° zerfällt sie rasch unter Bildung von Kohlensäure und Ammoniak. In Alkoholen löst sie sich unter Bildung von Allophansäureestern.

Die Isocyansäure vermag, wie es nach der Auffassung als Karbonimid zu erwarten ist, eine Verbindung mit 1 Mol. Salzsäure zu bilden.

Im übrigen erweist sie ihre saure Natur durch die Existenz von Salzen, welche an Stelle des Imidwasserstoffs Metall enthalten.

Cyansaure Alkalien vertragen Dunkelrotglut, ohne sich zu zersetzen, beim Kochen mit Wasser zerfallen sie aber in Ammoniak und Karbonate. Die Salze der Erden, Thalliumcyanat und wahrscheinlich alle Cyanate der Schwermetalle zerfallen beim Erhitzen in Kohlensäure und Cyanamidsalze 1). Das Ammoniaksalz erleidet beim Erwärmen der wässerigen Lösung die bekannte Umlagerung zu Harnstoff CO: N. NH4

= CO $<_{\mathrm{N}\,\mathrm{H_2}}^{\mathrm{N}\,\mathrm{H_2}}$. Ebenso gehen die Isocyanate primärer und sekundärer Basen in die isomeren substituierten Harnstoffe über, während die Salze tertiärer Basen keiner analogen Umwandlung fähig sind.

Cyansäure erwähnt, sehr rasch aus dieser. Die Darstellung erfolgt durch gelindes Erwärmen eines Gemisches aus gleichen Teilen Kalium-cyanat und Oxalsäure (Liebig und Wöhler).

¹⁾ Baeyer, Ann. Chem. 114, 165. — 2) Troost u. Hautefeuille, Compt. rend. 67, 1195; Ann. Chem. 150, 135. — 3) Lemoult, Ann. ch. phys. [7] 16, 360; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 785. — 4) Drechsel, Journ. pr. Chem. [2] 16, 203.

Das Cyamelid bildet ein weißes, amorphes Pulver, in Wasser und verdünnten Mineralsäuren unlöslich, in Kalilauge löslich; wird diese Lösung eingedampst, so hinterläßt sie Kaliumcyanat. Beim Destillieren geht die Substanz in Cyansäure über, beim Erwärmen mit konzentrierter Schweselsäure zunächst in Cyanursäure, dann in Kohlensäure und Ammoniak.

Die Bildungswärme beträgt 1,362 Kal., die Verbrennungswärme 1,63 Kal. pro Gramm 1).

Dicyansäure (CNOH)₂ wollte Poensgen²) durch Einwirkung von salpetriger Säure auf angeblichen Cyanharnstoff erhalten haben. Dieser war aber, wie Hallwachs³) zeigte, Melanurensäure C₃O₂N₄H₄, die angebliche Dicyansäure gewöhnliche Cyanursäure. Auch die von Hofmann⁴) beschriebenen Ester der Dicyansäure, welche er aus Isocyansäureestern durch Einwirkung von Triäthylphosphin gewann, erkannte Hofmann selbst später⁵) als solche der Cyanursäure.

Cyanursäure, richtiger Isocyanursäure, Trikarbonimid, Triuret C₃ N₃ O₃ H₃ + H₂ O. Diese Säure wurde zuerst von Scheele⁶) unter den Produkten der trockenen Destillation von Harnsäure beobachtet und als Brenzharnsäure beschrieben. Serullas erhielt sie als Zersetzungsprodukt des festen Chlorcyans durch Wasser. Wöhler⁷) erkannte die Identität dieser von Serullas für Cyansäure gehaltenen Säure mit der Brenzharnsäure, entdeckte auch ihre Bildung beim Erhitzen von Harnstoff. Mit Liebig⁸), der die Entstehung aus Melam, Melamin, Ammelin, Ammelid und aus Kaliumcyanat beobachtet hatte, gemeinsam stellte dann Wöhler die eingehenden Untersuchungen über die von ihnen wegen der Beziehungen zum Cyan und zum Harnstoff (Urea) so benannte Cyanursäure an⁹).

Die Bildungsweisen der Säure sind, soweit nicht schon vorstehend erwähnt, die folgenden: 1. Erhitzen von Säureverbindungen des Harnstoffs ¹⁰). 2. Erwärmen von Cyamelid mit konzentrierter Schwefelsäure. 3. Einwirkung von Ammoniak auf Phosgen, wobei aber Cyanursäure nur in kleiner Menge entsteht ¹¹). 4. Erhitzen von Xanthogenamid ¹²). 5. Einwirkung von Säuren, besonders Salzsäure, auf Melami, Melamin, Ammelin, Ammelid, Mellonwasserstoffsäure, Pseudoschwefelcyan, Thioprussiamsäuren. 6. Oxydation von Guanamid mit Salpetersäure ¹⁸).

¹⁾ Lemoult, Ann. ch. phys. [7] 16, 338; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 784. — 2) Poensgen, Ann. Chem. 128, 345. — 3) Hallwachs, ebend. 153, 291. — 4) A. W. Hofmann, Ber. 3, 765 u. 4, 246. — 5) Derselbe, Ann. Chem. Suppl. 1, 58. — 6) Scheele, Opusc. 2, 77. — 7) Wöhler, Ann. Phys. 15, 622 u. 62, 241; Ann. Chem. 15, 619. — 3) Liebig, Ann. Chem. 10, 1, 26, 121, 145. — 3) Liebig u. Wöhler, Ann. Phys. 20, 369. — 10) De Vry, Ann. Chem. 61, 249; Pelouze, ebend. 44, 106; Wiedemann, ebend. 68, 324. — 11) Bouchardat, ebend. 154, 354. — 12) Debus, ebend. 72, 20. — 13) Nencki, Ber. 9, 235.

7. Erhitzen gleicher Teile Biuret und Urethan oder Kaliumcyanat¹).
8. Erhitzen von Acetoxyloxamid, mit Essigsäureanhydrid angefeuchtet, auf 105°²).
9. Erhitzen von Harnstoff mit Hexabromaceton³).
10. Erhitzen von Harnstoff mit Phosgen in Toluollösung in geschlossenem Rohr auf 190 bis 230°:

$$3 \text{CON}_2 \text{H}_4 + 3 \text{COCl}_2 = 2 \text{C}_3 \text{O}_3 \text{N}_3 \text{H}_3 + 6 \text{ClH}^4$$
).

Darstellung. 1. Man unterwirft Harnstoff einer allmählich gesteigerten Temperatur bis über seinen Schmelzpunkt, solange noch Ammoniak fortgeht (Wöhler). Es hinterbleibt eine trockene grauweiße Masse, aus unreiner Cyanursäure bestehend: 3 CON₂H₄ = C₃N₃O₃H₈ + 3 NH₃. Zur Reinigung dieser Masse sind verschiedene Wege vorhanden. a) Man löst in kochender verdünnter Natronoder Kalilauge, giebt etwas Hypochloritlösung oder Permanganatlösung binzu, versetzt mit überschüssiger Salzsäure und läßt erkalten. b) Man löst in konzentrierter Schwefelsäure, setzt tropfenweise Salpetersäure bis zur völligen Entfärbung hinzu und fällt mit Wasser. c) Man löst in konzentrierter Schwefelsäure, verdünnt die Lösung mit der 20- bis 30 fachen Menge Wasser, erhält sie einige Tage lang nahe am Sieden und dampft dann ab. (Ebenso erfolgt die Darstellung aus Melam.)

- 2. Man erhitzt Cyanurbromid mit der drei- bis vierfachen Menge Wasser vier Stunden im Rohr auf 130 bis 14006).
 - 3. Man übergielst Harnstoff mit etwas über 2 Tln. Brom 7).
- 4. Man leitet trockenes Chlor über geschmolzenen Harnstoff, behandelt den Rückstand mit kaltem Wasser und krystallisiert die zurückbleibende Cyanursäure aus heißem Wasser um 8). Aus der Mutterlauge gewinnt Lemoult 9) die darin noch verbliebene Säure, indem er mit Hülfe von ammoniakalischer Kupfersulfatlösung das Kupferammoniumsalz fällt und dieses durch heiße Salpetersäure zerlegt.

Schiff 10) stellt zur Reinigung das Kaliumsalz durch Kochen der rohen Säure mit alkoholischer Kalilauge dar.

Eigenschaften. Die Cyanursäure krystallisiert aus Wasser mit 2 Mol. Krystallwasser in monoklinen Säulen ¹¹), aus konzentrierter Salzsäure oder Schwefelsäure wasserfrei in Quadratoktaedern ¹²). Die Krystalle sind farblos und geruchlos, von schwach saurem Geschmack und schwach saurer Reaktion gegen Lackmus. Das spezifische Gewicht ist

¹⁾ Bamberger, Ber. 23, 1862. — 2) Schiff u. Monsacchi, Ann. Chem. 288, 316. — 3) Herzig, Ber. 12, 175; Senier, ebend. 19, 1647. — 4) W. H. Archdeacon u. J. B. Cohen, Chem. Soc. Proc. 1895, S. 148; Ber. 29, 866 Ref. — 5) Gössmann, Ann. Chem. 99, 375. — 6) Merz u. Weith, Ber. 16, 2896. — 7) Smolka, Monatsh. f. Chem. 8, 65. — 8) Wurtz, Ann. Chem. 64, 307. — 9) Lemoult, Ann. ch. phys. [7] 16, 338; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 784. — 10) Schiff, Ann. Chem. 291, 376. — 11) Schabus, JB. 1854, S. 375; Keferstein, ebend. 1856, S. 436. — 12) Wöhler, Ann. Phys. 15, 622 u. 62, 241; Ann. Chem. 15, 619; Voit, Ann. Chem. 132, 222.

nach Schroeder 1) = 1,722 — 1,735, nach Troost und Hautefeuille 2) 1,768 bei 0°, 2,500 bei 19°, 2,228 bei 24°, 1,725 bei 48°. Die wasserhaltigen Krystalle verwittern an der Luft. In kaltem Wasser ist die Säure wenig löslich, nach Lemoult 3) 1 Tl. in 1 Liter Wasser von 8°, nach Schiff 4) 1 Tl. der wasserfreien Säure in 800 Tln. Wasser, von siedendem Wasser sind 24 Tle. erforderlich. Leichter löslich ist sie in heißem Alkohol. Kalter Alkohol löst nach Herzig 5) 0,349 Tle. (bei 22°), nach Senier 6) nur 0,1 Tle. der Säure im Mittel; die Neigung zur Bildung übersättigter Lösungen bedingt größere Abweichungen bei den einzelnen Bestimmungen.

Bei der trockenen Destillation zerfällt die Säure zu Cyansäure, die krystallwasserhaltige liefert daneben natürlich Kohlensäure und Ammoniak. In konzentrierter Schwefelsäure löst sie sich ohne Zersetzung, nur bei längerem Erhitzen damit zerfällt sie in Kohlensäure und Ammoniak. Dieselbe Zersetzung tritt auch mit konzentrierter Salz- und Salpetersäure erst bei längerem Kochen ein. Gegen Alkali ist die Säure selbst bei 100° beständig 7).

Durch Behandlung mit Phosphorpentachlorid entsteht Cyanur-chlorid.

Die Verbrennungswärme beträgt nach Troost und Hautefeuille²) 1,940 Kal. pro Gramm, nach Lemoult³) 220 Kal. pro Molekel, die Polymerisationswärme aus flüssiger Isocyansäure 29,4 Kal., aus gelöster 16,7 Kal.⁸).

Absorptionsspektrum: S. Hartley, Chem. Soc. Journ. 41, 48.

Reaktionen. 1. In der Hitze Auftreten des Geruches der Isocyansäure. 2. Beim Erwärmen der wässerigen Lösung mit konzentrierter Natronlauge scheiden sich feine Nadeln des tertiären Natriumsalzes aus, welche beim Erkalten wieder verschwinden⁹). 3. Beim Vermischen einer Lösung der Säure in sehr verdünntem Ammoniak mit einer gleichartigen Lösung von Kupfersulfat entsteht in der Wärme ein amethystfarbiger Niederschlag (Wöhler).

Die Säure ist dreibasisch, bildet aber vorzugsweise ein- und zweibasische Salze 10).

Isomere. Nach Herzig⁵) sollen beim Erhitzen von Harnstoff mit Hexabromaceton statt der gewöhnlichen Cyanursäure zwei Isomere derselben entstehen, welche sich besonders durch die verschiedene Löslichkeit unterscheiden. Nach den Versuchen von Senier⁶) kann

¹⁾ H. Schroeder, Ber. 13, 1072. — 2) Troost u. Hautefeuille, JB. 1869, S. 99. — 3) Lemoult, Ann. ch. phys. [7] 16, 338; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 784. — 4) Schiff, Ann. Chem. 291, 376. — 5) Herzig, Ber. 12, 175. — 6) Senier, ebend. 19, 1647. — 7) E. Fischer, ebend. 31, 3273. — 8) Lemoult, Compt. rend. 124, 84; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 408. — 9) A. W. Hofmann, ebend. 3, 770. — 10) Wöhler, Ann. Phys. 15, 622 u. 62, 241; Ann. Chem. 15, 619; Claus u. Putensen, Journ. pr. Chem. [2] 38, 208.

die α -Säure wohl sicher als verunreinigte Cyanursäure angesprochen werden, während dieses für die β -Säure, welche auch im Verhalten beim Erhitzen abweicht, noch fraglich ist.

Eine isomere Säure, die Cyanilsäure, C₈ N₃ O₈ H₃ + 2 H₂O erhielt Liebig¹) durch Kochen von Mellon mit Salpetersäure. Sie krystallisiert aus Wasser in breiten Blättern, aus Salpetersäure in vierseitigen Prismen. In kaltem Wasser ist sie leichter löslich als die gewöhnliche Cyanursäure, in welche sie beim Auflösen in konzentrierter Schwefelsäure und Ausfällen mit Wasser übergeht.

Konstitution der Cyanursäure. Cyanursäure wird meist als

Bestätigungen dieser Annahme ergaben sich Lemoult²) aus der Verbrennungswärme der Ester, Hartley³) aus dem spektroskopischen Verhalten.

Cyansäurehalogenide, Cyanhalogene.

Chlorcyan und Bromcyan enthalten das Halogen am Stickstoff gebunden; sie reagieren mit Lösungen von Jodwasserstoffsäure, schwefliger Säure und Schwefelwasserstoff quantitativ unter Bildung von Blausäure einerseits und Jod bezw. Schwefelsäure oder Schwefel andererseits. Aus der Leichtigkeit, mit welcher die Halogencyanide aus Blausäure und deren Salzen entstehen, mit der sie wiederum in Blausäure zurückverwandelt werden, schließen Chattaway und Wadmore⁴), daß auch die Blausäure selbst entsprechend konstituiert sei, also:

C:NCl C:NBr C:NH.
Chlorcyan Bromcyan Blausäure

Chlorcyan (gasförmig) CNCl wurde zuerst von Berthollet bei Einwirkung von Chlor auf wässerige Blausäure erhalten und damaliger Anschauung gemäß als oxydierte Blausäure bezeichnet, während Gay-Lussac nach Ermittelung ihrer Zusammensetzung ihr den Namen Chlorcyansäure erteilte. Statt der freien Blausäure können auch deren Salze, besonders das Quecksilbersalz b und das Kaliumsalz zur Bildung des Chlorcyans benutzt werden.

¹⁾ Liebig, Ann. Chem. 10, 1, 26, 121, 145. — 2) P. Lemoult, Compt. rend. 125, 869; Chem. Centralbl. 1898 I, S. 204. — 3) W. N. Hartley, Chem. Soc. Proc. 15, 46, 16, 129; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 784 u. 1900, II, S. 154. — 4) Chattaway u. Wadmore, Chem. Soc. Proc. 18, 5, 56; Chem. Centralbl. 1902, I, S. 525, 862. — 3) Berthollet, Ann. chim. 1, 35. — 6) Serullas, Ann. ch. phys. 35, 291, 337, 38, 370; Ann. Phys. 11, 87, 14, 443, 21, 495. — 7) Langlois, JB. 1861, S. 345.

Darstellung. 1. Man leitet Chlor in raschem Strome in durch Eis und Kochsalz abgekühlte wässerige Blausäure von 16 Proz. ein 1), bis der Inhalt sich grün färbt, behandelt die abgeschiedene ölige Schicht mit abgekühltem Quecksilberoxyd und destilliert.

- 2. Man sättigt eine Lösung von Quecksilbercyanid, welche noch einen Überschuss des sein zerriebenen sesten Salzes enthält, mit Chlorgas, lässt das Gesäls verschlossen und unter österem Schütteln im Dunkeln stehen, bis sämtliches freie Chlor verschwunden oder das seste Quecksilbercyanid gelöst ist. Im letzten Falle schüttelt man zur Beseitigung von etwa noch vorhandenem freien Chlor mit Quecksilber. Das Chlorcyan wird aus der Lösung durch Erwärmen ausgetrieben und durch Chlorcalcium getrocknet 2). Nach Weith soll es hierbei leicht zu Explosionen kommen.
- 3. Man leitet Chlorgas langsam durch einen Ballon, der zum vierten Teile mit einer Lösung von 1 Tl. Cyankalium in 2 Tln. Wasser gefüllt ist und in Eis steht. Durch Vermittelung einer weiten Chlorcalciumröhre steht der Ballon mit einem Verdichtungsapparate in Verbindung; das überschüssige Chlor wird durch im ersten Teil der Chlorcalciumröhre befindliche Kupferspäne absorbiert. Der größte Teil des Chlorgases entweicht bereits bei 0°3). Hantzsch und Mai 4) versetzen bei 0° gesättigtes Chlorwasser vorsichtig unter Kühlung mit Cyankalium, bis alles Chlor verbraucht ist, sättigen nochmals mit Chlor und versetzen wiederum mit Cyankalium, das nie im Überschuß zugegen sein darf.
- 4. Eine mindestens 30 g Chlorcyan im Liter enthaltende Lösung, die sehr haltbar sein soll, bereitet Held 5), indem er in eine Lösung von 260 g reinem Cyankalium und 90 g krystallisiertem Zinksulfat in 8 Litern Wasser so lange Chlor einleitet, bis der anfängliche Niederschlag von Cyanzink fast völlig verschwunden ist. Ein etwaiger Chlorüberschus, der sich sofort durch Gelbfärbung der Flüssigkeit zu erkennen giebt, wird durch Zusatz einer geringen Menge Cyankalium entfernt.

Eigenschaften. Chlorcyan ist bei gewöhnlicher Temperatur ein farbloses Gas von heftigem, zu Thränen reizendem Geruch. Es reizt auch die Epidermis und ist ein starkes Gift. Das Gas ist leicht kondensierbar. Bei -18° , nach Regnault⁶) bei $-7,1^{\circ}$, nach Wurtz⁷) schon bei -5 bis -6° erstarrt es in langen, durchsichtigen Prismen. Die Angaben über den Siedepunkt zeigen große Schwankungen, -12° bis $+12,66^{\circ}$) und $+15,50^{\circ}$). Man nahm deshalb auch zwei ver-

¹⁾ Gautier, Bull. soc. chim. [2] 4, 403; Ann. Chem. 141, 122. —
2) Wöhler, Ann. Chem. 73, 220. — 3) Langlois, JB. 1861, S. 345. —
4) Hantzsch u. Mai, Ber. 28, 2471. — 5) A. Held, Bull. soc. chim. [3] 17, 287; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 746. — 6) Regnault, JB. 1863, S. 70, 74. —
7) Wurtz, Ann. Chem. 64, 307, 79, 284. — 8) Salet, Compt. rend. 60, 535; Ann. Chem. 136, 144; s. a. 7).

schiedene Modifikationen, gasförmiges und flüssiges Chlorcyan, an 1), doch wurde gezeigt, daß beide die gleiche Dampfdichte (2,13) haben 2).

Die Tension des flüssigen Chlorcyans ist nach Regnault

bei
$$-30^{\circ}$$
 -20° -10° 0° $+10^{\circ}$ $+20^{\circ}$ $+30^{\circ}$ $68,3$ $148,21$ $270,51$ $444,11$ $681,92$ $1001,87$ $1427,43$ mm Quecksilber, bei $+40^{\circ}$ $+50^{\circ}$ $+60^{\circ}$ $+70^{\circ}$ $1987,96$ $2719,29$ $3664,24$ $4873,19$ mm Quecksilber.

Die Bildungswärme ist = 26,9 Kal., die Verbrennungswärme = +126,1 Kal.³).

In Wasser ist Chlorcyan löslich, und zwar absorbiert bei 20° 1 Raumteil Wasser 25 Raumteile des Gases; noch reichlicher löst sich dasselbe in Alkohol und Äther (100 bezw. 50 Raumteile). In der wässerigen Lösung findet keine Veränderung statt. Dieselbe reagiert neutral und liefert mit Silbernitrat keinen Niederschlag. Die alkoholische Lösung aber zersetzt sich bald. Mit Äther entsteht im Sonnenlichte allmählich Urethan und Äthylmilchsäurenitril CH_3 . $CH < \frac{CN}{O.C_2H_5}$ in zwei Modifikationen 4).

Reines Chlorcyan ist beständig⁵), bei Gegenwart von wenig Salzsäure geht es indessen in Cyanurchlorid über.

In Kalilauge löst sich Chlorcyan unter Bildung von Chlorid und Cyanat⁶). Mit ätherischer⁷) und wässeriger⁸) Ammoniaklösung entstehen Salmiak und Cyanamid. Ähnlich wirkt Chlorcyan auf substituierte Ammoniakbasen ein⁹), nicht aber auf Hydroxylaminsalz, Harnstoff u. s. w.⁸). Mit Natriumäthylat wollte Cloez¹⁰) die Bildung von Cyanätholin CN.OC₂H₅ beobachtet haben. Diese Verbindung existiert aber nach den Untersuchungen von Nef⁵) und von Hantzsch und Mai⁵) nicht. Auf alkoholfreies Äthylat wirkt Chlorcyan (ebenso wie Bromcyan) überhaupt nicht ein; bei Gegenwart von absolutem Alkohol entsteht bei — 10° Iminokohlensäureäther, bei gewöhnlicher Temperatur neben jenem Triäthylcyanurat.

¹⁾ Wurtz, Ann. Chem. 64, 307, 79, 284; Henke, JB. 1858, S. 237.

— 2) Salet, Compt. rend. 60, 535; Ann. Chem. 136, 144.

— 3) Lemoult, Ann. ch. phys. [7] 16, 338; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 784.

4) A. Colson, Compt. rend. 119, 1213 u. Ann. ch. phys. [7] 12, 231; Chem. Centralbl. 1895, I, S. 342 u. 1897, II, S. 937.

— 3) Nef, Ann. Chem. 287, 296 ff.; Hantzsch u. Mai, Ber. 28, 2471.

— 3) Martius, Ann. Chem. 109, 79; Klein, ebend. 74, 84.

— 7) Cloez, Compt. rend. 44, 482; Ann. Chem. 102, 355; Liebig, Ann. Phys. 34, 609; A. W. Hofmann, Ann. Chem. 67, 129; Cannizzaro, Compt. rend. 32, 62; Cahours, Ann. Chem. 90, 91; Strakosch, Ber. 5, 694; Weith u. Schroeder, Ber. 7, 843.

— 3) J. Traube, Ber. 18, 461.

— 4) Liebig, Ann. Phys. 34, 609; A. W. Hofmann, Ann. Chem. 67, 129; Cannizzaro, Compt. rend. 32, 62; Cahours, Ann. Chem. 90, 91; Strakosch, Ber. 5, 694; Weith u. Schröder, ebend. 7, 843.

— 4) Cloez, Compt. rend. 44, 482; Ann. Chem. 102, 355.

Chloride ein; solche Verbindungen mit je einer Molekel verschiedener Chloride ein; solche Verbindungen sind bekannt mit Borchlorid BCl₃. CNCl²), Titanchlorid TiCl₄. NCl²), Antimonchlorid ³).

Die Verbindung (CNCl)₂. CNH, welche nach Wurtz⁴) bei der Einwirkung von Chlor auf verdünnte Blausäure zuerst entstehen soll, existiert nach Naumann und Vogt⁵) nicht.

Cyanurchlorid, festes Chlorcyan, C₃ N₃ Cl₃ wurde zuerst von Serullas⁶) durch Einwirkung von Chlorgas auf wasserfreie Blausäure unter dem Einfluß des Sonnenlichtes erhalten. In ätherischer [Gautier⁷)] oder in Chloroformlösung⁶) erfolgt die Bildung auch ohne Mitwirkung des Sonnenlichtes, das Chloroform muß aber etwas Alkohol enthalten⁹), sonst entsteht lediglich Chlorcyan.

Die Verbindung bildet sich ferner aus Cyanursäure und Phosphorpentachlorid ¹⁰), sowie beim Einleiten von Chlor in Methylrhodanat ¹¹); schon erwähnt wurden die Bildung aus Chlorcyan und deren Bedingungen.

Darstellung. 1. Man leitet in 325 g trockenes Chloroform (das, wie gesagt, alkoholhaltig sein muß) 35 g wasserfreie Blausäure und dann, unter Kühlung mit Eis und Kochsalz, trockenes Chlor. Nach 12 stündigem Stehen wird am Rückflußkühler gekocht und die vom ungelösten Cyanurwasserstoff-Chlorhydrat abgegossene Chloroformlösung der Destillation unterworfen 8). Nach Fries 12) ist es vorteilhafter, erst Chlor in das Chloroform zu leiten und dann gleichzeitig Chlor und Blausäure, so daß ersteres stets im Überschuß bleibt.

2. Man lässt Chlorcyan mit durch Salzsäure gesättigtem Äther 12 Stunden lang stehen 13).

Eigenschaften. Cyanurchlorid bildet farblose, glänzende Krystalle des monoklinen Systems ¹⁴) von 1,32 spezif. Gew. Der Geruch ist stechend, in verdünntem Zustande dem von Mäuseexkrementen ähnelnd. Der Dampf reizt zu Thränen. Es schmilzt nach Gautier ⁷) bei 145° und siedet bei 190°. Die Dampfdichte bestimmte Bineau zu 6,35 ¹⁵). Die Bildungswärme aus den Elementen ist = 107,9 Kal., die Polymerisationswärme aus flüssigem Chlorcyan 28,7 Kal. ¹⁶), die Verbrennungswärme = 292,9 Kal. ¹⁷) bei konstantem Druck.

¹⁾ Martius, Ann. Chem. 109, 79; Klein, ebend. 74, 84. — 2) Wöhler, Ann. Chem. 73, 220. — 3) Klein, ebend. 74, 84. — 4) Wurtz, ebend. 64, 307, 79, 284. — 5) A. Naumaun u. E. Vogt, Ber. 7, 223; Ann. Chem. 155, 170. — 6) Serullas, Ann. ch. phys. 35, 291, 337, 38, 370; Ann. Phys. 11, 87, 14, 443, 21, 495. — 7) Gautier, Bull. soc. chim. [2] 4, 403; Ann. Chem. 141, 122. — 8) P. Klason, Journ. pr. Chem. [2] 34, 154. — 9) O. Diels, Ber. 32, 691. — 10) Beilstein, Ann. Chem. 116, 357. — 11) Cahours, ebend. 61, 96; James, Chem. Soc. Journ. 51, 269; Journ. pr. Chem. [2] 35, 459. — 12) Fries, Ber. 19, 2056. — 13) Hantzsch u. Mai, ebend. 28, 2471. — 14) Fock, ebend. 19, 2063. — 15) Bineau, JB. Berz. 19, 195. — 16) Lemoult, Compt. rend. 124, 84; Chem. Centralbl. 1897, I, 8, 408. — 17) Ders., Compt. rend. 123, 1276; Chem. Centralbl. 1897, I, 8, 284.

In Chloroform ist es reichlich löslich, auch löst es sich ohne Zersetzung in wasserfreiem Alkohol, warmem absoluten Äther und in Eisessig.

An feuchter Luft stölst es Salzsäuredämpfe aus und mit Wasser zersetzt es sich langsam zu Salzsäure und Cyanursäure. Schneller vollzieht sich dieser Zerfall bei Gegenwart von Alkalien. Mit Ammoniak entsteht zunächst Chlorcyanamid 1), dann Melamin, ebenso bilden sich mit Methylamin die entsprechenden methylierten Verbindungen. In Kaliumsulfhydrat löst sich Cyanurchlorid unter Bildung von Trithiocyanursäure.

Bromcyan CNBr bildet sich analog der Chlorverbindung und wird auch in analoger Weise dargestellt²).

Es bildet heftig riechende Nadeln oder Würfel, welche nach Mulder³), entgegen den weit niedrigeren Angaben von Serullas und Loewig⁴), bei 52° schmelzen und bei 61,3° unter 750 mm Druck sieden, aber schon bei gewöhnlicher Temperatur sich reichlich verflüchtigen.

Die Bildungswärme aus den Elementen ist negativ, nach Berthelot⁵) = -37000 kal. für die feste Verbindung, die aus Cyan und Brom = +4000 kal.

Mit Wasser unter Druck auf 280° erhitzt, liefert es Kohlensäure und Ammoniumbromid. Mit Alkalilaugen und Ammoniak reagiert es analog der Chlorverbindung. Mit Alkohol liefert es u. a. Urethan, Ammoniumbromid und Kohlensäure. Mit tertiären Aminen tritt es zunächst zu lockeren Additionsverbindungen zusammen, dann erfolgt Spaltung, wobei das Brom an Kohlenstoff tritt. Man erhält so aus offenen Aminen disubstituierte Cyanamide neben Bromalkyl, aus ringförmigen, z. B. Chinolin, am Kohlenstoff bromierte, am Stickstoff cyanierte Dihydroverbindungen 6).

Völlig reines Bromcyan polymerisiert sich nicht. Dagegen fällt aus der ätherischen Lösung bei Gegenwart von Brom oder besser von Bromwasserstoff das polymere Cyanurbromid C₃ N₈ Br₃ aus ⁷), das Eghis ⁸) beim Erhitzen von wohl nicht völlig reinem Bromcyan für sich oder mit Äther erhalten hatte und das auch direkt aus wasserfreier Blausäure und Brom gewonnen wird ⁹).

Zur Darstellung desselben erhitzt man nach Merz und Weith 10)

1 Tl. trockenes Ferricyankalium mit 6 Tln. Brom 5 bis 6 Stunden lang

¹⁾ Nencki, Ber. 9, 247. — 2) Serullas, Ann. ch. phys. 34, 100, 35, 294, 345; Ann. Phys. 9, 338; Langlois, Ann. Chem. Suppl. 1, 384; Scholl, Ber. 29, 1823. — 3) Mulder, Recueil trav. chim. Pays-Bas 5, 65. — 4) Loewig, Das Brom und seine chemischen Verhältnisse, Heidelberg 1829, S. 69. — 5) Berthelot, Compt. rend. 73, 448; JB. 1871, S. 80. — 6) J. v. Braun, Ber. 33, 1438. — 7) Ponomarew, ebend. 18, 3261. — 6) Eghis, ebend. 2, 159. — 9) Serullas, Ann. ch. phys. 38, 374; Ann. Phys. 14; 446; s. a. 4). — 10) Merz u. Weith, Ber. 16, 2894.

auf 200 bis 220°. Schlechtere Ausbeute und erst nach längerem Erhitzen mit größerem Bromüberschuß resultiert bei Verwendung von Ferrocyankalium.

Das Cyanurbromid bildet ein amorphes weißes Pulver, das über 300° schmilzt und nicht unzersetzt flüchtig ist. Es ist unlöslich in kaltem Wasser, absolutem Alkohol und Benzol, kaum löslich in wasserfreiem Äther. Beim Erwärmen mit Wasser oder Alkohol zerfällt es in Bromwasserstoffsäure und Cyanursäure. Mit Essigsäure liefert es bei 140° Acetylbromid und Cyanursäure.

Jodoyan CNJ ist mehrfach als Verunreinigung des käuflichen Jods, nach Wittstein in einem Falle 28,75 Proz. desselben betragend, aufgefunden worden 1). Von Davy 2) wurde es zuerst dargestellt. Man erhält es leicht durch Einwirkung von Jod auf verschiedene Cyanide. Es genügt z. B., ein inniges Gemenge von 2 Tln. trockenem Jod mit 1 Tl. Cyanquecksilber in einem Schälchen zu erwärmen, um an der Wand einer darüber gestülpten Glasglocke das Produkt in langen Nadeln zu erhalten. Diese Bildung erfolgt sogar schon bei gewöhnlicher Temperatur. Nach Seubert und Pollard 3) ist es, um das Mitsublimieren von Jod zu vermeiden, zweckmäßig, die Reaktion erst bei gewöhnlicher Temperatur vor sich gehen zu lassen und dann erst zu erwärmen.

Liebig löst Jod in konzentrierter Cyankaliumlösung und erwärmt den entstandenen Krystallbrei.

Linnemann 1) übergielst trockenes zerriebenes Quecksilbercyanid mit einer Lösung von Jod in wasserfreiem Äther. Die Umsetzung erfolgt sogleich unter freiwilliger Erwärmung, und beim Verdampfen der ätherischen Lösung hinterbleibt das Jodcyan.

Dasselbe sublimiert in langen, farblosen, häufig zu voluminöser Wolle verfilzten Nadeln; aus Äther oder absolutem Alkohol krystallisiert es in kleinen viereckigen Tafeln⁵). Es schmilzt im zugeschmolzenen Rohr bei 146,50³), erstarrt wieder bei 142,5⁰, verwandelt sich nach Wöhler⁶) auch erst oberhalb 100⁰ in Dampf, nach Seubert und Pollard³) selbst bei 183⁰ noch ziemlich langsam, ist aber schon bei gewöhnlicher Temperatur in beträchtlichem Maße flüchtig. Es riecht höchst durchdringend, der Dampf reizt zu Thränen und ist sehr giftig. Bei 250⁰ zeigt der Dampf eine geringe Dissoziation³), die nach Wöhler bei Glühhitze vollständig ist, und zwar zu Jod und Cyangas. In Wasser ist es schwer, aber ohne Zersetzung löslich, leichter in Alkohol und noch leichter in Äther. Die Lösungen geben mit Silbernitrat keinen Niederschlag.

¹⁾ Scanlan, JB. 1847/48, S. 380; Kloboch, Arch. Pharm. 60, 34; Wittstein, Vierteljahrsschr. pr. Pharm. 20, 261 u.A. — 2) H. Davy, Gilb. Ann. 54, 383. — 3) K. Seubert u. W. Pollard, Ber. 23, 1062. — 4) Linnemann, Ann. Chem. 120, 36. — 5) Herzog, Arch. Pharm. 61, 129. — 6) Wöhler, Gilb. Ann. 69, 281.

Auch von den meisten Säuren wird Jodcyan ohne Zersetzung gelöst, ebenso von Chlorwasser. Konzentrierte Schwefelsäure und Salzsäure zersetzen es in höherer Temperatur. Jodwasserstoffsäure zerlegt es schon in der Kälte vollständig nach der Gleichung $CNJ + JH = CNH + J_2^{-1}$); diese Reaktion ist bei Überschuß von Blausäure umkehrbar. Auch durch wenig Schwefelwasserstoff und Schwefeldioxyd erfolgt Abscheidung von Jod. Alkalisulfite zerlegen Jodcyan in Cyanwasserstoff und Jodwasserstoff²).

In Kalilauge löst sich Jodcyan unter Bildung von Cyanid, Jodid und Jodat. Mit Ammoniak geht es nach Bineau und Herzog eine Verbindung ein.

Die Bildung des Jodcyans aus den Elementen verbraucht nach Berthelot³) 23 100 kal., während die aus Cyan und Jod 17 900 kal. entwickelt.

Mit Kaliumjodid bildet Jodcyan eine sehr unbeständige Verbindung KJ.4CNJ⁴).

Cyanurjodid (CNJ)₃ erhielt Klason⁵) aus Cyanurchlorid und Jodwasserstoffsäure in der Kälte. Es bildet ein dunkelbraunes, unlösliches Pulver, das oberhalb 200° glatt in Paracyan und Jod zerfällt. Von kaltem Wasser wird es nicht zersetzt, beim Erhitzen damit auf 125° entstehen Jodwasserstoff und Cyanursäure.

Neben dieser Verbindung entsteht Cyanurchlorodijodid (CN)₈J₂Cl, das, ohne zu schmelzen, in weißen Krystallen sublimiert, dabei aber teilweise Zersetzung erleidet. Gegen Wasser verhält es sich wie das Trijodid.

Arsencyanid (CN)₈ As. Blythe ⁶) hatte bei Destillation von Arsenchlorid mit Quecksilbercyanid eine weiße Flüssigkeit erhalten, die er für Cyanarsen ansprach, aber nicht analysierte. Sie ähnelte im Aussehen und Geruch der Blausäure, zersetzte sich aber in Berührung mit Wasser unter Abscheidung eines weißen Pulvers.

Guenez⁷) erhitzte Jodcyan mit staubfreiem Arsen und Schwefelkohlenstoff in verschlossenem, mit Kohlensäure gefülltem Gefäß. Nach beendeter Reaktion hinterließ die Masse beim Extrahieren mit Schweselkohlenstoff die Verbindung von der angegebenen Zusammensetzung als hellgelbes krystallinisches Pulver, das durch Wasser augenblicklich in Blausäure und arsenige Säure verwandelt wird, beim Erhitzen in Cyan, Paracyan und Arsen zerfällt, mit Jod sich zu Jodcyan und Arsenjodid umsetzt.

¹⁾ E. v. Meyer, Journ. pr. Chem. [2] 36, 292. — 2) Strecker, Ann. Chem. 148, 95; vgl. Meineke, Ztschr. anal. Chem. 2, 157, 168. — 3) Berthelot, Ann. ch. phys. [5] 5, 433. — 4) Langlois, Ann. ch. phys. [3] 60, 220. — 3) P. Klason, Journ. pr. Chem. [2] 34, 154. — 6) Blythe, Chem. News 57, 245; Ber. 21, 827 Ref. — 7) E. Guenez, Compt. rend. 114, 1186; Ber. 25, 561.

Amide der Cyansäure u. s. w.

Cyanamid $CH_2N_2 = CN.NH_2$ bildet sich: 1. Bei Einwirkung von Chlorcyan auf Ammoniak: $CN.Cl + 2NH_3 = CN.NH_2 + Cl.NH_4^{1}$). 2. Beim Überleiten von Kohlensäure über erhitztes Natriumamid²) nach folgendem Schema³):

- 1) $NH_2.Na + CO_2 = NH_2.COONa$,
- 2) $NH_2.COONa = NCONa + H_2O$,
- 3) $HCONa + NH_2Na = CN.NNa_2 + H_2O.$
- 3. Beim Erwärmen von Harnstoff, in geringer Menge auch von Ammoniumkarbonat oder Ammoniumkarbamat, mit Natrium 1: $CO(NH_2)_2 + Na = CN.NH_2 + H + NaOH$. 4. Beim Glühen von Harnstoff mit wasserfreiem Kalk 5: $3CO(NH_2)_2 + 3CaO = CN.NCa + 2CO_3Ca + 4NH_3$. 5. Beim Behandeln von Harnstoff mit Thionylchlorid 6. Beim Entschwefeln von Thioharnstoff mit Quecksilberoxyd 7), Quecksilberchlorid, Bleisuperoxyd, Bleiessig oder unterchloriger Säure 8: $CS(NH_2)_2 = H_2S + CN.NH_2$. 7. Beim Kochen von Nitrosoguanidin mit Wasser 9: $CH_4(NO)N_3 = CN.NH_2 + N_2 + H_2O$. 8. Beim Kochen von Aminotriazsulfol CH_2N_4S mit Wasser 10).

Darstellung: 1. Wässerige Lösung von Thioharnstoff wird vorsichtig in kleinen Anteilen unter Umrühren mit in Wasser aufgeschlämmtem reinen Quecksilberoxyd versetzt. Überschuss von Quecksilberoxyd ist zu vermeiden, da sich sonst das unlösliche Quecksilbersalz des Cyanamids bildet 11). Sobald eine Probe der Flüssigkeit mit Silbernitratlösung keinen Niederschlag mehr giebt, wird filtriert, das Filtrat nach Zusatz einer Spur Essigsäure möglichst schnell auf ein kleines Volum eingeengt und im Vakuum über Schwefelsäure eingedunstet. Den Rückstand nimmt man mit absolutem Äther auf, der eine geringe Menge Dicyandiamin ungelöst lässt; beim Verdunsten der ätherischen Lösung hinterbleibt reines Cyanamid 12). — Baumann 13) und Prätorius 14) bewirken die Entschwefelung des Thioharnstoffs in absolut-alkoholischer Lösung. — Nach Traube 15) wird reiner Thioharnstoff nur unvollständig entschwefelt, vollständig aber, wenn ihm eine kleine Menge Ammoniumrhodanid beigemengt ist.

¹⁾ Cloëz u. Cannizzaro, Compt. rend. 31, 62; Ann. Chem. 78, 229. — 2) Beilstein u. Geuther, Ann. Chem. 108, 93; 123, 241. — 3) Drechsel, Journ. pr. Chem. [2] 16, 203. — 4) Fenton, Chem. Soc. Journ. 41, 262; Ber. 15, 2361. — 5) Emich, Wien. Monatsh. 10, 332. — 5) Moureu, Bull. soc. chim. [3] 11, 1069; Ber. 28, 227 Ref. — 7) Volhard, Journ. pr. Chem. [2] 9, 25. — 8) Mulder u. Smit, Ber. 7, 1636. — 9) J. Thiele, Ann. Chem. 273, 136. — 10) Freund u. Schander, Ber. 29, 2503. — 11) Engel, Bull. soc. chim. 24, 273. — 12) Volhard, Journ. pr. Chem. [2] 9, 25; Drechsel, ebend. [2] 11, 298. — 13) Baumann, Ber. 6, 1376. — 14) Prätorius, Journ. pr. Chem. [2] 21, 129. — 15) J. Traube, Ber. 18, 461.

- 2. Man trägt allmählich 5,5 Tle. Bleiacetat, gelöst in 11 Tln. Wasser, in eine Lösung von 1 Tl. Thioharnstoff in etwa 11 proz. Kalilauge ein 1).
- 3. Melam (durch Erhitzen der bei der Darstellung des Thioharnstoffs erhaltenen Rückstände gewonnen) wird mit der gleichen Menge Ätzkalk innig gemischt, das Gemenge zu heller Rotglut erhitzt. Die Masse wird in kaltes Wasser eingetragen, die Lösung mit Kohlensäure gesättigt, zum Sieden erhitzt und nach Filtration rasch auf dem Wasserbade eingeengt²).
- 4. Man glüht ein inniges Gemenge von 1 Tl. Harnstoff und 4 Tln. wasserfreiem Kalk, löst das Produkt in Wasser, fällt die Lösung mit ammoniakalischer Silberlösung und zerlegt den Niederschlag durch Schweselwasserstoff.

Eigenschaften. Das Cyanamid bildet kleine, farblose, an der Luft zerfliesliche Krystalle, nach Freund und Schander⁴) lange, wasserhelle Nadeln vom Schmelzpunkt 40°. Mit Wasserdämpfen ist es ziemlich flüchtig⁵). In Wasser ist es äußerst leicht löslich, sehr leicht auch in Alkohol und Äther, ebenfalls leicht in Chloroform und Benzol, schwer in Schwefelkohlenstoff. Die Verbrennungswärme ist = 171,5 Kal. 6). Über den Schmelzpunkt erhitzt, erstarrt Cyanamid bei 180 bis 190° und schmilzt dann wieder bei 205°4). Es geht dabei in Dicyandiamid über, das sich aber zum Teil gleich weiter in Ammoniak und Melam verwandelt⁷). Diese Polymerisation erfolgt auch bei längerem Auf bewahren des Cyanamids, sofort beim Eindampfen einer ammoniakalischen Lösung desselben, ferner durch Erwärmen mit Phenol und absolutem Alkohol.

Salpetersäure verwandelt in wässeriger wie in ätherischer Lösung zu Harnstoff. Das gleiche Produkt wird neben Ammelid und Ammoniak durch 50 proz. Schwefelsäure sowie durch Phosphorsäure gebildet '). Methylalkoholische Salzsäure erzeugt Methylisoharnstoff'). Sonst lagern sich Halogenwasserstoffsäuren direkt an Cyanamid an.

Beim Erwärmen mit Alkohol und Salicylsäure, langsamer mit Milchsäure, wird Harnstoff neben dem Säureester gebildet. Konzentrierte Ameisensäure erzeugt Harnstoff und Kohlenoxyd³).

Mit freiem Schwefelwasserstoff verbindet sich Cyanamid langsam, bei Verwendung von gelbem Schwefelammonium schneller, zu Thioharnstoff. Dasselbe Produkt wird auch durch Mischen mit Thiacetsäure und Alkohol gebildet.

Beim Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge auf 180° entsteht viel Kaliumcyanat³).

¹⁾ B. Walther, Journ. pr. Chem. [2] 54, 510. — 2) Drechsel, ebend. [2] 21, 79. — 3) Emich, Wien. Monatsh. 10, 332. — 4) Freund u. Schander, Ber. 29, 2503. — 5) Pellizzari, Gazz. chim. ital. 21, 332; Ber. 24, 399 Ref. — 6) Lemoult, Ann. ch. phys. [7] 16, 338; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 784. — 7) Drechsel, J. pr. Chem. [2] 13, 331. — 8) Baumann, Ber. 6, 1376. — 9) Stieglitz u. McKee, ebend. 33, 810.

Durch nascierenden Wasserstoff (Zink und Schwefelsäure) entsteht Ammoniak und Methylamin: $CN.NH_2 + H_2 = CNH + NH_3$ und $CNH + H_4 = CH_3.NH_2$.

Beim Erwärmen mit Kaliumnitritlösung bilden sich unter heftiger Reaktion Kohlensäure, Stickstoff und Dicyandiamid: $4 \, \text{CN.NH}_2$ + $4 \, \text{NO}_2 \, \text{K} = 2 \, \text{CO}_3 \, \text{K}_2 + 8 \, \text{N} + (\text{CN.NH}_2)_2 + 2 \, \text{H}_2 \, \text{O}$. Mit Silbernitrit entstehen dagegen Cyansilber und Cyanamidsilber:

$$3 \text{CN.NH}_2 + 4 \text{NO}_2 \text{Ag} = \text{CN.NAg}_2 + \text{CNAg} + \text{NO}_8 \text{Ag} + \text{CO}_9 + 6 \text{N} + 3 \text{H}_9 \text{O}.$$

Beide Wasserstoffatome des Cyanamids sind durch Metalle, Alkyle und Säureradikale substituierbar. Außerdem vereinigt sich, wie schon erwähnt, das Cyanamid mit Säuren, und zwar mit zwei Äquivalenten. So sind die Verbindungen CN.NH₂.2 ClH und CN.NH.2 BrH bekannt. Man hat deshalb auch die Auffassung des Cyanamids als Karbondiimid C(NH)₂ in Betracht gezogen.

Chlorcyanamid 1) (CNCl)(CN.NH₂)₂ entsteht bei Einwirkung von wässerigem Ammoniak auf Cyanurchlorid als weißes Pulver, das aus Wasser in feinen Nadeln krystallisiert. Bildungswärme für diesen Vorgang = 81,7 Kal., Verbrennungswärme 400,3 Kal.

Dicyandiamid C₂H₄N₄ entsteht, wie beim Cyanamid bereits erwähnt, leicht aus diesem, sowohl beim Erhitzen, als beim Aufbewahren, als beim Abdampfen der wässerigen Lösung²), besonders in Gegenwart von etwas Ammoniak³). Wie dieses wirken verdünnte fixe Alkalien in der Wärme, konzentrierte schon in der Kälte⁴). Dicyandiamid entsteht ferner aus Thioharnstoff und Merkurioanilin⁵) sowie beim Kochen von Aminotriazsulfol mit Anilin⁶).

Es bildet trimetrische 7) Blättchen oder dünne Tafeln, bei 205° schmelzend und bei weiterem Erhitzen in Ammoniak und Melamin zerfallend 8). Die Verbrennungswärme ist = 328,7 Kal. 9). In Wasser und Alkohol ist es ziemlich leicht löslich, in Äther fast unlöslich.

Beim Erhitzen mit Wasser auf 160 bis 170° geht es in Kohlensäure, Ammoniak und Melanurensäure $C_3 H_4 N_4 O_2$ über; letztere entsteht auch beim Erhitzen mit Ammoniumkarbonatlösung auf 120°. Beim Erwärmen mit verdünnten Säuren, auch mit Essigsäure 1°), geht es in Dicyandiamidin $C_2 H_6 N_4 O$ über. Mit Salmiak verbindet es sich bei 105° zu salzsaurem Diguanid $C_2 H_7 N_5$. Cl H, bei 150° zu salzsaurem

¹⁾ Lemoult, Compt. rend. 125, 822; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 37.—
2) Beilstein u. Geuther, Ann. Chem. 108, 93; 123, 241.—
3) Haag, ebend. 122, 22.—
4) Baumann, Ber. 6, 1376.—
5) Montecchi, Gazz. chim. ital. 28, II, 434; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 381.—
6) Freund u. Schander, Ber. 29, 2503.—
7) Neufville, Ber. 24, 902.—
8) Drechsel, Journ. pr. Chem. [2] 13, 331.—
9) Lemoult, Ann. ch. phys. [7] 16, 338; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 784.—
10) E. Bamberger u. Seeberger, Ber. 26, 1583.

Guanidin 1). Beim Kochen mit Baryt zerfällt es in Ammoniak und Dicyanamidosäure C₂ H₈ N₈ O.

Nascierender Wasserstoff (Zink und Salzsäure) erzeugt Ammoniak und Methylamin²), ferner Guanidin³). Beim Kochen mit salzsaurem Hydroxylamin entstehen Guanylharnstoff, Blausäure, Stickoxydul und Kohlensäure³), mit salzsaurem Hydrazin und Alkohol bei 100° Guanazol⁴).

Mit Schwefelwasserstoff verbindet sich Dicyandiamid langsam zu Guanylthioharnstoff; bei Verwendung von Schwefelammonium entsteht daneben Ammoniumrhodanat und Thioharnstoff.

Mit Rhodanwasserstoff verbindet es sich zu Thioammelin. Beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff und etwas Weingeist auf 150° entstehen Kohlensäure, Schwefelwasserstoff, Guanidinrhodanid, Thioammelin und eine kleine Menge einer Säure C₃ H₈ N₄ SOH (?), deren Baryumsalz äußerst schwer löslich ist ¹).

Beim Erhitzen der Verbindung mit Harnstoff oder mit Cyanursäure wird Ammelin $C_8 H_5 N_5 O$ gebildet, mit Guanidinkarbonat entstehen bei 160° Melamin $C_3 H_6 N_6$, Kohlensäure und Ammoniak, mit Urethan oder Kaliumcyanat bei 200° Ammelin.

Nachweis des Dicyandiamids: Bamberger und Seeberger³).

Konstitution. Neben der von Haus aus wenig wahrscheinlichen NH₂.C:N

Formel N:C.NH₂ kommen die von Baumann herrührende

NH: C < NH und die von Bamberger aufgestellte

NH: C<\frac{NH_2}{NH(CN)} in Betracht. Letztere, der gemäß die Verbindung ein Cyanguanidin ist, hat durch die Bildungs- und Zersetzungserscheinungen, insbesondere nach den Untersuchungen von Bamberger und Seeberger³), die größere Wahrscheinlichkeit für sich.

Cyanursäureamide. Durch schrittweisen Ersatz von Hydroxyl in der Formel der Cyanursäure gelangt man zu den drei Amiden

(CN)₈(OH)₂.NH₂ Melanurensäure, (CN)₈(OH): (NH₂)₂ Ammelin, (CN)₈(NH₂)₃ Melamin, Cyanuramid.

Wie aber in der Cyanursäure selbst keine Hydroxylgruppen anzunehmen sind, so dürfte auch die Konstitution dieser scheinbaren Amide eine andere sein, und sie werden in der That als amidinartige Verbindungen formuliert:

¹⁾ Rathke, Ber. 18, 3107, 20, 1064. — 2) E. Bamberger, Ber. 16, 1461. — 3) E. Bamberger u. Seeberger, Ber. 26, 1583. — 4) Pellizzari, Gazz. chim. ital. 24, I, S. 491; Ber. 27, 583 Ref.

Melanurensäure = Triuretamidin NH: C<NH.CO>NH,

= Triuretdiamidin $NH:C <_{NH.C(NH)}^{NH.CO} > NH$, Ammelin

= Triurettriamidin, Tri-Melamin

guanid $NH: C < NH \cdot C(NH) > NH$.

An diese Verbindungen schließen sich die dazu in naher Beziehung stehenden Melam C₆ H₉ N₁₁ und Ammelid C₆ H₉ N₉ O₃. Diese Beziehungen gehen aus den Übergängen der verschiedenen Verbindungen ineinander hervor.

Melam entsteht als Hauptprodukt beim Erhitzen von Rhodanammonium, daneben aber bildet sich bereits Melamin, das man im übrigen aus jenem durch Erhitzen mit starkem Ammoniak auf 150° gewinnen kann.

Erwärmt man Melam mit konzentrierter Schwefelsäure, so resultiert Melanurensäure, durch anhaltendes Kochen mit konzentrierter Kalilauge oder mit Salzsäure bildet sich hingegen unter Freiwerden von Ammoniak Ammelin. Dessen Salpetersäureverbindung geht beim Erhitzen in Ammelid über.

Isocyansäuresalze, Metallcyanate.

Ammoniumsalz CON.NH₄ entsteht durch Umsetzung des Kaliumsalzes mit Ammoniumsulfat, direkt durch Mischung von Cyansäuredampf und Ammoniakgas bei gewöhnlicher Temperatur, falls diese Gase genügend mit indifferenten Gasen verdünnt sind, ferner aus Ammoniak und wasserfreier Blausäure in absolut-ätherischer Lösung 1). Es bildet eine spröde, weisse Masse, die vorübergehend bei 76 bis 89° schmilzt, sich dabei in Harnstoff umlagernd. Es ist leicht löslich in Wasser und lagert sich schon beim Verdunsten der wässerigen Lösung in Harnstoff um²). Die Umwandlungswärme beträgt in wässeriger Lösung 75 Kal. 3).

Baryumsalz (CON)₂Ba fällt beim Versetzen einer wässerigen Lösung von Baryumacetat und Kaliumcyanat mit Alkohol aus. bildet feine, in Wasser lösliche Nadeln.

Bleisalz (CON)₂Pb. Zur Darstellung fällt man das rohe Kaliumcyanat zunächst, um das vorhandene Karbonat zu beseitigen, mit Baryumnitrat, dann das Filtrat mit Bleinitrat aus 4). Das Salz scheidet sich als krystallinischer, auch in kochendem Wasser nur wenig löslicher

¹⁾ Walker u. Wood, Chem. Soc. Proc. 1897/98, Nr. 193, S. 108; Chem. Centralbi. 1898, I, S. 1293. — 2) Wöhler, JB. Berz. 12, 266. — 3) Walker u. Wood, Chem. Soc. Proc. 15, 209; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 107. — 4) Williams, Zeitschr. Chem. 4, 352.

Niederschlag ab. Das trockene Salz ist sehr beständig, eignet sich daher gut zur Aufbewahrung von Cyansäure und zur Darstellung von reinem Harnstoff.

Kaliumsalz CONK. Die Darstellung ist schon bei der von Cyansäure beschrieben. Neuerdings wurde es von Vidal¹) durch Erhitzen von Phospham mit Kaliumkarbonat auf Rotglut dargestellt. Die Bildung erfolgt hierbei nach der Gleichung PN₂H + 2 CO₃K₂ = PO₄K₂H + 2 CONK. Volhard²) tröpfelt 63 g Kaliumpermanganat, gelöst in 1 Liter Wasser, in eine abgekühlte Lösung von 39 g Kaliumcyanid und 10 g Ätzkali in 100 ccm Wasser und gewinnt so eine für die hauptsächliche Verwendung des Salzes, die Darstellung von Harnstoff, geeignete Lösung.

Das Salz bildet kleine Blättchen und Nadeln, nach Brugnatelli³) tetragonale Tafeln. Das spezifische Gewicht fand Mendius⁴) = 2,048, Schröder⁵) = 2,056. Das Salz ist leicht löslich in Wasser, unlöslich in absolutem Alkohol. 80 proz. Alkohol löst beim Kochen 62 g, in der Kälte 32 g pro Liter [Erdmann⁶)]. Die wässerige Lösung zersetzt sich schon beim Aufbewahren in gewöhnlicher Temperatur zu Ammoniak und Kaliumkarbonat. Die gleiche Zersetzung erfolgt auch vollständig bei längerem Kochen mit wasserhaltigem Alkohol. Leitet man Schwefelwasserstoff über das erhitzte Salz, so entsteht Kaliumsulfid, Kaliumrhodanat und etwas Schwefelammonium. Beim Vermischen kalter alkoholischer Lösung des Salzes mit einer eben solchen von Platinchlorid entsteht die Verbindung CONK ClK PtCl₄ γ).

Kobaltsalz (CON)₂Co ist als Doppelsalz mit Kaliumcyanat be-kannt ⁸).

Silbersalz CON. Ag entsteht als weißer Niederschlag beim Vermischen von Silbernitrat- mit Alkalicyanatlösung. Das spezifische Gewicht ist = 4,0044). Selbst in kochendem Wasser ist das Salz nur wenig löslich. Leicht löst es sich in Ammoniak, aus der Lösung krystallisieren Blättchen einer wenig beständigen Ammoniakverbindung. In verdünnter Salpetersäure löst es sich unter Zersetzung.

Isocyansäureester, Alkylisocyanate, Alkylkarbonimide, CON.R.

Dieselben bilden sich bei der Destillation von äthylschwefelsaurem Kalium mit Kaliumcyanat, wobei gleichzeitig die polymeren Cyanur-

¹⁾ R. Vidal, D. R.-P. 95340. — 2) Volhard, Ann. Chem. 259, 378. — 3) Brugnatelli, Ber. 27, 837. — 4) Mendius, JB. 1860, S. 17. — 5) Schröder, Ber. 12, 563. — 6) Erdmann, Ber. 26, 2442 — 7) Clarke u. Owens, Am. Chem. Journ. 3, 350; Ber. 15, 352. — 8) Blomstrand, Journ. pr. Chem. [2] 3, 206.

säureester entstehen 1). Schon bei niederer Temperatur entstehen sie rasch durch Behandlung von Silbercyanat mit Alkyljodiden. Ferner bilden sie sich bei der Oxydation der Isonitrile mit Quecksilberoxyd 2) und bei der Destillation der Alkylkarbaminsäurechloride mit gebrantem Kalk.

Die Isocyanate sind leicht flüchtige Flüssigkeiten, erst bei hohem Molekelgewicht feste Körper von heftigem und erstickendem Geruch, ausgezeichnet durch große Reaktionsfähigkeit. Beim Aufbewahren verwandeln sie sich, mitunter schon innerhalb weniger Tage, in Cyanursäureester. Beim Kochen mit wässerigem 1) oder alkoholischem 3) Kali zerfallen sie in Kohlensäure und primäre Alkoholbasen: CON.R $+ H_2O = R.NH_2 + CO_2$. Mit Wasser liefern sie neben Kohlensäure symmetrisch disubstituierte Harnstoffe: $2CON.R + H_2O = CO(NRH)_2 + CO_2$. Mit Alkoholen verbinden sie sich direkt zu alkylierten Karbaminsäureestern.

Organische Säuren spalten die Isocyanate in Kohlensäure und alkylierte Säureamide. Mit Säureanhydriden entstehen tertiäre Säureamide.

Mit Ammoniak, sowie mit primären und sekundären Aminen tritt Vereinigung zu substituierten Harnstoffen ein: CON.R + NH₃ = RNH.CO.NH₂ etc.

Phosphorpentasulfid führt die Isocyanate in Senföle, die Ester der Isothiocyansäure, über.

Cyanursäuresalze.

Cyanursäuresalze sind fast sämtlich, mit Einschluß der Alkalisalze, in Wasser schwer löslich, das Natriumsalz besonders schwer in heißer konzentrierter Natronlauge.

Ammoniumsalz C₃ O₃ N₃ H₂. N H₄ krystallisiert mit 1 Mol. Wasser 4).

Baryumsalze. $(C_8 O_8 N_3 H_2)_2$ Ba $+ 2 H_2 O$ krystallisiert in kleinen glänzenden, unlöslichen Nadeln und verliert erst bei 280° alles Wasser⁵). — $C_8 O_8 N_3 H$ Ba, krystallinischer Niederschlag, enthält nach Wöhler $1^{1/2}$, nach Ponomare w⁶) 4 Mol. Krystallwasser.

Bleisalz (C₃ N₃ O₃)₂ Pb₃ entsteht als krystallinischer Niederschlag mit 3, nach Ponomarew mit 2 Mol. Krystallwasser. Beim Erhitzen im Wasserstoffstrome zerfällt es in Ammoniumcyanid, Harnstoff und Blei.

Kadmiumsalz. Claus und Putensen⁷) beschreiben ein krystallinisches Kadmiumammoniumsalz (C₃ N₃ O₃ H)₂ Cd (N H₄)₂.

¹⁾ Wurtz, Ann. ch. phys. [3] 42, 43. — 2) Gautier, Ann. Chem. 149, 313. — 3) A. Haller, Bull. soc. chim. 45, 706. — 4) Lemoult, Ann. ch. phys. [7] 16, 338; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 784. — 5) Liebig u. Wöhler, Ann. Phys. 20, 369; Ponomarew, Ber. 18, 3269. — 6) Ponomarew, Ber. 18, 3269. — 7) Claus u. Putensen, Journ. pr. Chem. [2] 38, 208.

	Formel	Schmelzp.	Siedep.	Spezif, Gew.
	Aliphatische Isocyansäure	äureester.		
Methylester Äthylester Isopropylester Isobutylester Tertiärbutylester Hexylester Pentadekylester Allylester	C, H, NO = CH, N: CO C, H, NO = C, H, N: CO C, H, NO = C, H, N: CO C, H, NO = (CH,), CH.CH, N: CO C, H, NO = (CH,), CH.(CH,), N: CO C, H, NO = (CH,), CH.(CH,), N: CO C, H, NO = C, H, N: CO C, H, NO = C, H, N: CO C, H, NO = C, H, N: CO C, H, NO = C, H, N: CO C, H, NO = C, H, N: CO	flüssig noch bei -25° flüss. flüssig 8-14° flüssig	43—45°; 40° 60° 67° 110° 85,5° 100°; 134—135° oberhalb 100° 82°	0.8981 0,8676 (0°)
	Aromatische Isocyansäure	äureester.		
Phenylisocyanat Tolylisocyanate o-Verbindung p-Verbindung s,m-Xylylisocyanat Xylylisocyanat W-Cumylisocyanat Mesitylisocyanat Mesitylisocyanat Naphtylisocyanat Chrysylisocyanat Chrysylisocyanat (*)	$C_{\bullet}H_{\bullet}NO = C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot N : CO$ $C_{\bullet}H_{\bullet}NO = C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot N : CO$ $C_{\bullet}H_{\bullet}NO = (CH_{\bullet})_{\bullet}C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot N : CO$ $C_{10}H_{11}NO = (CH_{\bullet})_{\bullet} \cdot C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot N : CO$ $C_{11}H_{\bullet}NO = (CH_{\bullet})_{\bullet} \cdot C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot N : CO$ $C_{13}H_{\bullet}NO = C_{10}H_{7} \cdot N : CO$ $C_{19}H_{11}NO = C_{10}H_{7} \cdot N : CO$ $C_{19}H_{11}NO = C_{10}H_{7} \cdot N : CO$	flüssig flüssig flüssig flüssig flüssig flüssig flüssig	166° (769) 186° 186° 186° 205° 205° 200° 225° 218—200° 269—270°	1,092 (15°)
Benzylisocyanat	Aromatisch substituierte Isocyar $C_8H_7NO = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N \cdot CO$ $C_{11}H_{18}NO = C_8H_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH_5 \cdot N \cdot CO$	ocyansäureester. 1:CO füssig	٠ ١١	!

Kaliumsalze. C₃ N₃ O₃ H₂ K bildet Würfel, die in Wasser sehr schwer löslich, nach Lemoult 1) indessen leichter löslich als das entsprechende Natriumsalz sind und 1 Mol. Krystallwasser 2) enthalten. Beim Schmelzen mit Kali geht es in Cyanat über. — C₃ N₃ O₃ H K₂ bildet feine Nadeln oder Prismen mit 1 Mol. Krystallwasser 3). In Wasser ist es leichter löslich als das vorige, in welches es beim Eindampfen seiner wässerigen Lösung übergeht 4). Beim Erhitzen zerfällt es in Kaliumcyanat und Cyansäure 5).

Kobaltsalz (C₃ N₃O₃ H₂)₂Co + 6 H₂O bildet rote Blättchen, die bei 100° dunkelblau werden 6).

 $C_3 N_8 O_3 H Cu + 3 H_2 O$ entsteht als graublauer Kupfersalze. Niederschlag aus dem einbasischen Natriumsalz und Kupfersulfat⁶). — (C₃ N₃ O₃)₂ Cu₃ + 1¹/₂ H₂ O fällt als grüner Niederschlag aus der Lösung des Magnesiumsalzes durch Kupfersulfat 6). Beim Übergielsen mit konzentriertem Ammoniakwasser geht es in das tiefviolette Salz $C_8 N_3 O_3 H Cu \cdot 2 N H_8 \text{ über } ^6)$. — $C_3 N_8 O_3 (Cu \cdot O H)_3 + 3 H_2 O$ entsteht als bläulich grünes Pulver durch längeres Kochen der eben erwähnten Ammoniakverbindung mit Wasser oder durch Eintragen von Kupferoxydhydrat in kochende wässerige Cyanursäurelösung 6). — (C₃ N₃ O₃ H₂)₂ Cu $+ C_3 N_3 O_3 H_2 \cdot N H_4 + H_2 O$ ist bläulich. $- C_8 N_3 O_3 H Cu \cdot 2 N H_8 + H_2 O$ bildet kleine, amethystrote, in Ammoniak kaum lösliche Krystalle. — (C₃ N₃ O₃ H₂)₂ Cu. 2 N H₃ entsteht beim Fällen einer heißen wässerigen Cyanursäurelösung mit ammoniakalischer Kupfersulfatlösung. Es krystallisiert in braunen Blättern 7). In der Lösung erscheint es amethystfarbig oder violett, gepulvert pfirsichblütenrot 6). In konzentriertem Ammoniak löst es sich mit blauer Farbe; diese Lösung enthält das Salz (C₃ N₃ O₃ H₂)₂ Cu . 4 N H₃, das aber schon in der Kälte Ammoniak verliert und das Salz (C₃ N₃ O₃ H₂)₂ Cu . 3 N H₃ in kleinen violetten Nadeln hinterläßt 6).

Magnesiumsalz $(C_3 N_3 O_3 H_2)_2 Mg + C_3 N_3 O_3 H_3 + 3 H_2 O$ krystallisiert in kleinen, feinen Nadeln, wenn Magnesiumkarbonat in kochende Cyanursäurelösung eingetragen wurde 6).

Mangansalz $(C_3 N_3 O_3 H_2)_2 Mn + C_3 N_3 O_3 H_3$ ist undeutlich krystallinisch.

Natriumsalze. $C_3 N_3 O_3 H_2 Na + H_2 O$ wird durch Sättigen der Säure mit Soda erhalten 3). In Wasser ist es schwer löslich, bei 15° $0,63 \,\mathrm{g}$ in $100 \,\mathrm{ccm}^{\,3}$). — $C_3 \,\mathrm{N}_3 \,\mathrm{O}_3 \,\mathrm{H} \,\mathrm{Na}_2$ bildet Prismen 3). — $C_3 \,\mathrm{N}_3 \,\mathrm{O}_3 \,\mathrm{Na}_3$, aus Cyanursäurelösung durch Natronlauge entstehend, ist in dieser in

¹⁾ Lemoult, Ann. ch. phys. [7] 16, 338; Chem. Centralbl. 1899, I. S. 784. — 2) Ponomarew, Ber. 18, 3269; s. a. 1). — 3) Ponomarew, Ber. 18, 3269. — 4) Liebig u. Wöhler, Ann. Phys. 20, 369. — 5) Liebig, Ann. Chem. 10, 1, 26, 121, 145. — 6) Claus u. Putensen, Journ. pr. Chem. [2] 38, 208. — 7) Wiedemann, Ann. Chem. 68, 324.

der Wärme schwer, in Wasser leicht löslich. Beim Verdunsten der wässerigen Lösung krystallisiert das Dinatriumsalz.

Nickelsalze. $(C_3 N_3 O_3 H_2)_2 Ni + 2 C_3 N_3 O_3 H_3 + 8 H_2 O$ bildet hellgrüne, glänzende Blättchen. — Durch Ammoniak entsteht das Salz $(C_3 N_3 O_3 H_2)_2 Ni \cdot 4 N H_3$ in grünblauen Nadeln, das bei 100^0 zwei Molekeln Ammoniak verliert¹) und das rosenrote Salz $(C_3 N_3 O_3 H_2)_2 Ni \cdot 2 N H_3$ liefert.

Quecksilbersalz (C₃ N₃ O₃)₂ Hg₃ existient nach Hantzsch²) in zwei strukturisomeren Formeln, in denen das Metall einmal an den Sauerstoff, das andere Mal an den Stickstoff gebunden ist. Das erste Salz, das danach von der Normal-Cyanursäure abzuleiten ist, entsteht durch Einwirkung von Merkuriacetat oder Merkurichlorid auf die Lösung von Natriumcyanurat bei 0°, enthält noch 4 Mol. Wasser und bildet einen weilsen, voluminösen, in allen bekannten Lösungsmitteln unlöslichen Körper. Jodalkyle, Acetylchlorid und Benzoylchlorid reagieren nur in der Wärme, und auch dann nur schwierig, mit dem Salze. Dasselbe verliert bei 130° das Krystallwasser, kann weder durch Erhitzen für sich noch mit Wasser in das Isomere übergeführt werden. — Das Merkuriisocyanurat entsteht in reinem Zustande aus Alkalicyanuraten nur bei 100° und dann ebenfalls mit 4 Mol. Wasser, von denen die Hälfte nur unter Zersetzung des Salzes abgespalten wird. Aus der wässerigen Lösung der freien Säure kann es bei beliebiger Temperatur wasserfrei erhalten werden. Wasserhaltig wie wasserfrei ist es ein amorphes, unlösliches Pulver, das mit Schwefelwasserstoff Cyanursäure regeneriert, aber im Gegensatz zu dem Normalsalz durch Jodkalium nur sehr langsam, durch Alkalien gar nicht umgesetzt wird.

Silbersalze C₃ N₃ O₃ H₂ Ag ³). — C₃ N₃ O₃ H Ag₂ entsteht durch Vermischung heißer Lösungen von Cyanursäure und Silberacetat in Gegenwart freier Essigsäure als in Wasser und Essigsäure unlösliches Krystallpulver. — Beim Digerieren dieses Salzes mit Ammoniak entsteht die in letzterem unlösliche Verbindung C₃ N₃ O₃ H Ag₂. 2 N H₃. — C₈ N₃ O₃ Ag₃ entsteht beim Fällen einer heißen Lösung von Cyanursäure und Silbernitrat mit Ammoniak als in Wasser unlöslicher Niederschlag ⁴). Am leichtesten erhält man es rein durch Eintröpfeln einer Lösung des Trinatriumsalzes in kochende Silbernitratlösung und halbstündiges Kochen ⁵).

Zinksalze. $C_3 N_3 O_3 H . Zn . 2 N H_3$ bildet glänzende Krystalle. — $(C_3 N_3 O_3 H_2)_2 Zn . 2 N H_3$ ist krystallinisch ¹).

¹⁾ Claus u. Putensen, Journ. pr. Chem. [2] 38, 208. — 2) A. Hantzsch, Ber. 35, 2717. — 3) Lemoult, Ann. ch. phys. [7] 16, 338; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 784. — 4) Liebig, Ann. Chem. 10, 1, 26, 121, 145; Debus, ebend. 72, 21. — 5) Ponomarew, Ber. 18, 3269.

Cyanursäureester.

Cyanursäureester werden durch Destillation von Kaliumcyanurat mit ätherschwefelsaurem Kalium RSO₄K hergestellt¹). In kleiner Menge entstehen sie auch, wenn an Stelle des Cyanurats Cyanat verwendet wird. Die Ester der Isocyansäure erleiden, besonders in unreinem Zustande, leicht Umwandlung zu solchen der Cyanursäure.

Die Cyanursäureester sind im allgemeinen krystallinische, unzersetzt flüchtige, geruchlose Körper. Beim Kochen mit Alkalien zerfallen sie in gleicher Weise wie die Isocyansäureester in Kohlensäure und Alkoholbasen. Die neutralen Ester gehen durch Alkali leicht in Biuretderivate über 2).

Cyan	urs	äur	ees	ter.
------	-----	-----	-----	------

	Formel	Schmelzp.	Siedep.
Monomethylester	$\ C_4 H_5 N_8 O_8 = (C H_8) C_8 H_2 N_8 O_8$	296—297°	
Dimethylester	1	222°; 220,5°	zersetzl.
Trimethylester		175—176°	274°
Diäthylester	$C_7 H_{11} N_8 O_8$	173°	
Triäthylester	C ₂ H ₁₅ N ₂ O ₃	95°	276°

Normal-Cyanursäureester.

Außer den gewöhnlichen Cyanursäureestern existiert eine Reihe von Isomeren, welche von der Normal-Cyanursäure C(OH) N-C(OH) N sbzuleiten sind. Dieselben entstehen neben den angeblichen Normal-Cyansäureestern von Cloëz bei der Einwirkung von Chlor- oder Bromcyan auf Natriumalkoholate und scheiden sich aus dem Reaktionsprodukt krystallinisch aus. Durch Alkalien werden sie in Alkohol und Cyanursäure gespalten. Bei der Destillation gehen sie in die gewöhnlichen Cyanursäureester über 3).

Normale Cyanursäureester der Säure C(OH) NC(OH) N.

	Formel	Schmelzp.	Siedep.
Dimethylester	C ₅ H ₂ N ₃ O ₃	zersetzlich	_
Trimethylester	11	135°	265°
Diäthylester	$C_7H_{11}N_8O_8$	zersetzlich	_
Triäthylester		29°	275
Triisoamylester		Sirup	oberh. 360° unter geringer
•	20 00 0	•	Zersetzung

¹⁾ Wurtz, Ann. ch. phys. [3] 42, 43. — 2) E. Fischer, Ber. 31, 3273. — 3) Ponomarew, ebend. 18, 3269; A. W. Hofmann, ebend. 19, 2067; Klason, Journ. pr. Chem. [2] 33, 131; Mulder, Recueil trav. chim. Pays-Bas 2, 133 u. 4, 91; Ber. 15, 70, 16, 390, 2762, 18, 377 Ref.

Knallsäure.

Knallsäure CHNO, der man früher die doppelte Formel und ursprünglich die Konstitution eines Nitroacetonitrils NO₂CH₂. CN zusprach¹), nach den Untersuchungen von Ehrenberg und Carstanjen²) sowie von Steiner³) aber die eines Dioximidoäthylens (NOH)C:C(NOH), ist nach Nef⁴) und Scholl⁵) als einfaches Karbyloxim C:NOH zu betrachten.

Die Darstellung erfolgt in Form des Quecksilbersalzes, das als Füllmasse für Zündhütchen u. dgl. ausgedehnte Anwendung findet, durch Behandeln von salpetersaurer Quecksilberlösung mit Alkohol⁶). Das Salz wird nach beendeter Reaktion mit Wasser gefällt⁷) und aus heißem Wasser umkrystallisiert⁸), oder es wird in Cyankaliumlösung gelöst und aus dieser durch verdünnte Säure gefällt. In ähnlicher Weise wie das Quecksilbersalz läßt sich auch das Silbersalz gewinnen. Aus jenem wurden das Natrium- und Zinksalz durch Behandlung mit Wasser und Natriumamalgam bezw. Zink gewonnen.

Die freie Säure lässt sich aus dem Quecksilbersalz durch trockene Salzsäure unter Äther oder aus dem Natriumsalz durch verdünnte Schwefelsäure gewinnen, ist aber äußerst unbeständig und zerfällt alsbald in Isofulminursäure und Isocyanilsäure 9).

Das Quecksilbersalz entsteht ferner beim Kochen des aus Quecksilberchlorid und Natriumnitromethan bei 0° in wässeriger Lösung erhaltenen Niederschlages mit verdünnter Salzsäure 10).

Durch Einwirkung des Quecksilbersalzes auf Benzol, Phenole und deren Ester bei Gegenwart von Aluminiumchlorid kam man direkt zu Aldoximen 11).

Ester der Knallsäure konnte Biddle 12) nur in Form additioneller Verbindungen gewinnen.

Bei längerem Kochen mit Wasser, leichter bei Gegenwart von Alkalichloriden, gehen die Knallsäuresalze (Fulminate) in Salze der Fulminursäure (Fulminurate) über, welche isomer, wahrscheinlich trimolekular, der Knallsäure ist, nach Nef vielleicht als Nitrocyanacetamid CN.CH(NO₂).CO.NH₂ zu betrachten.

¹⁾ Kekulé, Ann. Chem. 101, 200. — 2) Ehrenberg u. Carstanjen, Journ. pr. Chem. [2] 25, 232, 30, 38. — 3) Steiner, Ber. 16, 1484, 2420. — 4) J. U. Nef, Ann. Chem. 280, 303. — 5) R. Scholl, Ber. 23, 3506, 32, 3492. — 6) Howard, Gilb. Ann. 37, 75. — 7) Beckmann, Ber. 19, 993; Lobry de Bruyn, Ber. 19, 1370. — 8) Liebig, Ann. Chem. 95, 284. — 9) Scholvien, Journ. pr. Chem. [2] 32, 481. — 10) L. W. Jones, Am. Chem. J. 20, 33; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 567; vgl. Nef, Ann. Chem. 280, 303.—11) R. Scholl, Ber. 32, 3492.—12) Biddle, Ann. Chem. 310, 1.

Cyanschwefelverbindungen.

Cyansulfid C₂N₂S = (CN)₂S entsteht nach Lassaigne¹) und Linnemann²) aus Schwefelchlorid und Cyanquecksilber oder besser aus Jodcyan und Rhodansilber. Die Verbindung krystallisiert in rhombischen Tafeln oder Blättchen, die bei 60° schmelzen, aber schon bei 30 bis 40° sublimieren, von ähnlichem Geruch wie Jodcyan, leicht löslich in Wasser, Äther, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Benzol³). In konzentrierter Schwefelsäure löst es sich ohne Zersetzung, durch konzentrierte Salzsäure wird es dagegen sehr leicht zersetzt. Aus Kaliumjodid scheidet es Jod aus, aus Kaliumcyanid entwickelt es Blausäure. Mit alkoholischem Kali setzt es sich zu Cyanat und Rhodanat um. Mit nascierendem Wasserstoff, Schwefelwasserstoff oder Kaliumsulfid liefert es Blausäure und Rhodanwasserstoff. Mit trockenem Ammoniak liefert es in ätherischer Lösung eine krystallinische Verbindung vom Schmelzpunkt 94°2).

Cyantrisulfid $C_2 N_2 S_3 = (C N)_2 S_3$ existiert in zwei Modifikationen, einer löslichen weißen und einer unlöslichen gelben. Die Löslichkeit bezieht sich auf Schwefelkohlenstoff.

Lösliches Cyantrisulfid entsteht neben Cyansulfid beim Übergießen von 2 Tln. Cyansilber mit der Lösung von 1 Tl. Chlorschwesel in 10 bis 12 Tln. Schweselkohlenstoff. Das Gemisch wird schließlich auf 25 bis 30° erwärmt und filtriert, wonach beim Erkalten die Verbindung, gemengt mit Cyansulfid, auskrystallisiert. In reinem Zustande wurde es noch nicht gewonnen. Es ist sehr unbeständig und geht beim Erwärmen plötzlich in das unlösliche Produkt über. Wasser und absoluter Alkohol spalten sosort Schwesel ab, und die wässerige Lösung enthält dann Rhodanwasserstoff.

Das unlösliche Trisulfid bleibt zurück, wenn das Gemisch des löslichen mit Cyansulfid erwärmt wird, wobei die letztgenannte Verbindung sublimiert. Es kann auch aus der Mutterlauge von der Darstellung jenes Gemenges noch gewonnen werden. Die Verbindung bildet ein pomeranzengelbes Krystallpulver, unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, löslich in warmer, sehr konzentrierter Kalilauge. Durch Kochen mit konzentrierter Salzsäure wird es kaum angegriffen, in konzentrierter Schwefelsäure löst es sich in der Kälte unzersetzt. Siedende Salpetersäure greift nur allmählich unter Bildung von Schwefelsäure an. Bei mäßigem Erhitzen entwickelt die Verbindung Schwefelkohlenstoff und Schwefel unter Hinterlassung von Tricyanuramid [N(CN)3]3. Mit Kalium erhitzt, zerfällt sie in Sulfid und Rhodanid.

¹⁾ Lassaigne, Ann. ch. phys. [2] 39, 197. — 2) Linnemann, Ann. Chem. 120, 36. — 3) Schneider, Journ. pr. Chem. [2] 32, 187 ff.

Cyanurdisulfid $C_6 N_6 S_6 = (CN)_3 S_3 . S_3 (CN)_3$ entsteht durch Eintragung von verdünnter Jodlösung in eine Lösung von Trithiocyanursäure in Ammoniumkarbonat 1) als amorpher, der gefällten Thonerde sehr ähnlicher Niederschlag. Beim Erwärmen mit Salzsäure zerfällt es in Cyanursäure, Schwefel und Schwefelwasserstoff.

Oxycyanurdisulfid $C_6.H_2N_6S_4O_2 = OH(CN)_3.S_4.(CN)_3.()H$ entsteht in ähnlicher Weise aus Dithiocyanursäure¹). Es bildet glänzende, mikroskopische Oktaeder, ist aber sehr unbeständig und wird schon durch siedendes Wasser in Cyanursäure, Schwefelwasserstoff und Schwefel zerlegt.

Sulfocyansäure, Thiocyansäure, Rhodanwasserstoff CN.SH.

Der Allylester findet sich in Form eines Glykosids, des myronsauren Kaliums, im Senfsamen. Kleine Mengen Rhodanverbindungen finden sich konstant im Harn des Menschen und verschiedener Tiere. Die Bildung findet im Speichel statt²), in welchem sich Rhodan besonders bei Rauchern findet³). Demgemäß ist es auch im Magensafte enthalten⁴).

Rhodanmetalle entstehen durch direkte Anlagerung von Schwefel an Cyanmetalle 5). Cyankalium nimmt Schwefel sowohl in wässeriger Lösung als in geschmolzenem Zustande auf. Freie Blausäure verbindet sich mit Mehrfachschwefelammonium zu Ammoniumrhodonat 6), das sich auch beim Erhitzen von Schwefelkohlenstoff mit alkoholischem Ammoniak 7) oder aus diesen Ausgangsmaterialien bei Gegenwart von Sulfiten oder Hyposulfiten 5) oder von alkalischen Erden bildet und durch einen ähnlichen Vorgang in das Gaswasser gelangt, ferner in kleiner Menge bei der Elektrolyse von Ammoniumbydrosulfid unter Anwendung von Gaskohle-Elektroden entsteht 9). Das Kaliumsalz bildet sich beim Überleiten von Cyan über erhitztes Mehrfachschwefelkalium 10), daher auch beim Glühen stickstoffhaltiger organischer Substanzen mit diesem Salz 11), das Natriumsalz beim Überleiten von Schwefelkohlenstoff über erhitztes Natriumamid 12).

Für die Darstellung kann man statt Cyankalium gelbes Blutlaugensalz benutzen. Wird dieses entwässert und mit Schwesel geschmolzen, so entsteht Rhodankalium; wenn der Schmelze noch Kaliumkarbonat zugefügt wird, so wird auch das Cyan des Eisencyanürs für diese Bildung verwendet.

¹⁾ Klason, Journ. pr. Chem. [2] 33, 116 ff. — 2) Gscheidlen, JB. 1877, S. 1001. — 3) Krüger, Ztschr. Biol. 37, 6. — 4) Nencki u. Schoumow-Simanowsky, Arch. experiment. Pathol. 34, 332; Nencki, Ber. 28, 1318. — 5) Porret, Gilb. Ann. 53, 184; Berzelius, JB. Berz. I, S. 48. — 6) Liebig, Ann. Chem. 61, 126. — 7) Zeise, ebend. 47, 36. — 8) Goldberg u. Siepermann, D. R.-P. Nr. 83435 u. 87813. — 9) Millot, Bull. soc. chim. 46, 246. — 10) Wöhler, Ann. Phys. 3, 181. — 11) Aufschläger, Ztschr. anal. Chem. 35, 315. — 12) Beilstein u. Geuther, Ann. Chem. 108, 92.

Winterl¹) hat zuerst durch Ausziehen der Blutlaugenmasse ein Salz erhalten, das im Gegensatz zum eigentlichen Blutlaugensalz Eisensalze blutrot färbte und dessen Säure er deshalb als Blutsäure bezeichnete. Rink²) bestätigte dies und zeigte, dass auch die freie Säure dieselbe Färbung hervorruft. Porret³) untersuchte sie genauer, klärte ihre Zusammensetzung auf und nannte sie, analog seiner Bezeichnung für Ferrocyanwasserstoffsäure, schwefelhaltige Chyaziksäure, welcher Name später in Schwefelblausäure umgewandelt wurde. Berzelius nannte das Radikal CNS Rhodan, Liebig Sulfocyan, woraus die gegenwärtig gebräuchlichen Bezeichnungen entstanden.

Zur Darstellung der freien Säure kann man konzentrierte Lösung von Rhodankalium mit Phosphorsäure oder Schwefelsäure destillieren. Im zweiten Falle ist aber ein Überschuß der Säure zu vermeiden, da sonst die Rhodanwasserstoffsäure zersetzt wird. Nach Meizen dorff⁴) ist das beste Verhältnis: gleiche Äquivalente Rhodankalium und Schwefelsäure, letztere mit dem vierfachen Gewichte Wasser verdünnt.

Bequemer ist es, ein unlösliches Rhodanid, dessen Metall durch Schwefelwasserstoff fällbar ist, das Quecksilber- oder Bleisalz, durch Schwefelwasserstoff zu zerlegen. Auch kann das Bleisalz durch verdünnte Schwefelsäure zerlegt und aus der Lösung die Schwefelsäure durch Baryt entfernt werden. Das Bleisalz zerfällt sogar schon bei Behandlung mit heißem Wasser in freie Säure und basisches Salz. Besser noch ist die Zerlegung des Baryumsalzes durch verdünnte Schwefelsäure.

Wasserfreie Rhodanwasserstoffsäure erhält man, wenn man eine 10 proz. wässerige Lösung im Vakuum auf 40° erhitzt, die Dämpfe durch ein langes Chlorcalciumrohr und dann in ein durch Kältemischung abgekühltes Gefäß leitet 5). Direkt erhält man sie durch gelindes Erhitzen des trockenen Merkurosalzes in einem Strome von Schwefelwasserstoffgas oder Salzsäuregas 6). Sie bildet eine sehr scharf riechende, wasserhelle, ölige, sehr flüchtige, bei starker Abkühlung erstarrende Flüssigkeit, die sich aber, aus dem Kältegemisch entfernt, sehr bald unter starker Erhitzung in einen amorphen gelben Körper (Persulfocyansäure) und Cyanwasserstoffsäure zersetzt. Sie ist leicht löslich in Äther 7).

Die wässerige Lösung der Säure ist farblos, von rein saurem Geschmack und in konzentriertem Zustande von stechend saurem Geruch. Bei einem Gehalt von 5 Proz. ist sie in der Kälte beständig und läst auch beim Erhitzen einen Teil der Säure mit den Wasserdämpsen unverändert destillieren, während ein anderer in Kohlensäure, Ammo-

¹⁾ Nach Bucholz, Beitr. z. Erweit. u. Bericht. d. Chem. 1799, I, S. 88. — 2) Rink, Gehlens Journ. 2, 460. — 3) Porret, Gilb. Ann. 53, 184. — 4) Meizendorff, Ann. Phys. 56, 63. — 5) Klason, Journ. pr. Chem. [2] 35, 403. — 6) Wöhler, Gilb. Ann. 69, 271; Hermes, Ztschr. Chem. 1866, S. 417. — 7) Hantzsch u. Hirsch, Ber. 29, 949.

niak und Schwefelkohlenstoff zerfällt. Die konzentrierte wird leicht, insbesondere bei erhöhter Temperatur, in derselben Weise wie die wasserfreie Säure zersetzt. Sind größere Mengen von Mineralsäuren zugegen, so entstehen Kohlenstoffoxysulfid, Ammoniak, Dithiokarbaminsäure, Kohlensäure, Ameisensäure sowie die Verbindungen C₂ H₄ N₂ S₃ und C₂ H₄ N₂ S₄ 1).

Beim Kochen des Ammoniumsalzes mit Wasserstoffsuperoxyd und Salzsäure entsteht Pseudoschwefelcyan $H(CN)_3S_3$. Mit organischen Säuren tritt Zerfall in Kohlenstoffoxysulfid und Säurenitrile oder Amide ein²). Beim Erwärmen des Ammoniumsalzes mit Eisessig auf höchstens 80° entsteht Acetylpersulfocyansäure, und erst in höherer Temperatur erfolgt die oben angegebene Umsetzung³). Ebenso verhält sich Essigsäureanhydrid. Schwefelwasserstoff zerlegt die Säure in Ammoniak und Schwefelkohlenstoff⁴).

Mit Zink und Salzsäure entstehen Trithioformaldehyd, Ammoniak, Methylamin und Schwefelwasserstoff 5), primäre Produkte sind Blausäure und Schwefelwasserstoff 6). Beim Einleiten von Salzsäure in geschmolzenes Ammoniumrhodanat entstehen Melamin, Persulfocyansäure und Dithiocyansäure.

Mit Alkoholen sowie mit Äther bildet Rhodanwasserstoffsäure unbeständige Additionsverbindungen 1).

Die Rhodanwasserstoffsäure besitzt die Konstitution CN.SH. Eine isomere Verbindung der Konstitution SC: NH, das Thiokarbonimid, ist nicht bekannt. Doch scheint die Rhodanwasserstoffsäure zuweilen dieser Formel entsprechend zu reagieren, die deshalb als tautomer zu betrachten ist. Bei den Alkylderivaten existieren zwei durchaus verschiedene Verbindungsreihen, die Alkylrhodanide CN.SR und die Senföle SC: NR, die sich von den beiden Formen ableiten. Aber auch von gewissen nicht dissoziierenden Metallrhodanaten, z. B. dem Dirhodanatodiäthylendiaminkobaltsalz, existieren nach Werner?) zwei Reihen Isomerer, die wahrscheinlich von jenen beiden Formen abzuleiten sind.

Rhodanwasserstoffsäuresalze, Metallrhodanide, Sulfocyanide, Rhodanate, Sulfoncyanate, Rhodanmetalle.

Die Salze der Rhodanwasserstoffsäure, Rhodanmetalle oder Rhodanide, auch Metallrhodanate genannt, sind größtenteils in Wasser, meist auch in Alkohol löslich. Unlöslich sind die Silber-, Kupfer- und Quecksilbersalze. Beim Glühen zerfallen sie meist in Stickstoff, Cyan,

¹⁾ Klason, Journ. pr. Chem. [2] 36, 59. — 2) Kekulé, Ber. 6, 113. — 3) Nencki u. Leppert, ebend. 6, 903. — 4) Völckel, Ann. Chem. 43, 80; Ann. Phys. 58, 135, 61, 353, 62, 106, 607, 63, 106, 65, 312. — 5) Hofmann, Ber. 1, 179. — 6) Sestini u. Funaro, Gazz. chim. ital. 12, 184; Ber. 15, 2223. — 7) A. Werner, Ztschr. anorg. Chem. 22, 91.

Schwefelkohlenstoff und Metallsulfid1). Beim Erhitzen mit Kalihydrat entwickeln sie Ammoniumkarbonat²), bei Oxydation mit Salpetersäure geben sie Schwefelsäure und Blausäure. Chlor erzeugt in Rhodankaliumlösung einen Niederschlag von Pseudoschwefelcyan, das auch bei der Elektrolyse einer konzentrierten Lösung des Ammoniumsalzes, besonders bei 50°, entsteht 3). Chlor oder Brom erzeugt mit der äquivalenten Menge eines Rhodansalzes bei 160 bis 180° einen gelben schwefelhaltigen Farbstoff⁴). Die Quecksilber-, Silber-, Blei- und Kupfersalze werden durch Schwefelwasserstoff leicht und vollständig in die entsprechenden Sulfide umgewandelt 5). Das Merkurosalz wird auch durch Salzsäure leicht zerlegt. Das Silbersalz wird dagegen von Chlor- oder Brommetallen gar nicht oder nur teilweise zerlegt, es wird im Gegenteil Chlorsilber in ammoniakalischer Lösung durch Rhodanammonium vollständig in Rhodansilber übergeführt 6). Die löslichen Rhodanmetalle geben mit Eisenoxydsalzen eine blutrote Färbung, auf der Bildung des Ferrirhodanats beruhend. Eine Lösung der freien Säure, des Kaliumsalzes oder Natriumsalzes, färbt sich auf Zusatz von wenig Kupfersulfatlösung smaragdgrün 7). Violette Färbung tritt mit Goldsalz, indem dieses zu metallischem Gold reduziert wird, bei Gegenwart von Natriumkarbonat meist schon in der Kälte ein 7). Mit α-Naphtol und konzentrierter Schweselsäure entsteht an der Berührungsstelle ein smaragdgrüner Ring, nach Umschütteln eine prächtig violette Färbung der ganzen Flüssigkeit⁷).

Aluminiumsalz ist nur in Form von Doppelsalzen bekannt, die sich von einer komplexen Aluminiumrhodanwasserstoffsäure Al(SCN)₃ H₃ ableiten und gewonnen werden, indem man Rhodanwasserstoffsäure auf frisch gefälltes Aluminiumhydroxyd einwirken läst und lösliche Rhodanide hinzufügt. Die Salze krystallisieren erst aus den zum Sirup eingedampsten Lösungen ⁸). Basische Salze s. D. P. 42682 ⁹).

Ammoniumsalz CNS.NH₄, dessen Bildung und Darstellung schon bei der Säure erwähnt wurde, krystallisiert in farblosen Tafeln oder Blättern vom Schmelzpunkt 159° 10), vom spezif. Gew. 1,3075 bei 13° 11). Die Verbrennungswärme beträgt für 1 Mol. 344 Kal. 12). In Wasser ist es sehr leicht löslich, 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 122,1 Tle.

¹⁾ Wöhler, Gilb. Ann. 69, 271; Hermes, Ztschr. Chem. 1866, S. 417.

— 2) Claus, Journ. pr. Chem. 15, 410. — 3) Lidow, Ztschr. russ. phys.chem. Ges. 16, 271; Ber. 17, 252 Ref. — 4) Goldberg, Siepermann u. Flemming, D. R.-P. Nr. 101804. — 5) Völckel, Ann. Chem. 43, 80; Ann. Phys. 58, 135, 61, 353, 62, 106, 607, 63, 106, 65, 312; Jamison, Ann. Chem. 58, 264. — 6) Volhard, ebend. 190, 24. — 7) Colasanti, Gazz. chim. ital. 18, 398, 20, 303, 307; Ber. 22, 239 Ref., 23, 487/88 Ref. — 6) Rosenheim u. Cohn, Ber. 33, 1113. — 9) J. Hauff, Ber. 21, 327 Ref. — 10) Reynolds, Ztschr. Chem. 1869, S. 99. — 11) Clarke, JB. 1877, S. 43. — 12) Matignon, Ann. ch. phys. [6] 28, 84.

bei 20° 162,2 Tle. des Salzes. Dabei tritt beträchtliche Temperaturerniedrigung ein ¹). Auch in Alkohol löst sich das Salz reichlich.

Längere Zeit im Schmelzen erhalten, geht es zum Teil in den isomeren Thioharnstoff $CS(NH_2)_2$ über, bei höherer Temperatur, 170 bis 200°, tritt Spaltung in Rhodanwasserstoffguanidin und Schwefelwasserstoff ein, bei 230 bis 260° entstehen Thioprussiamsäuren, und wenn die letzte Temperatur eingehalten wird, bis nur noch wenig Dämpfe entweichen, hinterbleiben Melaminrhodanid, Melamrhodanid, Melam u. a.

Rhodanammoniumlösung löst verschiedene Oxyde unter Bildung von Doppelrhodaniden²).

Baryumsalz (CNS)₂ Ba kann u. a. aus Berlinerblau und Schwefel, demgemäß aus gebrauchter Gasreinigungsmasse, durch Erhitzen mit einem Überschuß an Baryumsulfid unter 3 Atm. Druck erhalten werden³). Es bildet zerfließliche Krystalle, lange Nadeln, mit 3 Mol. H₂O und ist auch in Alkohol leicht löslich, siedender Alkohol löst 32,8 Proz., solcher von 20° 30 Proz. des wasserfreien Salzes⁴).

Aus Methylalkohol krystallisiert es in langen glänzenden Nadeln von der Zusammensetzung (NCS)₂ Ba. 2 CH₃ (OH)⁵).

Bleisalze. (CNS)₂Pb bildet aus Bleizuckerlösung nach Zusatz von Rhodansalz allmählich sich ausscheidende gelbe, nach Hall⁶) als reines Salz weiße, in Wasser unlösliche Krystalle, die sich beim Kochen mit Wasser⁷) oder durch Erhitzen auf 190 bis 195⁰8) zersetzen. Ein basisches Salz CNS. Pb. OH oder (CNS)₂ Pb. PbO ⁶) entsteht als unlöslicher Niederschlag aus Bleicssig⁷) und kann aus heißen Lösungen krystallisiert erhalten werden ⁶). Mit den Bleihalogenverbindungen bildet es Doppelsalze⁹), von denen die mit Chlor- und Bromblei, nicht aber mit Jodhlei wahre chemische Verbindungen sind ¹⁰). Ersteren kommen die Formeln CNS. Pb. Cl und CNS. Pb. Br zu.

Calciumsalz (CNS)₂Ca. 3 H₂O ist zerfliesslich, auch in Alkohol leicht löslich ¹¹).

Ceriumsalz hat nach Jolin 12) die Zusammensetzung (CNS)₃ Ce 7 H₂O.

Chromsalze. Chromirhodanid (CNS)₃ Cr ¹³) hinterbleibt beim Eindampfen der durch Lösen von Chromhydroxyd in Rhodanwasserstoffsäure erhaltenen grünvioletten Lösung als dunkelgrüne, amorphe,

¹⁾ Rüdorff, Ber. 2, 69; Clowes, Ztschr. Chem. 1866, S. 190. —
5) Fleischer, Ann. Chem. 179, 225. — 5) V. Hölbling, Ztschr. angew. Chem. 1897, S. 297. — 4) Tscherniak u. Hellon, Ber. 16, 349. — 5) Tscherniak, ebend. 25, 2627. — 6) R. D. Hall, Journ. Am. Chem. Soc. 24, 570. — 7) Liebig, Ann. Phys. 25, 546. — 8) Krüss, Ber. 17, 1767. — 9) Grissom u. Thorp, Am. Chem. J. 10, 229; Ber. 21, 589 Ref. — 10) Herty u. Boggs, J. Am. Chem. Soc. 19, 820; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 1136. — 11) Meitzendorff, JB. Berz. 23, 157. — 12) Jolin, Bull. soc. chim. 21, 534. — 13) A. Speransky, J. russ.-chem. Ges. 28, 329; Ber. 29, 1041 Ref.

zerfliessliche Masse¹), die aber nach Trocknen bei 105 bis 110° sich nur langsam in Wasser, leicht in Weingeist, Äther und Essigester löst. Diese Lösungen sind weinrot, doch geht die Farbe der wässerigen Lösung allmählich in Grün über²). Mit anderen Rhodaniden bildet das Salz schön krystallisierende Doppelsalze, die Salze einer für sich nur in wässeriger Lösung bekannten³) komplexen²) Chromrhodanwasserstoffsäure Cr(CNS)₆ H₈ sind. Daneben existiert wahrscheinlich eine zweite Reihe⁴).

Diammoniumsalz NCS. N₂H₅ krystallisiert aus Alkohol in äußerst zerfließlichen Täfelchen vom Schmelzpunkt 80°, leicht löslich in Alkohol und Wasser. Durch Erhitzen auf 100° geht es in Hydrazindithiodikarbonimid über 5).

Didymsalz hat nach Clève 6) die Zusammensetzung (CNS)₃ Di 6 H₂O.

Eisensalze. Das Ferrosalz (CNS)₂Fe.3 H₂O bildet grüne, schiefe, rhombische Prismen, die sich leicht in Wasser, Alkohol und Äther lösen⁷). Es bildet mit Quecksilberrhodanid ein Doppelsalz (CNS)₂Fe.(CNS)₂Hg⁸).

Das Ferrisalz (CNS)₃Fe.3 H₂O, dessen Färbung zum empfindlichsten Nachweis des Eisens dient, krystallisiert in schwarzroten Würfeln, die sich leicht in Wasser, Alkohol und Äther lösen⁷). Die Lösungen zeigen intensiv blutrote Farbe, die aber bei reinem Salz durch Zusatz von viel Wasser sowie von Phosphorsäure oder Oxalsäure und anderen organischen Säuren verschwindet, durch Zusatz von Salzsäure meist wieder hervorgerufen werden kann. Aus einer mit überschüssigem Rhodanammonium versetzten Ferrisalzlösung kann durch Natriumkarbonat das Eisen quantitativ gefällt werden ⁹).

Eisenrhodanid bildet zwei Reihen von Doppelsalzen Fe(CNS)₆ Me₃ und Fe(CNS)₁₂ Me₉. 4 H₂O ¹⁰).

Erbiumsalz hat nach Clève und Hoeglund 11) die Zusammensetzung (NCS)₃ Er. 6 H₂O.

Goldsalze sind nur in Form von Ammoniakverbindungen und Doppelsalzen bekannt 12).

Aurosalz-Ammoniak CNS.Au.NH₃ entsteht beim Fällen des Kaliumdoppelsalzes mit Ammoniak in farblosen, mikroskopischen Krystallen, die sich in kaltem Wasser nur wenig lösen, von heißem Wasser zersetzt werden.

¹⁾ Clasen, Ztschr. Chem. 1866, S. 102. — 2) A. Speransky, J. russchem. Ges. 28, 329; Ber. 29, 1041 Ref. — 3) Rösler, Ann. Chem. 141, 195. — 4) Rosenheim u. Cohn, Ber. 33, 1114. — 5) Curtius u. Heidenreich, Journ. pr. Chem. [2] 52, 488. — 6) Clève, Bull. soc. chim. 21, 248. — 7) Claus, Ann. Chem. 99, 49. — 8) Clève, JB. 1864, S. 305. — 9) Zimmermann, Ann. Chem. 199, 11. — 10) Krüss u. Moraht, Ann. Chem. 206, 208. — 11) Clève u. Hoeglund, Bull. soc. chim. 18, 198. — 12) Clève, Zeitschr. Chem. 1865, S. 412.

Auro-Kaliumsalz (CNS) Au. (CNS) K entsteht durch Zusatz von Goldchlorid zu einer 80° warmen Rhodankaliumlösung, solange sich der anfangs entstehende Niederschlag noch löst. Es krystallisiert in strohgelben, in Wasser und Alkohol leicht löslichen Prismen, die oberhalb 100° schmelzen.

Auri-Kaliumsalz (CNS)₃ Au. (CNS)K entsteht beim Versetzen von überschüssiger, kalter Rhodankaliumlösung mit neutralem Goldchlorid. Es bildet orangerote Nadeln, die sich in Alkohol und Äther unverändert, in kaltem Wasser unter Zersetzung lösen.

Kadmiumsalz (CNS)₂Cd bildet sehr kleine glänzende Krystalle. Aus der Lösung in Ammoniak hinterbleiben beim Verdunsten Krystalle der Zusammensetzung (CNS)₂Cd. 2NH₃ ¹).

Kaliumsalz (CNS)K erhält man nach den schon bei der freien Säure angeführten Methoden, ferner durch Umsetzung von Kaliumthiosulfat und Cyankalium²). Da das Handelspräparat meist mit dem Ammoniumsalz verunreinigt ist, soll man es aus heißem absoluten Alkohol umkrystallisieren 3). Das Salz krystallisiert in farblosen, gestreiften Säulen oder Nadeln vom Schmelzpunkt 161,204), spezif. Gew. 1,886 bis 1,906 5). 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 177,2 Tle., bis 20° 217 Tle. unter starker Temperaturerniedrigung 6). Längere Zeit geschmolzen, färbt das Salz sich braungrün und zuletzt indigblau, wird aber beim Erkalten wieder weiß 7). Die konzentrierte Lösung färbt sich auf Zusatz von Salpetersäure oder salpetriger Säure intensiv blutrot, doch verschwindet diese Färbung beim Erwärmen oder auf Zusatz Ähnlich wirken Wasserstoffsuperoxyd, Chlor und von Wasser 8). andere Oxydationsmittel. Mit Phosphorpentachlorid entstehen bei gelinder Erwärmung Chlorcyan und Phosphorsulfochlorid, bei höherer neben letzterem Chlorschwefel, Cyanurchlorid und Phosphortrichlorid 9).

Kobaltosalz (NCS)₂Co krystallisiert mit ¹/₂ Mol. Wasser in dunkelvioletten Prismen ¹⁰), die sich in Wasser, Alkohol und Alkohol-Äthergemisch ¹¹) lösen. Die alkoholischen Lösungen zeigen intensiv blaue Farbe mit charakteristischem Absorptionsspektrum, das einen außerordentlich empfindlichen Nachweis des Kobalts ermöglicht ¹²).

Durch Einwirkung löslicher Rhodanide auf Kobaltorhodanid erhält man in prächtigen tiefblauen Krystallen krystallisierende Doppelsalze der allgemeinen Formel Co(NCS)₄ R₂ [+ 4 (8) H₂ O] ¹³). Diese

¹⁾ Meitzendorff, JB. Berz. 23, 157.—2) Dobbin, Chem. News 77, 131; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 918.—3) Hirsch, Ber. 31, 1257.—4) Pott, JB. 1861, S. 59.—5) Bödeker, JB. 1860, S. 17.—6) Rüdorff, Ber. 2, 69.—7) Nöllner, JB. 1856, S. 443; Ann. Chem. 108, 20.—8) Besnou, JB. 1852, S. 489/40; Davy, ebend. 1865, S. 294.—9) H. Schiff, Ann. Chem. 106, 116.—10) Claus, Ann. Chem. 99, 54.—11) Rusting, Nederl. Tijdschr. Pharm. 11, 42; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 709.—12) Wolff, Ztschr. anal. Chem. 18, 38; Vogel, Ber. 12, 2314.—13) Clève, JB. 1864, S. 304; Rosenheim u. Cohn, Ber. 33, 1113.

Doppelsalze lösen sich in Alkohol und in wenig Wasser mit tiefblauer Farbe, die bei Verdünnung mit mehr Wasser alsbald in Hellrosa übergeht. In den blauen Lösungen ist das komplexe Ion Co(NCS)₄ vorhanden [Rosenheim und Cohn ¹)].

Ammoniakverbindungen u. s. w. s. Werner, Müller, Klein und Bräunlich (Ztschr. anorg. Chem. 22).

Kupfersalze. Das Kuprosalz (CNS)₂Cu₂ fällt aus einer mit schwefliger Säure oder mit Ferrosulfat versetzten Lösung von Kupfersulfat durch Rhodankalium aus ²). Getrocknet bildet es ein weißes Pulver, das in Wasser und verdünnten Säuren unlöslich, in Ammoniak löslich ist. Beim Erhitzen zerfällt es zunächst in Schwefelkohlenstoff, Kupfersulfid und Mellon, dann in Schwefel und Mellonkupfer ³). Es bindet Ammoniak in mehreren Verhältnissen, damit ein weißes, krystallinisches Pulver (CNS)₂(NH₃)₂Cu₂ oder ein schwarzes Pulver (CNS)₂(NH₃)₅Cu₂ oder tiefblaue Krystalle (CNS)₂(NH₃)₄Cu₂ bildend, die aber sämtlich das Ammoniak leicht verlieren ⁴).

Kupro-Kaliumsalz (NCS)₂Cu₂. 12 (NCS)K krystallisiert in glasglänzenden Prismen⁵).

Kuprisalz (NCS)₂Cu fällt als schwarzer krystallinischer Niederschlag ⁶). In reinem Zustande scheidet es sich ab, wenn man mäßig konzentrierte, luftfreie, mit wenig überschüssiger Schwefelsäure versetzte Rhodankaliumlösung mit konzentrierter Kupfersulfatlösung mischt ⁷). Bei längerem Stehen mit kaltem Wasser, sofort mit heißem, zersetzt es sich unter teilweisem Übergang in das Kuprosalz. — Eine Ammoniakverbindung (CNS)₂(NH₃)₂Cu krystallisiert in kleinen blauen Nadeln.

Kuprokuprisalz (CNS)₄Cu₃ entsteht, wenn man das Kuprisalz in erwärmter alkoholischer Rhodankaliumlösung löst und das Filtrat bei gelinder Wärme verdunstet⁷). Es bildet ein oppermentgelbes, amorphes Pulver, unlöslich in Wasser, Rhodankaliumlösung und verdünnter Salzsäure.

Lanthansalz hat die Zusammensetzung (CNS)₃ La. 7 H₂ O⁸).

Lithiumsalz (CNS)Li bildet sehr zerfliessliche Blätter⁹).

Magnesiumsalz (CNS), Mg. 4 H₂O bildet in Wasser und Weingeist leicht lösliche Krystalle ¹⁰).

Manganosalz (CNS)₂ Mn krystallisiert mit 3 Mol. Wasser ¹⁰).

¹⁾ Rosenheim u. Cohn, Ber. 33, 1113. — 2) Berzelius, JB. Berz. 1, 48; Porret, Gilb. Ann. 53, 184; Claus, Journ. pr. Chem. 15, 401; Meitzendorff, Ann. Chem. 44, 269. — 3) Liebig, Ann. Chem. 50, 347. — 4) Richards u. Merigold, Ztschr. anorg. Chem. 17, 245. — 5) Thurnauer, Ber. 23, 770. — 6) Claus, Journ. pr. Chem. 15, 401; Meitzendorff, Ann. Chem. 44, 269. — 7) Hull, Ann. Chem. 76, 94. — 8) Clève, Bull. soc. chim. 21, 198. — 9) Hermes, Ztschr. Chem. 1866, S. 417. — 10) Meitzendorff, JB. Berz. 23, 157.

Natriumsalz (CNS) Na wird durch Erhitzen von Kaliumferroyanid mit 3,5 Tln. entwässertem Natriumthiosulfat gewonnen 1) und sildet zerfließliche rhombische Tafeln 2).

Nickelsalz (CNS)₂ Ni krystallisiert mit ¹/₂ Mol. Wasser ²). Es pildet Verbindungen mit Ammoniak ²) und Aminen ³), ferner grüne, zut krystallisierende, in Wasser leicht, in Alkohol wenig lösliche Doppelalze, in der Zusammensetzung den Kobaltodoppelsalzen entsprechend, aber nicht komplex ⁴).

Palladiumsalze sind nur in Form einer Palladoammoniakverbindung (CNS)₂(NH₃)₃ Pd und von Doppelrhodaniden bekannt ⁵).

Platinsalze. Platinosalz (NCS)₂Pt scheidet sich aus der Lösung gleicher Teile Rhodankalium und Kaliumplatinchlorür in möglichst wenig Wasser als Kaliumdoppelsalz ab, das sich von der im freien Zustande nur in wässeriger Lösung erhältlichen Säure Pt(CNS)₄H₂ ableitet und durch doppelte Umsetzung eine Anzahl entsprechend zusammengesetzter Salze liefert. Durch Ammoniak resultiert daraus die Verbindung (CNS)₂(NH₃)₂Pt, gelbe, bei 100 bis 110° zu einer granatroten Flüssigkeit schmelzende, durch verdünnte Säuren nicht zersetzliche Nadeln. Unter anderen Verhältnissen erhält man die isomere Verbindung 2 (CNS)₂Pt. 4NH₃ als fleischfarbenen, in Wasser und Alkohol unlöslichen, in verdünnter Salzsäure löslichen Niederschlag.

Platinisalz (CNS)₄Pt ist nur in Form der starken komplexen Säure Pt(CNS)₆H₂ und ihrer Salze bekannt.

Die Platindoppelrhodanide sind gelb bis rot, leicht entzündlich und entwickeln bei gelindem Erwärmen einen eigentümlichen Geruch 6).

Quecksilbersalze. Das Merkurosalz (CNS)₂ Hg₂ entsteht beim Vermischen eines großen Überschusses von verdünnter, schwach saurer Merkuronitratlösung mit Rhodankalium⁷) als weißer, in Wasser unlöslicher, beim Kochen mit Alkalien unter Abscheidung von Quecksilber⁸) zerfallender Niederschlag. Die trockene Substanz quillt beim Erhitzen etwas auf. In weit höherem Grade ist dies der Fall bei dem

Merkurisalz (CNS)₂Hg, das deshalb lange Zeit zur Herstellung eines Spielzeugs unter der Bezeichnung "Pharaoschlange" benutzt, seiner Gistigkeit wegen aber von dieser Verwendung ausgeschlossen wurde. Dieses Salz erhält man als ebenfalls weißen Niederschlag durch Vermengen von Rhodankalium und Merkurinitrat⁹). So dargestellt, enthält es noch Salpetersäure. In reinem Zustande erhält

¹⁾ Fröhde, JB. 1863, S. 312. — 2) Meitzendorff, JB. Berz. 23, 157. — 3) Werner, Ztschr. anorg. Chem. 21, 218 ff. — 4) Clève, JB. 1864, S. 304; Rosenheim u. Cohn, Ber. 33, 1113. — 5) Croft, Ztschr. Chem. 1867, S. 671. — 6) Buckton, Ann. Chem. 92, 280. — 7) Claus, Journ. pr. Chem. 15, 406; Philipp, Ztschr. Chem. 1867, S. 553. — 6) Philipp, Ztschr. Chem. 1867, S. 553. — 6) Philipp, Ztschr. Chem. 1866, S. 418; s. a. 6).

man es durch Digerieren von gefälltem Quecksilberoxyd mit einer wässerigen Lösung von Rhodanwasserstoffsäure 1).

Das Salz löst sich im Überschus sowohl von Rhodankalium als von Merkurinitrat. In siedendem Wasser ist es etwas löslich, krystallisiert daraus in Blättern. In Alkohol und Äther löst es sich wenig, in kalter Salzsäure und Salmiaklösung leicht. Am Lichte zersetzt es sich.

Es bildet drei Reihen von Doppelsalzen. In der ersten ist ein Rhodan durch andere Säurereste ersetzt, und es scheint in ihr ein komplexes Kation Hg(CNS) enthalten zu sein. Die übrigen leiten sich von ebenfalls komplexen Säuren Hg(CNS)₃ H und Hg(CNS)₄ H₂ ab³).

Samariumsalz (CNS)₃ Sm.6H₂O krystallisiert in dünnen, gelben, sehr zerfließlichen Nadeln, bildet mit Quecksilbercyanid ein Doppelsalz (CNS)₃ Sm.3 (CN)₂ Hg.12H₂O vom spezif. Gew. 2,745³).

Silbersalz (CNS) Ag entsteht als weißer, käsiger, dem Chlorsilber ähnlicher Niederschlag, unlöslich in Wasser und verdünnten Säuren, leicht löslich in Ammoniak und Rhodanalkalien. Nach längerem Schmelzen des in farblosen orthorhombischen Krystallen erhältlichen Kaliumdoppelsalzes (CNS)₂ Ag K hinterbleibt bei Behandlung mit Wasser das Silbersalz zuweilen in langen Prismen ⁴). Das Kaliumdoppelsalz wird durch Wasser vollständig in die Einzelsalze zerlegt. Ebenso verhält sich das Ammoniumdoppelsalz (CNS)₂ Ag NH₄ ⁵).

Giebt man zu der Lösung des Silbersalzes in Rhodanalkalilösung Ammoniak, so erfüllt sich die Flüssigkeit bald mit perlmutterglänzenden Blättchen der Ammoniakverbindung (CNS)(NH₃)Ag. Dieselbe verliert schon an der Luft sowie durch Behandeln mit Wasser alles Ammoniak ⁶).

Strontiumsalz (CNS)₂Sr ist ein in Wasser und Alkohol leicht lösliches, zersließliches Salz, das nur schwer in Krystallen oder warzenförmigen Massen mit 3 Mol. Wasser zu gewinnen ist⁷).

Thalliumsalz. Das Thallosalz (CNS) Tl krystallisiert in Blättchen ⁹) oder quadratischen Krystallen ⁹), wenig löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol ¹⁰).

Vanadiumdoppelsalze von der allgemeinen Formel (CNS), V. 3 (CNS) Me bilden grüne oder rote Krystalle 11).

Wismutsalz (CNS)₃ Bi scheidet sich aus genügend konzentrierter Lösung von frisch gefälltem Wismuthydroxyd in Rhodanwasserstoffsäure vom spezif. Gew. 1,006 in bernsteingelben und hellorangefarbenen

¹⁾ Klason, Journ. pr. Chem. [2] 35, 402. — 2) Rosenheim u. Cohn, Ber. 33, 1111. — 3) Clève, Bull. soc. chim. 43, 166. — 4) Hull, Ann. Chem. 76, 94. — 5) Fleischer, ebend. 179, 232. — 6) Ginte, JB. 1869, S. 316; Gössmann, Ann. Chem. 100, 76. — 7) Meitzendorff, JB. Berz. 23, 157. — 3) Kuhlmann, JB. 1862, S. 189. — 9) Miller, JB. 1865, S. 245. — 10) Hermes, JB. 1866, S. 296. — 11) Cioci, Ztschr. anorg. Chem. 19, 308; Locke u. Edwards, Am. Chem. J. 20, 604; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 628.

Zwillingskrystallen des rhombischen Systems aus, wird schon durch kaltes Wasser unter Abscheidung eines gelben amorphen Körpers zersetzt, ferner bei trockenem Erhitzen auf 80°1).

Basische Salze scheiden sich beim Stehen der sauren Lösung aus²). Yttriumsalz (CNS)₃ Y krystallisiert mit 6 Mol. Wasser³).

Zinksalz (CNS)₂ Zn ist wenig löslich in Wasser und Alkohol⁴), bildet eine Ammoniakverbindung (CNS)₂ (NH₃)₂ Zn⁵).

Zinnsalz. Das Stannosalz (CNS)₂Sn ist citronengelb, in Wasser und in Alkohol löslich ⁶).

Rhodanwasserstoffsäureester.

I. Die Ester der eigentlichen Rhodanwasserstoffsäure, Alkylrhodanide, NC.SR, entstehen durch Destillation von Rhodan-kalium mit ätherschwefelsauren Salzen, beim Digerieren jenes Salzes mit Jod- oder Bromalkyl und bei Einwirkung von Chlorcyan auf Bleimerkaptide.

Sie sind riechende, unzersetzt siedende Flüssigkeiten, in Wasser wenig oder gar nicht löslich. Ihr Verhalten gegen Reagentien ist eingehend von A. W. Hofmann⁷) untersucht worden.

Durch Oxydationsmittel, z. B. Salpetersäure, werden sie in Sulfonsäuren übergeführt: RS.CN + $O_2 + H_2O = R.SO_3H + CNH$. Hypochlorite zeigen gegen die einzelnen Verbindungen ein verschiedenes Verhalten. So wird der Methylester sowohl durch Calcium- als durch Natriumbypochlorit zu Methylsulfonsäure, Stickstoff und Kohlensäure oxydiert. Beim Äthylester bewirkt zwar das Calciumsalz die entsprechende Oxydation, das Natriumsalz erzeugt dagegen Äthylsulfit und Natriumcyanid. Der Amylester erleidet letztere Umwandlung durch beide Salze, aber nur langsam. Der Methylenester liefert stets Methylendisulfonsäure, daneben aber, je nach den Bedingungen, Blausäure oder Stickstoff und Kohlensäure⁸).

Durch nascierenden Wasserstoff (Zink und Salzsäure) erfolgt Spaltung in Merkaptane und Blausäure: RS.CN + 2H = R.SH + CNH. Die Blausäure wird dann weiter zu Alkylamin reduziert. Daneben verläuft eine andere Reduktion unter Bildung von Dialkylsulfid, Ammoniak, Kohlenwasserstoff und Schwefelwasserstoff.

Beim Erhitzen mit konzentrierter Salzsäure im Rohr entstehen Kohlensäure, Ammoniak und Sulfide, offenbar als Spaltungsprodukte von Merkaptan und Cyansäure.

¹⁾ Bender, Ber. 20, 723. — 2) Meitzendorff, Ann. Phys. 56, 63. — 3) Clève u. Hoeglund, Bull. soc. chim. 18, 198. — 4) Meitzendorff, JB. Berz. 23, 157. — 5) Fleischer, Ann. Chem. 179, 233; s. a. 4). — 6) Clasen, JB. 1865, S. 294. — 7) Hofmann, Ber. 1, 177. — 8) Oechsner de Coninck, Compt. rend. 126, 838; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 885.

Konzentrierte Schwefelsäure erzeugt in heftiger Reaktion Kohlensäure, Ammoniak und Dithiokohlensäureester.

Bei Erwärmung mit alkoholischem Schwefelkalium entsteht Rhodankalium neben Alkylsulfiden oder Alkyldisulfiden.

Metallisches Natrium bewirkt glatte Spaltung in Disulfid und Cyannatrium.

Schwefelwasserstoff wird bei 100° leicht absorbiert unter Bildung von Dithiokarbaminsäureester.

Mit Triäthylphosphin verbinden sich die Rhodanide nicht 1).

Brom- und Jodwasserstoff werden bei 0° absorbiert unter Bildung krystallinischer Additionsprodukte, welche aber durch Wasser sosort in ihre Bestandteile zerfallen²).

II. Ester der Isorhodanwasserstoffsäure, Alkylthiokarbonimide, Senföle SC:NR bilden sich bei Einwirkung von Thiokarbonylchlorid auf primäre Amine 3) oder aus monoalkylierten Dithiokarbaminsäuren, indem man Salze derselben mit Jod behandelt oder die Quecksilbersalze destilliert 4). Die Alkylaminsalze dieser Säuren entstehen bekanntlich bei Einwirkung primärer Basen auf Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Alkohol oder Äther 5). Aus der Lösung eines solchen Salzes läßt sich durch Sublimat das entsprechende Quecksilbersalz fällen. Es ist aber für die Darstellung der Senföle die Isolierung jener Salze nicht notwendig. Man braucht vielmehr nur die Lösung, in welcher die Bildung der Alkylaminsalze stattfand, zur Trockne zu bringen und den Rückstand mit 1 Mol. Quecksilberchlorid auf 2 Mol. oder 1 Mol. 6) der Base zu destillieren: (NHR. CS2), Hg = 2 RNCS + HgS + H₂S.

Bequemer ist die Darstellung aus den Alkylaminsalzen durch Jod Der Vorgang vollzieht sich zunächst nach der Gleichung NHR . $CS_2NRH_3 + J_2 = RNCS + NRH_2 \cdot JH + JH + S$. Der Jodwasserstoff aber bedingt sekundäre Reaktionen, welche die Ausbeute an Senföl stark herabdrücken, indem nebenbei Schwefelkohlenstoff, Dialkylthioharnstoff und Schwefel entstehen 7).

Senföle entstehen zum Teil auch aus den isomeren Alkylrhodaniden, besonders beim Erhitzen 8), unter Wärmeentwickelung 9) ferner aus den Alkylkarbonimiden durch Erhitzen mit Phosphorpentasulfid 10).

Die Senföle sind meist stechend riechende, unzersetzt flüchtige Flüssigkeiten, welche auf der Haut Blasen ziehen, in Wasser wenig oder gar nicht löslich.

¹⁾ Hofmann, Ann. Chem. Suppl. 1, 53. — 2) Henry, JB. 1868, S. 652. — 3) Rathke, Ann. Chem. 167, 218. — 4) Hofmann, Ber. 1, 171, 2, 452, 7, 811, 8, 106. — 5) Rudnew, Ztschr. russ. phys.-chem. Ges. 10, 188. — 6) Ponzio, Gazz. chim. ital. 26, I, 324; Ber. 29, 651 Ref. — 7) Rudnew, Ztschr. russ. phys.-chem. Ges. 10, 188. — 8) Hofmann, Ber. 13, 1350; vgl. a. H. L. Wheeler, Am. Chem. J. 26, 345; Chem. Centralbl. 1901, Il. S. 1115. — 9) Berthelot, Compt. rend. 130, 441; Chem. Centralbl. 1900, I. S. 658. — 10) Michael u. Palmer, Am. Chem. Journ. 6, 258; Ber. 18, 72 Ref.

Durch Oxydation mit Salpetersäure wird sämtlicher Schwefel als wefelsäure ausgeschieden, während das Alkoholradikal als Alkylin restiert: $R.NCS + O_4 + 2H_2O = SO_4H_2 + CO_2 + RNH_2$.

Nascierender Wasserstoff bewirkt Spaltung in Alkylamin und toformaldehyd, gleichzeitig entstehen in einer Nebenreaktion Methylylamin und Schwefelwasserstoff: 1. R. N: $CS + H_4 = R. NH_9$ CH_2S ; 2. R. $NCS + 6H = R. NH(CH_3) + H_2S$.

Beim Erhitzen mit konzentrierter Salzsäure unter Druck auf 100° zstehen Schwefelwasserstoff, Kohlensäure und Alkylamin. — Konzenerte Schwefelsäure bewirkt in heftiger Reaktion Spaltung in Alkylin und Kohlenstoffoxysulfid.

Mit Alkoholen verbinden sich die Senföle beim Erhitzen unter uck auf 110° direkt zu Thiokarbaminsäureestern, analog mit Merptanen zu Dithiokarbaminsäureestern.

Mit Schwefelwasserstoff verbinden sie sich nach Ponzio¹), sehr cht mit Ammoniak, Aminen, Triäthylphosphin u. dgl. zu substituierten lioharnstoffen, ebenso mit Natriumcyanamid. Auch mit Alkalidisulen scheinen sie sich direkt zu verbinden.

Mit Aldehydammoniaken verbinden sie sich direkt unter Wasserastritt²).

Mit Thiobenzoësäure reagieren sie, zum Unterschiede von den hiocyanaten, unter Bildung von Schwefelkohlenstoff³).

¹⁾ Ponzio, Gazz. chim. ital. 26, I, 324; Ber. 29, 651 Ref. — 2) Dixon, hem. Soc. Journ. 53, 411, 61, 509; Ber. 25, 676 Ref. — 3) Wheeler u. erriam, J. Am. Chem. Soc. 23, 283; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 274.

222—227° (18) 161° (18)

1,150 (17,5°)

281° (korr.) 24H 246° (705,b) 280--286°; 250°

41, 30-38

files Head in

C, H, N, B, C, H, BCN),
C, H, N, B, C, C, H, (BCN),
C, H, N, B, C, C, H, (BCN),
C, H, N, B, C, C, H, (BCN),
C, H, N, B, C, C, H, N, B, C,

Propylementer
Phenylenter
o-Tolylenter
Bankylenter
f-Naphtylenter
Myrylenter

Allylester

Cetylester 1)

.

nicht ungermetst fillohtig

zermetalich

Ċ
5
•••
Z
•
R.N.CS.
Senföle
:
ā
0
S
•
9
id
Д
17
0
م
8
K
0
]
دب
7
cylt
lkylt
Alkylt
, Alkylthiokarbonimide,
θľ,
ter,
ter,
sester,
yansäureester,
cyansäureester,
cyansäureester,
cyansäureester,
othiocy ansäureester,
sothiocyansäureester,
othiocy ansäureester,
sothiocyansäureester,

r. cs.	1,06912	(758,33) 1.0192 (0°); $(758,33)$ 0.9972 (22°)		(743) 0,9909 (0°)	37,5			0,9638 (140)				$(0.9575 (0^{\circ});$		1		.1980 0,9253	(732,9)	232,5	270 (unt. zerstzk.); 163—164° (17)	it. Zersetzg.	$150,7^{\circ}; 148,2^{\circ} (780) 1,0282 (0^{\circ});$ $44.5^{\circ} (12) 1.0173 (10.1^{\circ})$	-	-85° (50) 0,9927 (0°)	-	
onimide, Senföle R.N.CS.	119° (758,82)	181-132,10 (758,33)		152,70 (743)	137-1		191	162	140 (770,3)	·	193,4	183—184	166 (770)	1	2120	197—1980	238° (7	232—2	etwa 270 (u	destill			8:3—85	10	
` م	35.	- 5,8°		flüssig			gissuu	*	10,5	-	<u>l</u>	- Aüssig	.	1	finsig			R	.	320	Hüss., unter- halb — 80°	(glasartig		R (- 4 :0
Isothiocyansäureester, Alkylthiokar	C,H,NS	C ₃ H ₆ N8		CH, (CH,).	•	,	CH3. (CH5)3. NCB		(CH _s), CNCS	C, H, NS	C, H11. NCS	C, H11. NCS		C, H ₁₃ NS			C ₈ H ₁₅ N S	C, H ₁₇ NB	C ₁₄ H ₂₈ NS	C ₁₈ H ₈₅ NS	$C_AH_SNS = CH_S:CH.CH_S.NCS$	C. H. N.S	C, H, NS = CH, CH: CH. CH, NCS	C, H, NS	$C_9H_{14}N_8S_2 = C_7H_{14}(NCS)_2$
Isothio	Methylsenföl	Athylsenföl	Propyleenföle	2		ਬ੍ਰ	Ĭ	Golomodiantellocation	Tertiärbutylsenföl	Amylsenföle	Normalamylsenföl	Isosmylsenföl	Tertiäramylsenföl	Hexylsenföle	Normalhexylsenföl	Sekundärhexylsenföl	Heptylsenföl	Sekundäroktylsenfol	Sekundärundekylsenföl	Heptdekylsenföl	Allylsenföl	Krotonvlsenföl	Krotylsenföl	Angelylsenföl	Kampnelylsenfol

	Formel	Schmelzp.	Siedepunkt	Spezif. Gew.
	Aromatische Sen	nföle.	-	
Phenylsenföl	$C_7H_5NS=C_6H_5.N:CS$	Aissig	$ \left(\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$1,135 (15,5^{0});$ $1,12891 (23,4^{0})$ $0,9398 (220^{0})$
Tolylsenföle o-Verbindung m-Verbindung	$C_8H_7NS = C_7H_7.N:CS$	Hürsig	339° 244° (732,2)	1111
Prenathylsenföle	$C_pH_pNS = C_2H_s \cdot C_sH_t \cdot N \cdot CS$	flüssig	240—245° (teilw. Zersetzg.)	
Xylyl (a, m)-Senföl Xylyl (s, m)-Senföl	$C_p H_p N S = (CH_g)_{\underline{g}} \cdot C_g H_g \cdot N : CS$ do.	31,5° Hüssig		il
Phenpropyl-Senföl	HHI	finseig 64° 42°	263	1 1
Tetramethylphenyl-Senföl Toluisobutyl-Senföl Tolunseudobutyl-Senföl	田田	65° 444° 66°	267° (teilw. Zersetzg.)	1 1 1
Pentamethylphenyl-Senföl Naphtylsenföl (α)	$C_{10}H_{15}N8 = C_{6}(CH_{8})_{5}.N:CS$ $C_{11}H_{7}N8 = C_{10}H_{7}.N:CS$	86° 58°		1 1 1
yl-8e yl-8e enfôl	$C_{13}H_9N8 = C_6H_3.C_6H_4.N.C8$ $C_{13}H_9N8 = C_{19}H_9.N.C8$ $C_{19}H_{11}N8 = C_{18}H_{11}.N.C8$	58° 96° 176°		1
	Aromatisch substituie	rte Senföl	စ်	
Benzylaenföl Phenyläthylaenföl Oumylaenföl Diphenylmethylaenföl')	C, H, NS C, H, CH, N; CS C, H, NS C, H, C, H, N; CS C, H, NS C, H, C, H, CH, CH, CS C, H, NS (C, H, C, H, CH, N; CS	flüsnig Öl flüsnig 61°	245—270° (Zernetzung) 222 — 225° (37—38)	1111
i				

Polymere Thiocyansäuren.

Dithiocyansäuren (CNSH)₂. I. Die Isoform von der Konstitution CS
NH
CS entsteht aus Isopersulfocyansäure durch Kali¹),
neben jener auch bei der Zersetzung von Rhodanwasserstoffsäure durch Mineralsäuren²).

Die freie Säure wird aus dem Kaliumsalz durch Schwefelsäure als weiche gelbe Masse abgeschieden, die allmählich erhärtet. Sie ist in kaltem Wasser sehr schwer, in heißsem leichter löslich, leicht in Alkohol und in wässerigen Alkalien. Kalt bereitete wässerige oder alkoholische Lösungen zeigen keine Rhodanreaktion; diese tritt aber sofort beim Erhitzen ein. Ein Ammoniaksalz der Säure scheint nicht existenzfähig zu sein. Eisenchlorid erzeugt in der Lösung des Kaliumsalzes eine dunkelbraunrote Färbung, welche durch mehr Eisenchlorid schwach rosenrot wird, während zugleich ein gelber Niederschlag auftritt.

Baryumsalz C₂N₂S₂Ba + 2H₂O bildet rhombische Krystalle.

Bleisalz C₂ N₂ S₂ Pb fällt als citronengelber pulveriger Niederschlag.

Kaliumsalz $C_2N_2S_2K_2 + H_2O$ krystallisiert in gelben monoklinen Prismen, ist sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol, von alkalischer Reaktion. Sofort beim Schmelzen des Salzes, langsamer beim Kochen und noch langsamer beim Stehen der wässerigen Lösung geht das Salz in Rhodankalium über.

Kupfersalz C₂ N₂ S₂ Cu ist ein braunrotes, durch Säuren nicht angreifbares Pulver.

Silbersalz C₂ N₂ S₂ Ag₂ ist ein dunkelgrünes Pulver, ein Silber-Kaliumsalz C₂ N₂ S₂ Ag K entsteht als hellgelber Niederschlag, der schon beim Wassen mit Wasser zersetzt wird.

Von den Estern sind der Äthyl- und der Äthylenester bekannt. Ersterer ist eine dickliche, rotbraune Flüssigkeit, die sich beim Kochen zersetzt 1), letzterer bildet Prismen vom Schmelzpunkt 149 bis 150°.

II. Die normale Dithiocyansäure HS.C. C.SH ist nur in Form von Salzen bekannt, welche neben normalen Persulfocyanaten beim Behandeln von Isopersulfocyansäure mit wässerigen Alkalien oder alkalischen Erden in um so größerer Menge entstehen, je verdünnter die Lösung ist²). Die reinen Salze sind farblos. Ester sind nicht bekannt. Bei Behandlung des Kaliumsalzes mit Jodäthyl entsteht Äthylrhodanid.

¹⁾ Fleischer, Ann. Chem. 179, 204. — 2) P. Klason, Journ. pr. Chem. [2] 38, 383.

Flaveanwasserstoff C₂ H₂ N₂ S entsteht durch Einwirkung von Schweselwasserstoff auf überschüssiges Cyan bei Gegenwart von Alkohol. Dem dunklen Reaktionsprodukt wird es durch heißes Chloroform entzogen. Die Verbindung krystallisiert in gelben slachen Nadeln und ist in trockenem Zustande recht beständig. Bei etwa 80° färbt sie sich dunkler, bei 86° schwarz, zwischen 87 und 90° schmilzt sie unter Aufblähen ¹).

Dithiocyanursäure $C_8N_3S_2OH_3 + H_2O = OH(CN)_8(SH)_2 + H_2O$. Alkoholische Lösung von Rhodankalium wird mit der berechneten Menge Salzsäure versetzt, vom ausgeschiedenen Kaliumchlorid abfiltriert, das Filtrat längere Zeit auf 30 bis 40° erhalten. Die Masse wird dabei dickflüssig. Sie wird dann mit konzentrierter Ammoniaklösung versetzt, filtriert, und das Filtrat wird mit Baryumchlorid versetzt, worauf das Baryumsalz auskrystallisiert 2). Die freie Säure krystallisiert aus Wasser in Schuppen, die teilweise unzersetzt sublimiert werden können, bei 360° aber Schwefelkohlenstoff entwickeln. Sie ist ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, leicht in Alkalien. Konzentrierte Salzsäure zerlegt sie bei 130° in Cyanursäure und Schwefelwasserstoff. Oxydation mit Kaliumpermanganat oder Salpetersäure führt gleichfalls zu Cyanursäure, während durch Jod Oxycyanurdisulfid $C_6N_6H_2S_4O_2$ erzeugt wird.

Baryumsalz $C_3 N_8 S_2 OBaH + 2 H_2 O$ bildet kleine, tropfenförmige Krystalle, die sich in Wasser sehr schwer lösen.

Bleisalz C₃ N₃ S₂ OPbH entsteht als amorpher Niederschlag.

Kaliumsalz $C_3 N_3 S_2 O K H_2$ krystallisiert in silberglänzenden mikroskopischen Prismen.

Trithiocyanursäure C₃ N₃ S₃ H₃ = (CN.SH)₃ entsteht aus Cyanurchlorid und Natriumsulfid³) oder Kaliumsulfhydrat²). Entsprechend erhält man die Ester aus Cyanurchlorid und Natriummerkaptiden, bequemer aber entstehen dieselben aus den Alkylrhodaniden durch Erhitzen mit etwas Salzsäure oder Schwefelsäure auf 180°3). Erhitzt man die Ester einige Stunden mit konzentrierter Natriumsulfidlösung auf 250° und versetzt man dann die Lösung mit Salzsäure bis zur neutralen Reaktion, so erhält man das primäre Natriumsalz, das sich gut aus Wasser umkrystallisieren läßt und aus dem dann mit mehr Salzsäure die freie Säure abgeschieden wird.

Diese bildet in siedendem Wasser, Alkohol, Äther und Benzol kaum lösliche, in Alkalien leicht lösliche gelbe Nadeln, die sich bei 200° nicht verändern, bei höherer Temperatur aber, ohne zu schmelzen, Schwefelkohlenstoff und Ammoniak neben wenig Rhodanwasserstoff entwickeln und Melem C₆ H₆ N₁₀ hinterlassen. Durch Salzsäure wird

¹⁾ R. Anschütz, Ann. Chem. 254, 262. — 2) Klason, Journ. pr. Chem. [2] 33, 116 ff. — 3) Hofmann, Ber. 13, 1351, 18, 2201.

sie bei 200° in Schwefelwasserstoff und Cyanursäure zerlegt. Letztere entsteht auch durch Salpetersäure in der Wärme, durch Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung in der Kälte. Jod oxydiert in alkalischer Lösung zu Cyanurdisulfid (CNS₂)₃.

Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid nicht gerötet, die Lösung des Trikaliumsalzes aber wird dadurch weiß gefällt oder, wenn die Eisenchloridlösung sehr verdünnt ist, intensiv gefärbt 1).

Baryumsalze. Das Salz C₃ N₃ S₃ BaH + 3 H₂O entsteht aus der Säure durch Ammoniak und Baryumchlorid in gelben glänzenden Krystallen, die in kaltem Wasser fast unlöslich, in siedendem ziemlich löslich sind 1). — (C₃ N₃ S₃ H₂)₂ Ba + 2 H₂O entsteht durch Behandlung der freien Säure mit siedender Barytlösung und nachfolgendes Einleiten von Kohlensäure. Es krystallisiert in großen Prismen, die in Wasser mäßig löslich, in Alkohol unlöslich sind 2).

Calciumsalz $C_8 N_8 S_3 Ca H + 5 H_2 O$ bildet ziemlich leicht lösliche Prismen 1).

Kaliumsalze. Das Salz $C_3N_3S_3K_3+3H_2O$ ist krystallinisch, schmilzt bei etwa 350° unter Übergang in Rhodankalium. — Ein saures Salz $3C_3N_2S_3KH_2+C_3N_3S_3H_3+6H_2O$ krystallisiert in gelblichen Prismen 1).

Natriumsalz C₈ N₃ S₃ Na H₂ bildet glänzende Krystalle, die sich in Wasser leicht, in Alkohol etwas weniger lösen.

Trimethylester C₈ N₃ S₃ (CH₃)₃ bildet Krystalle vom Schmelzpunkt 188⁰, unter geringer Zersetzung sublimierend ²).

Triäthylester C₃ N₈ S₈ (C₂ H₅)₃ krystallisiert in Tafeln, die bei 27° schmelzen und bei etwa 350° unter geringer Zersetzung sieden ¹).

Triisoamylester $C_3 N_3 S_3 (C_5 H_{11})_3$ ist noch bei — 180 flüssig 1).

Triphenylester $C_3 N_3 S_3 (C_6 H_5)_3$ krystallisiert in glänzenden Prismen, die bei 97° schmelzen 1).

Pseudoschwefelcyan C₃ N₃ S₈ H, vielleicht = HS(CN)₈ < S entsteht bei der Oxydation von Rhodanwasserstoff durch Salpetersäure 3), Chlor 4) oder Wasserstoffsuperoxyd 5). Beigemengte Persulfocyansäure läst sich durch anhaltendes Auskochen mit Wasser entsernen 6), Schwefel durch Schwefelkohlenstoff 7). Völckel 8) löst das Produkt zur völligen Reinigung in konzentrierter Schwefelsäure, fällt diese Lösung mit Wasser und kocht den getrockneten Niederschlag mit absolutem Alkohol aus.

¹⁾ Klason, Journ. pr. Chem. [2] 33, 116 ff. — 2) Hofmann, Ber. 13, 1351, 18, 2201. — 3) Wöhler, Gilb. Ann. 69, 271; Hermes, Ztschr. Chem. 1866, 8. 417. — 4) Liebig, Ann. Phys. 15, 545. — 5) Hector, Journ. pr. Chem. [2] 44, 500. — 5) Jamieson, Ann. Chem. 59, 339. — 7) Linnemann, ebend. 120, 36. — 5) Völckel, ebend. 89, 126.

Die Verbindung bildet ein gelbes amorphes Pulver, unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, in konzentrierter Schwefelsäure und in verdünnter Kalilauge unzersetzt löslich. Die alkalische Lösung giebt mit Essigsäure und Bleiacetat einen gelbbraunen Niederschlag¹). Bei längerem Kochen mit Kalilauge entsteht Rhodankalium, ebenso neben Kaliumcyanat durch Schmelzen mit festem Ätzkali²). Beim Erhitzen mit konzentriertem wässerigem Ammoniak unter Druck auf 100° liefert es Schwefelammonium und Thioammelin C₃ H₅ N₅ S, auf 160° Rhodanwasserstoffmelamin und Rhodanammonium²). Für sich erhitzt, entwickelt es Schwefelkohlenstoff und Schwefel unter Hinterlassung von Mellon.

Mit Kaliumsulfhydrat geht es in thiomelanurensaures Kalium über. Phosphorpentachlorid erzeugt Cyanurchlorid neben Phosphortrichlorid, Phosphorsulfochlorid, Salzsäure und Chlorschwefel²). Nascierender Wasserstoff, selbst Jodphosphor und Wasser, ist ohne Wirkung³).

Beim Erhitzen mit konzentrierter Salzsäure unter Druck auf 130 bis 140° zerfällt Pseudoschwefelcyan in Cyansäure, Schwefel und Schwefelwasserstoff³).

Persulfocyansäuren C₂ N₂ S₃ H₂. I. Isopersulfocyansäure, Xanthanwasserstoff CS.NH S entsteht neben Dithiocyansäure bei Einwirkung konzentrierter Säuren auf Rhodanwasserstoff 6). Man versetzt die Lösung von 1 kg Rhodanammonium in 650 ccm Wasser mit 1 Liter Salzsäure von 35 bis 40 Proz. und läßst die Mischung einige Tage stehen. Das hiernach ausgeschiedene Produkt wird in heißer 60 proz. Essigsäure gelöst, aus der sich beim Erkalten zunächst Isopersulfocyansäure ausscheidet 5). Oder man läßst 100 Tle. Schwefelsäure von 1,44 spezif. Gew. auf 100 Tle. Rhodankalium, in 60 Tln. Wasser gelöst, in der Kälte einwirken und krystallisiert das nach einigen Tagen abgeschiedene Produkt aus heißem Wasser um 6). In reinem Zustande erhält man die Säure aus dem Baryumsalz, wenn man dessen heiße Lösung mit Salzsäure versetzt 7).

Die Säure bildet goldglänzende dünne Nadeln, die sich in 400 Tln. Wasser, auch etwas in Alkohol und Äther, leichter in 60 proz. Essigsäure lösen. In konzentrierter Schwefelsäure löst sie sich unzersetzt.

¹⁾ Völckel, Ann. Chem. 89, 126. — 2) Ponomarew, Ztschr. russ. phys.-chem. Ges. 8, 211. — 3) Glutz, Ann. Chem. 154, 40 ff. — 4) Wöhler, Gilb. Ann. 69, 271; Hermes, Ztschr. Chem. 1866, S. 417; Liebig, Ann. Chem. 10, 8. — 5) P. Klason, Journ. pr. Chem. [2] 38, 383; Völckel. Ann. Chem. 43, 80; Ann. Phys. 58, 135, 61, 353, 62, 106, 607, 63, 106, 65, 312; s. a. 3) u. Wöhler, Gilb. Ann. 69, 271; Hermes, Ztschr. Chem. 1866, S. 417. — 6) Chattaway u. Stevens, Chem. Soc. Journ. 71, 607, 833; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 193, 478. — 7) P. Klason, Journ. pr. Chem. [2] 38, 383.

Sie reagiert sauer. Mit Alkalien oder Ammoniak liefert sie normale Persulfocyansäure und Dithiocyansäure. Beim Lösen in Cyankalium geht sie quantitativ in Rhodankalium über. Beim Kochen mit konzentrierter Salzsäure zerfällt sie zum Teil in Ammoniak, Schwefelwasserstoff, Schwefel und Kohlensäure.

Beim Erhitzen mit Wasser auf 200° entstehen Rhodanammonium. Kohlensäure, Schwefelwasserstoff, Schwefel und Wasserstoffhypersulfid, beim Erhitzen mit starker Schwefelsäure Thioharnstoff, Rhodanwasserstoff und Ammoniumsulfat 1).

Bei Einwirkung von nascierendem Wasserstoff wird die Säure in Thioharnstoff und Schwefelkohlenstoff gespalten nach der Gleichung $C_2 N_2 S_3 H_2 + 2 H = CSN_2 H_2 + CS_2$. Dieser Zerfall erfolgt glatt durch Zinn und Salzsäure, weniger glatt durch Zinnchlorür und durch Jodwasserstoffsäure; bei Einwirkung der letzteren entsteht zugleich eine in gelben Nadeln krystallisierende Verbindung vom Schmelzpunkt 11801). Durch Jod wird die Säure nicht angegriffen.

Die wässerige Lösung der Isopersulfocyansäure giebt mit Metallsalzen gefärbte Niederschläge.

Bleisalz C₂ N₂ S₃ Pb ist gelb, unlöslich in Wasser, Alkohol und verdünnten Säuren²).

Silbersalz C₂N₂S₃Ag₂ fällt aus der alkoholischen Lösung der Säure durch Silbernitrat als gelber Niederschlag³).

II. Normale Persulfocyansäure
$$S \leftarrow \begin{array}{c} N:C.SH \\ \hline C(SH):N \end{array}$$
 ist in freiem

Zustande nicht bekannt. Ihre Alkalisalze entstehen neben denen der Dithiocyansäure bei der Einwirkung von Alkalien auf die Isosäure⁴). Sie sind sehr leicht löslich und nur schwer krystallisierbar. Beim Ansäuern derselben scheidet sich wieder die Isosäure aus. Die Lösungen der Salze werden von Jod oxydiert.

Baryumsalz C₂N₂S₅Ba + 4 H₂O bildet mikroskopische Nadeln, ziemlich leicht löslich in Wasser, in der Lösung ziemlich unbeständig.

Bleisalz C2 N2 S3 Pb ist ein gelber Niederschlag.

Kaliumsalz C₂N₂S₃KH + H₂O bildet gelbe Krystalle.

Silbersalz C₂ N₂ S₃ Ag₂ fällt als weißer Niederschlag.

Diäthylester $C_2N_2S_3(C_2H_5)_2$, aus dem Kaliumsalz durch Jodäthyl und Alkohol entstehend, ist ein stark lichtbrechendes Öl vom spezif. Gew. 1,2544 bei 18°, das im Vakuum unzersetzt gegen 190° siedet.

¹) Chattaway u. Stevens, Chem. Soc. Journ. 71, 607, 883; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 193, 478. — ²) Völckel, Ann. Chem. 43, 80; Ann. Phys. 58, 135, 61, 353, 62, 106, 607, 63, 106, 65, 312. — ³) Atkinson, Chem. Soc. Journ. 32, 254. — ¹) P. Klason, Journ. pr. Chem. [2] 38, 383.

Chrysean C₄H₅N₃S₂, nach Hellsing 1) HS.CH(CN).NH.CH(CN).SH, entsteht beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in konzentrierte wässerige Cyankaliumlösung 2) oder bei Einwirkung von Thioformamid auf eine solche 1). Die Verbindung krystallisiert in goldglänzenden gelben Nadeln, schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser sowie in Alkohol, Äther, Säuren und Alkalien. Sie reagiert neutral und verbindet sich weder mit Basen noch mit Säuren. Fichtenholz wird durch die Lösung in Salzsäure oder Schwefelsäure sofort rot gefärbt. Die wässerige Lösung giebt mit Eisenchlorid beim Erwärmen eine schwarze Fällung, mit Silbernitrat einen hochroten, schnell schwarz werdenden Niederschlag. Salpetrige Säure erzeugt einen roten, schwer löslichen Körper. Beim Digerieren mit Wasser und Quecksilberoxyd zerfällt Chrysean in Schwefelwasserstoff und Blausäure.

Selencyanverbindungen.

Ein Selencyan von der mutmasslichen Zusammensetzung (CNSe), entsteht beim Eintragen von Cyansilber in eine Schwefelkohlenstofflösung von Selenbromür⁸) sowie aus seleniger Säure und wasserfreier Blausäure bei Gegenwart von Essigsäure bei 100° 4). Es bildet Blättchen, die sich an feuchter Luft rot färben und Blausäure entwickeln.

Selentricyanid C₂ N₂ Se₈ entsteht, wenn man einen chlorhaltigen Luftstrom auf die Oberfläche einer 10 proz. wässerigen Lösung von Selencyankalium leitet 5). Es krystallisiert aus Chloroform in gelben, lebhaft glänzenden Blättchen, schwer löslich in Chloroform, kaltem Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff. Von kaltem Wasser wird es langsam, von heißem schnell zerlegt unter Bildung von Blausäure. seleniger Säure und Selen, entsprechend der Gleichung 2 C2 N2 Se3 $+ 2 H_2 O = 4 CNH + SeO_2 + 5 Se$. In Gegenwart von Calciumkarbonat verläuft die Zersetzung nach der Gleichung 2 C₂ N₂ Se₃ + 2 H₂0 $= 4 \text{ CN Se H} + \text{Se O}_2 + \text{Se.}$ Mit Kalilauge entstehen dem entsprechend Cyanselenkalium, Kaliumselenit und Selen. Beim Erhitzen der Verbindung für sich im Vakuum auf die Temperatur eines Kochsalzbades sublimiert die Verbindung C₂ N₂ Se, welche in nach Jodcyan riechenden Tafeln krystallisiert, während eine Verbindung von der Zusammensetzung C3 N3 Se3 H zurückbleiben soll. Mit Selencyankalium verbindet sich das Selentricyanid zu Perselenocyankalium C₈ N₈ Se₄ K, hellroten, sehr unbeständigen Krystallen, die durch Wasser sofort in Selen und Selencyankalium zerlegt werden.

Selencyanwasserstoff CNSeH. Die Selencyanmetalle entstehen analog den entsprechenden Metallrhodaniden durch direkte Anlagerung

¹⁾ Hellsing, Ber. 32, 1497. — 2) Wallach, ebend. 7, 902. — 3) Schneider, Ztschr. Chem. 1867, S. 128. — 4) Hinsberg, Ann. Chem. 260, 43. — 5) A. Verneuil, Bull. soc. chim. [2] 46, 193; Ber. 19, 674 Ref.

von Selen an Cyanmetalle 1). Die freie Säure läßt sich durch Zerlegung des Bleisalzes mit Schweselwasserstoff darstellen, ist aber sehr unbeständig und bisher nur in wässeriger Lösung bekannt. Diese reagiert stark sauer, löst Eisen und Zink, zerlegt Karbonate, läßt sich aber selbst im Vakuum nicht ohne Zersetzung konzentrieren. Säuren spalten sosort in Blausäure und freies Selen, ebenso wirkt Eisenchlorid. Bei langsamer Einleitung von Chlor in ziemlich konzentrierte wässerige Lösung des Kaliumsalzes scheidet sich zunächst Perselenocyankalium C3 N3 Se4 K ab, das durch mehr Chlor in Selentricyanid umgewandelt wird, während gleichzeitig etwas Dicyanselen C2 N2 Se sich abscheidet 2). Jod scheidet gleichfalls Perselenocyankalium ab.

Ammoniumsalz lässt sich aus dem Kaliumsalz und Ammoniumsulfat bei Gegenwart von Alkohol erhalten 3).

Bleisalz (Se C N)₂ Pb bildet citronengelbe Nadeln, löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol ¹).

Gold-Kaliumsalz (SeCN)₂ AuK (?) entsteht aus Goldchlorid mit Selencyankalium und bildet sehr unbeständige dunkelrote Prismen ⁴).

Kaliumsalz SeCNK. Zur Darstellung dieses Salzes wird frisch gefälltes Selen in Cyankaliumlösung gelöst, ein etwaiger Gehalt an Kaliumcyanat durch Kochen entfernt, dann wird das Salz durch Umkrystallisieren aus Alkohol gereinigt 5). Es bildet sehr zerfließliche Nadeln von stark alkalischer Reaktion und bildet mit Quecksilberhalogenverbindungen gut krystallisierende Doppelsalze.

Platin-Kaliumsalz (SeCN)₄Pt. 2 SeCNK entsteht aus Selencyankalium und Platinchlorid. Es bildet fast schwarze, im durchfallenden Lichte granatrot erscheinende Schuppen vom spezif. Gew. 3,377 bei 10,2°, löslich in Alkohol ¹).

Quecksilbersalze³). Das Merkurosalz (SeCN)₂ Hg₂ entsteht als olivengrüner Niederschlag aus dem Kaliumsalz und Merkuronitrat. — Das Merkurisalz (SeCN)₂ Hg erhält man durch Versetzen des Kaliumsalzes mit Merkuriacetat als verfilzte Masse, die sich sehr schwer in kaltem Wasser löst, aber leicht in Cyan-, Rhodan- oder Selencyankaliumlösung. — Versetzt man die Lösung von Selencyankalium mit Überschuss von Merkurichlorid, so erhält man das Doppelsalz (SeCN)₂ Hg. Cl₂ Hg in gelblichen Krystallen, die sich wenig in kaltem Wasser, sehr leicht in Alkohol lösen. — Merkuri-Kaliumsalz (SeCN)₂ Hg. SeCNK bildet lange, prismatische, sechsseitige Krystalle, leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol.

Silbersalz Se CN Ag entsteht als krystallinischer Niederschlag, unlöslich in Wasser, fast unlöslich in Ammoniak und in kalten verdünnten Säuren 1).

¹⁾ Crookes, Ann. Chem. 78, 177. — 2) A. Verneuil, Bull. soc. chim. [2] 46, 193; Ber. 19, 674 Ref.; Kypke u. Neger, Ann. Chem. 115, 207. — 3) Cameron u. Davy, Chem. News 34, 63; JB. 1881, S. 295. — 4) Clarke, Ber. 11, 1325. — 5) Schiellerup, Ann. Chem. 109, 125.

Methylester $C_2H_3NSe = SeCN.CH_3$, widerwärtig riechendes Öl, siedet bei 1580 1).

Allylester $C_4 H_5 N Se = SeCN \cdot C_3 H_5 \cdot \ddot{O}l^2$.

Methylenester $C_3 H_2 N_2 Se_2 = (SeCN)_2 CH_2$ bildet Rhomboeder vom Schmelzpunkt 1320 8).

Äthylenester $C_4H_4N_2Se_2 = (SeCN)_2C_2H_4$ bildet farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 1283) oder 13804).

Trimethylenester $C_5H_6N_2Se_2=(SeCN.CH_2)_2CH_2$, glänzende Würfel oder Nadeln vom Schmelzpunkt 51°4).

Propylenester $C_5 H_6 N_2 Se_2 = Se CN \cdot CH_2 \cdot CH(NCSe) \cdot CH_3$, Krystalle vom Schmelzpunkt 66^{04}).

Selencyanursäure $C_8 N_8 Se_8 H_3$. Das Natriumsalz entsteht aus Cyanurchlorid und Natriumselenid. Dasselbe giebt bei Behandlung mit Jodmethyl den Trimethylester $C_6 H_9 N_3 Se_3 = C_3 N_3 Se_3 (CH_8)_3$ vom Schmelzpunkt $174^{0.1}$). Dieser zerfällt beim Erhitzen mit wässerigem Ammoniak in Methylselencyanid und Melamin.

¹⁾ Stolte, Ber. 19, 1577. — 2) Schiellerup, Ann. Chem. 109, 125. — 3) Proskauer, Ber. 7, 1281. — 4) Hagelberg, ebend. 23, 1090 ff.

Stickstoffsilicium.

Beide Elemente haben große Affinität zu einander, so daß bei hoher Temperatur direkte Vereinigung beider eintritt. Dies kann durch Erhitzen in einer Porzellanröhre zur Weißglut geschehen 1). Ferner entsteht Stickstoffsilicium nach Deville und Wöhler durch Einwirkung von Ammoniak auf die Chlorverbindungen des Siliciums, ja sogar bei hinreichend hoher Temperatur aus Silikaten durch Ammoniakgas 2).

Deville und Wöhler stellten die Verbindung in der Weise dar, das krystallisiertes Silicium in einem bedeckten hessischen Tiegel in einen größeren Tiegel eingestellt, der Zwischenraum, um den Sauerstoff der die Tiegelwand durchdringenden Feuerluft zu entziehen, mit Kohlenpulver ausgefüllt und das Ganze heftigstem Kokesfeuer eine Stunde lang ausgesetzt wurde. Sie erhielten so größetenteils eine lockere, bläuliche Masse, bedeckt mit einer faserigen, weißen, an der Oberfläche dunklen, leicht ablösbaren Schicht, die unter dem Mikroskop zahllose dunkeltombackfarbene Krystalle auf Warzen einer fein krystallisierten Substanz zeigte.

Nach Schützenberger und Colson³) entsteht auf solche Weise aber ein Siliciumkarbidnitrid, Karbazotsilicium, NSi₂C₂ und nur, wenn das Silicium in doppelt glasierter Porzellanröhre im Stickstoffgase zur Weißglut erhitzt wird, reines Siliciumnitrid N₃Si₂ als weiße Masse. Danach dürfte auch die nach Mehner⁴) im elektrischen Ofen aus Kieselsäure und Kohle unter Einblasen von Stickstoff gewonnene Verbindung kein reines Nitrid sein.

Auch durch Einwirkung von Ammoniak auf die Chlorverbindungen des Siliciums wird das Nitrid als weiße, amorphe Substanz erhalten 5).

Es ist bei den höchsten erreichbaren Temperaturen unschmelzbar und unveränderlich, selbst beim Glühen an der Luft nicht oxydierbar. Säuren und wässerige Alkalien sind ohne Einwirkung, nur Fluorwasserstoffsäure bewirkt eine langsame Umwandlung in Kieselfluorammonium. Mit schmelzendem Kaliumhydrat entsteht Ammoniak und Kaliumsilikat, mit schmelzendem Kaliumkarbonat Silikat und Cyanat.

Nach Schützenberger 6) entstehen bei Einwirkung von Ammoniak auf Siliciumchlorid chlor- bezw. wasserstoffhaltige Stickstoffverbindungen.

¹⁾ Deville u. Wöhler, Ann. Chem. 110, 248; Schützenberger u. Colson, Compt. rend. 92, 1508. — 2) Schützenberger u. Colson, Compt. rend. 94, 1710. — 3) Dies., ebend. 92, 1508. — 4) Mehner, D. P. 88999; Ber. 29, 925 Ref. — 5) Deville u. Wöhler, Compt. rend. 104, 256. — 5) Schützenberger, Compt. rend. 89, 644 u. 92, 1508.

Stickstofftitanverbindungen.

Die Affinität zwischen Titan und Stickstoff ist so groß, daß die Elemente sich bei hoher Temperatur direkt miteinander vereinigen. Es sind mehrere Verbindungen beschrieben, doch ist die Existenz einzelner zweifelhaft. Sie entwickeln alle beim Erhitzen mit Kalilauge Ammoniak und reduzieren in Glühhitze die Oxyde des Kupfers und Bleies unter heftiger Feuererscheinung.

Stickstofftitan, nach Wöhler¹) von der Zusammensetzung Ti N2, entsteht aus Titansäure, wenn man in starker Glühhitze einen Strom von trockenem Ammoniakgas darüber leitet und die Masse in diesem Gasstrome erkalten lässt. An Stelle der Titansäure kann auch Titansesquioxyd benutzt werden. Die Verbindung entsteht ferner, mit Kohle gemengt; wenn man Cyangas auf Titansäure bei lebhafter Rotglut einwirken lässt, sowie durch Erhitzen des normalen Titanstickstoffs Ti₃ N₄ im Wasserstoffstrome. Auch findet sie sich häufig als messinggelber Anflug bei der Darstellung von Titansesquichlorid, wenn nicht sorgfältig sämtlicher Stickstoff vom Apparate ausgeschlossen war. Die Substanz bildet messinggelbe metallglänzende Blättchen, deren Pulver dunkelviolett, von der Farbe des sublimierten Indigo ist, vom spezif. Gew. 5,28 bei 180, und so hart, dass sie Topas ritzt. Die späteren Untersuchungen, insbesondere von Friedel und Guérin²), ergaben für diesen Körper die Zusammensetzung eines Sesquinitrids Ti₂ N₂, und es wird vermutet, dass die abweichenden Resultate Wöhlers durch einen Gehalt an Sesquioxyd zu erklären sind.

Der normale Titanstickstoff, Titantetranitrid Ti₃N₄, der früher für metallisches Titan gehalten wurde ³), entsteht nach Deville und Wöhler ⁴) durch direkte Vereinigung der Elemente: 1. Wenn man in ein vorher mit Stickstoffgas gefülltes Rohr aus böhmischem Glase zwei Porzellanschiffchen stellt, von denen das eine mit Natrium, das andere mit Fluortitankalium gefüllt ist, und unter Durchleiten von trockenem Stickstoff bis zur vollen Glut erhitzt. 2. Wenn man Stickstoff über glühendes metallisches Titan leitet. Man erhält es ferner durch Erhitzen von Titanchloridammoniak in einem Strome von Ammoniakgas.

¹⁾ Wöhler, Ann. Chem. 73, 34. — 2) Friedel u. Guérin, Ann. ch. phys. [5] 8, 24; Ber. 8, 1596, 9, 446. — 3) H. Rose u. Liebig, Ann. Phys. 21, 259. — 4) Deville u. Wöhler, Ann. Chem. 103, 230 u. 105, 108.

Identisch damit ist wahrscheinlich das von Despretz¹) aus Titantetrachlorid durch Erhitzen innerhalb eines Tiegels aus Zuckerkohle im Vakuum durch den von 600 Bunsenelementen gelieferten Strom erhaltene angebliche Titan. Nach Schneider²) soll aber das auf diese Weise gewonnene Produkt noch sauerstoffhaltig sein.

Das Tetranitrid bildet eine kupfer- bis bronzefarbige, metallisch glänzende Masse, die unter dem Mikroskop lebhaft glänzende Kryställchen mit dreiseitigen Ecken, anscheinend Rhomboedern zugehörig, erkennen läst.

Gegenüber Wasserdampf, mehr noch gegenüber trockener Salzsäure ist die Verbindung in Glühhitze ziemlich beständig. In Chlorgas verbrennt sie zu Titantetrachlorid. Beim Erhitzen im Schwefeldampfund Wasserstoffstrome liefert sie ein Sulfid, annähernd von der Zusammensetzung Ti₂ S₈.

Durch Glühen in Wasserstoff oder Ammoniak wandelt sich das Tetranitrid leicht in das Sesquinitrid um. Die nach Wöhler hierbei entstehende Verbindung ${\rm Ti}_5\,{\rm N}_6$ ist nach Friedel und Guérin mit jenem identisch.

Da das Sesquinitrid beim Glühen im Stickstoffstrome in Tetranitrid übergeht, dieses aber beim Glühen im Wasserstoffstrome den bei der ersten Operation aufgenommenen Stickstoff als Ammoniak wieder abgiebt, so hat Tessié du Motay³) die Verwendung des Titanstickstoffs zur kontinuierlichen Gewinnung von Ammoniak aus dem atmosphärischen Stickstoff vorgeschlagen. Das Stickstofftitan wird zuerst im Wasserstoffstrome geglüht, der Rückstand im Stickstoffstrome, solange noch etwas davon aufgenommen wird, und das Produkt wieder im Wasserstoffstrome.

Stickstofftitankohlenstoff, Cyanstickstofftitan Ti₁₀C₂N₈. In Hohöfen, in welchen titanhaltige Eisenerze verarbeitet werden, finden sich kupferfarbige Würfel. Wollaston⁴), der dieselben 1822 zuerst beobachtete, hielt sie für elementares Titan, und erst Wöhler⁵) erkannte die wirkliche Zusammensetzung. In Eisensauen finden sie sich zuweilen in außerordentlicher Menge, so z. B. in denen des Rübelander Ofens⁶). Die Substanz bildet sich stets, wenn bei Anwesenheit von Stickstoff Titan aus seinen Verbindungen durch Kohle reduziert wird. So erklärt sich ihr Vorkommen in den Hohöfen, so kann man sie auch erhalten, wenn man ein Gemenge von Titansäure und Kohle in einem verschlossenen Kohlentiegel im Windofen bei Nickelschmelzhitze erhitzt, wobei die Ofenluft den Stickstoff liefert, oder, wenn man Stickstoff über ein auf Platinschmelzhitze gebrachtes Gemenge von

¹⁾ Despretz, Compt. rend. 29, 48; JB. 1849, S. 36. — 2) E. A. Schneider, Ztschr. anorg. Chem. 8, 81. — 3) Tessié du Motay, Ber. 5, 742. — 4) Wollaston, Gilb. Ann. 75, 220. — 5) Wöhler, Ann. Chem. 73, 34. — 6) Blumenau, ebend. 67, 122.

Titansäure und Kohle leitet. In kleinem Maßstabe kann man diese Bildung beim Erhitzen von Titansäure mit Soda in der Reduktionsflamme beobachten. Die Verbindung bildet sich ferner durch Umsetzung beim Zusammenschmelzen von Kaliumferrocyanid und Titansäure, sowie bei der Einwirkung von geschmolzenem Kaliumcyanid auf Titantetrachloriddampf.

Zur Gewinnung aus den Hohofenprodukten befreit man die Krystalle von den anhängenden Eisen- und Gestellsteinmassen zunächst durch Behandeln mit konzentrierter Salzsäure und Schwefelsäure, Schlämmen und schließlich durch Behandeln mit konzentrierter Flußsäure. Doch sind ihnen dann meist noch Graphitblättchen beigemengt, von denen sie nur schwer zu trennen sind.

Das Cyanstickstofftitan bildet stark glänzende, kupferrote, zum Teil mikroskopische Würfel vom spezif. Gew. 5,28, selbst in starker Hitze unschmelzbar und unveränderlich, unlöslich in siedender Schwefelsäure und Salpetersäure, löslich in einem Gemisch von Salpetersäure und Flußsäure. In hoher Temperatur verflüchtigt es sich unzersetzt¹). Beim Glühen im Wasserdampfstrome liefert es Wasserstoff, Ammoniak und Blausäure, unter Hinterlassung von Titansäure, beim Erhitzen im trockenen Chlorstrome Titantetrachlorid neben dessen Chlorcyanverbindung. Beim Schmelzen mit Ätzkali wird Ammoniak gebildet, beim Erhitzen der gepulverten Substanz mit den Oxyden des Kupfers, Quecksilbers, Bleies, sowie beim Schmelzen mit Kaliumbisulfat erfolgt lebhafte Verbrennung.

Nach der Ansicht von Joly²) ist die Verbindung als eine Doppelverbindung von Kohlenstofftitan und Stickstofftitan aufzufassen, 2 TiC + 4 Ti₂ N₂.

Die Hohofenwürfel enthalten nach Léon Frank⁸) außer dem Cyanstickstofftitan noch Kohlenstoff in Form von Diamant und wahrscheinlich auch Rutil.

¹⁾ Wöhler, Ann. Chem. 73, 34; Zinken, Ann. Phys. 3, 175. —
2) A. Joly, Compt. rend. 82, 1195; JB. 1876, S. 280. —
3) Léon Frank, Chem.-Ztg. 21, 520; vgl. a. E. A. Schneider, Ztschr. anorg. Chem. 8, 81.

Stickstoffzirkonium.

Mallet¹) hat zuerst zufällig bei dem Versuche, krystallisiertes Zirkonium durch Zusammenschmelzen des amorphen mit Aluminium im Kalktiegel bei Platinschmelzhitze darzustellen, Stickstoffzirkonium erhalten. Es bildete eine glänzende Substanz, die unter dem Mikroskop Würfel erkennen liefs, von Mineralsäuren, Königswasser und Alkalilauge nicht oder nur wenig angegriffen wurde, mit schmelzendem Ätzkali aber Ammoniak entwickelte.

Matthews²) erhielt aus dem Zirkontetrachlorid durch Ammoniak zwei Verbindungen, je nach den Versuchsbedingungen:

N₃ Zr₂ entsteht aus dem Tetrachlorid durch allmähliches Erhitzen im Ammoniakstrome bis zur Rotglut. Es gleicht dem folgenden, ist nur etwas dunkler.

N₈ Zr₃ entsteht aus dem Zirkontetrachlorid-Ammoniak Cl₄ Zr.8 N H₈ durch Erhitzen im Stickstoffstrome, ist perlgrau, pulverig, amorph, in Flußsäure löslich, in anderen Mineralsäuren unlöslich.

¹⁾ Mallet, Ann. ch. phys. [3] 38, 326. — 2) J. M. Matthews, J. Am. chem. soc. 20, 843; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 15.

Stickstoffborverbindungen.

Borstickstoff NB (Balmains Äthogen). Nach Warington¹) finden sich Spuren von Borstickstoff an der Borsäure und dem Salmiak von Volcano. In größeren Mengen muß er in den der Forschung unzugänglichen Schichten vorkommen, wenn die Vermutung, der Warington ebenso wie Waltershausen²) und Wöhler und Deville Ausdruck gaben, berechtigt ist, wenn nämlich die Bildung der Borsäure im Krater von Volcano und in den Soffionen auf der Zersetzung von Borstickstoff durch Wasserdampf beruht.

Die Verbindung bildet sich, wenn amorphes Bor im Stickstoff zur Weissglut erhitzt wird 3), z. B. im elektrischen Ofen 4); ebenso beim heftigen Weißglühen von Borsäure mit einem Viertel ihres Gewichtes an Kohle im Stickstoffgase, beim Verbrennen von amorphem Bor in trockenem Stickstoffoxydul- oder Stickoxydgas. Auch beim Glühen in getrocknetem Ammoniakgas verwandelt sich zuvor schwach geglühtes amorphes Bor unter Feuererscheinung und Entwickelung von Wasserstoff in Stickstoffbor 3). Die Bildung erfolgt ferner nach Wöhler 5) und Rose 6) beim Glühen von Borax und Borsaure mit Salmiak (nicht aber mit Ammoniumnitrat) oder entwässertem Blutlaugensalz, aus Borsäure auch beim Glühen mit Kalium- oder Quecksilbercyanid. Schwefelcyan, Mellan⁷) und Harnstoff⁸), sowie aus Borsäureanhydrid und Kohle beim Glühen in einer Stickstoffatmosphäre in geringer Menge, die bei höherem Druck ansteigt 9). Nach Martius 10) verwandelt sich die aus Borchlorid und Ammoniak entstehende weiße Verbindung. wenn ihr Dampf mit Ammoniak durch ein glühendes Rohr getrieben wird, in weißes, beim Erhitzen an der Luft schön leuchtendes Stickstoffbor. Nach Gustavson 11) wird durch Einwirkung von Äthylamin

¹⁾ Warington, Chem. Gaz. 1854, S. 419; JB. 1854, S. 892. — 2) Sartorius v. Waltershausen, Über die vulkanischen Gesteine in Sicilien und Island, Göttingen 1853, S. 7. — 3) H. Sainte-Claire Deville u. Wöhler, Ann. Chem. 105, 69, 259; Ann. ch. phys. [3] 52, 81; JB. 1857, S. 92. — 4) H. Mehner, D. R.-P. 88999; Ber. 29, 925 Ref. — 5) Wöhler, Berzelius. Lehrb. 5. Aufl. 3, 113; Ann. Chem. 74, 70. — 6) H. Rose, Ann. Phys. 80, 265. — 7) Balmain, Phil. Mag. J. 21, 170, 22, 467, 23, 71, 24, 191; JB. Bz. 24, 81, 187, 25, 87. — 8) Darmstadt, Ann. Chem. 151, 255. — 9) W. Hempel, Ber. 23, 3391. — 10) C. A. Martius, Ann. Chem. 109, 80. — 11) Gustavson, Itschr. Chem. [2] 6, 521.

auf Borchlorid eine schmelzbare Verbindung erzeugt, welche sich bei 200° unter Bildung von Borstickstoff zersetzt.

Stock und Blix¹) erhielten eine Verbindung der gleichen Zusammensetzung, aber mit etwas abweichenden Eigenschaften, durch Erhitzen von Borimid oder Borimidchlorhydrat. Dieselbe ist, im Gegensatz zu der sonst erhältlichen, anscheinend frei von Borsäure.

Darstellung: 1. Man glüht ein trockenes inniges Gemenge von 1 Tl. entwässertem Borax mit 2 Tln. Salmiak [oder von 7 Tln. sehr fein zerriebener geschmolzener Borsäure und 9 Tln. Harnstoff?)] im Platintiegel, kocht die zerriebene Masse mit viel salzsäurehaltigem Wasser und wäscht mit heißem Wasser aus. Es bleibt dabei noch Borsäure zurück, die durch Behandlung mit Flußsäure nur teilweise entfernt werden kann.

Moeser und Eidmann³) erhitzen ein durch Glühen im hessischen Tiegel entwässertes Gemisch gleicher Teile Borax und Tricalciumphosphat im Verbrennungsofen und leiten Salmiakdampf darüber. Es sollen so etwa 50 Proz. der berechneten Menge Borstickstoff erhalten werden.

- 2. Man glüht entwässertes Blutlaugensalz mit wasserfreiem Borax, kocht die Masse nacheinander mit Salzsäure, Wasser, Kalilauge und nochmals mit Salzsäure aus, schmilzt sie zur Entfernung von Kohle mit Salpeter bei gelinder Wärme und wäscht mit Wasser aus⁴).
- 3. Man entwässert durch Erhitzen im hessischen Tiegel ein Gemenge von 1 Tl. feingepulverter Borsäure und 2 Tln. reinem Tricalciumphosphat und leitet dann, unter Erhitzen in einem Gasgebläseofen (bei 1200 bis 1400°), durch ein in den Deckel des Tiegels eingefügtes, bis auf den Boden reichendes Thonrohr Ammoniakgas in lebhaftem Strome ein. Nach dem Erkalten wird der Tiegelinhalt mit wenig Wasser zu einem zarten Brei angerieben, mit einer zur Lösung des Calciumphosphats hinreichenden Menge Salzsäure versetzt, verdünnt zum Sieden erhitzt und nach Erkalten der Rückstand wiederholt durch Dekantieren mit salzsäurehaltigem Wasser ausgewaschen, schließlich auf dem Filter mit kaltem Wasser völlig ausgewaschen und im Vakuumexsikkator getrocknet. Man soll auf diese Weise 80 bis 90 Proz. der angewandten Borsäure als Borstickstoff erhalten 3).

Der Borstickstoff bildet ein weißes leichtes Pulver, das auch bei starker Vergrößerung völlig amorph, körnig und milchweiß erscheint. Zuweilen, besonders wenn die Darstellung bei möglichst niedriger Temperatur erfolgte, erscheint der Borstickstoff in Form einer farblosen Gallerte, die beim Eintrocknen eine harte, spröde Masse liefert 3). Auf der Haut läßt er sich verreiben und erteilt ihr große Glätte wie Talkum. Er ist vollkommen feuerbeständig und phosphoresziert am

¹⁾ Alf. Stock u. Mart. Blix, Ber. 34, 3039. — 2) Darmstadt, Ann. Chem. 151, 255. — 3) L. Moeser u. W. Eidmann, Ber. 35, 535. — 4) Wöhler, Berzelius, Lehrb. 5. Aufl. 3, 113; Ann. Chem. 74, 70.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

Rande einer Flamme mit besonders hohem Glanz in grünlichweißem Licht, indem er sich sehr langsam oxydiert. Auch beim Glühen im Sauerstoffstrom verbrennt er nicht, wohl aber in der durch Sauerstoff angeblasenen Weingeistflamme unter Bildung von Borsäuredampf mit schwacher grünlichweißer Flamme 1). Wasserdampf zersetzt ihn schon bei mäßiger Glühhitze in Ammoniak und Borsäure; dieselbe Zersetzung erfolgt bereits beim Erhitzen mit Wasser im zugeschmolzenen Rohre auf 200°, langsam sogar schon beim Kochen und in geringem Grade selbst in der Kälte 2).

Durch heiße konzentrierte Schweselsäure wird er sehr langsam unter Bildung von Ammoniumsulfat, durch Flussäure etwas leichter unter Bildung von Ammoniumsluoborat zersetzt¹). Beim Erhitzen mit Natriumsluorid und überschüssiger konzentrierter Schweselsäure ersolgt vollständige Umsetzung zu Ammoniumsulfat und Borsluorid²). Salzsäure verwandelt beim Erhitzen im zugeschmolzenen Rohr auf 160 bis 200° vollständig in Borsäure und Salmiak³). Chlor wirkt bei mässiger Glühhitze nicht ein, bei sehr starkem Glühen wird langsam Chlorbor gebildet⁴). Wässeriges Kali greift den Borstickstoff nicht an, schmelzendes entwickelt reichlich Ammoniak. Beim Glühen mit Kaliumkarbonat werden Borat und Cyanat gebildet, bei Überschuss von Borstickstoff auch Cyanid.

Metalloxyde, wie Bleioxyd, Kupferoxyd, Quecksilberoxyd¹), Kadmiumoxyd, Wismutoxyd, Arsen- und Antimontrioxyd²). werden beim Glühen mit Stickstoffbor unter Bildung von Stickoxyd oder salpetriger Säure ohne Feuererscheinung reduziert. Beim Erhitzen mit Bleinitrat hinterbleibt Bleiborat¹). Molybdäntrioxyd wird zu blauem Oxyd, Chromtrioxyd zu Oxyd, Zinkoxyd und Eisenoxyd werden gar nicht reduziert. Beim vorsichtigen Zusammenschmelzen mit Natriumsuperoxyd erfolgt Oxydation zu Borat und Nitrat, beim Eintragen des Borstickstoffs in geschmolzenes Natriumsuperoxyd Oxydation unter Feuererscheinung, wobei Stickstoff entweicht und nur Borat hinterbleibt²).

Keine Veränderung tritt ein beim Glühen in Wasserstoff oder Kohlensäure¹), im Jod- oder Schwefelkohlenstoffdampf³), beim Schmelzen mit Aluminium⁵). Auch tritt, entgegen der Angabe Balmains⁶), keine Verbindung mit Metallen ein⁷). Nach Moeser und Eidmann²) wird Schwefeldioxyd und auch Kohlenstoffdioxyd durch Borstickstoff in der Hitze teilweise reduziert. Beim Zusammenschmelzen überschüssigen Borstickstoffs mit Sulfaten werden diese zu Sulfiden reduziert.

¹⁾ Wöhler, Berzelius, Lehrb. 5. Aufl. 3, 113; Ann. Chem. 74, 70. —
2) L. Moeser u. W. Eidmann, Ber. 35, 535. — 3) Darmstadt, Ann. Chem. 151, 255. — 4) Siehe 2) u. 3). — 5) H. Sainte-Claire Deville u. Wöhler, Ann. Chem. 105, 69, 259; Ann. ch. phys. [3] 52, 81; JB. 1857, 8. 92. — 6) Balmain, Phil. Mag. J. 21, 170, 22, 467, 23, 71, 24, 191; JB. Bz. 24, 81, 187, 25, 87. — 7) Marignac, Arch. sc. phys. nat. 17, 159; Ann. Chem. 79, 247.

Die von Stock und Blix erhaltene Modifikation des Borstickstoffs ist reaktionsfähiger. Sie wird schon von kaltem Wasser langsam, von kochendem ziemlich leicht, von heißer verdünnter Natronlauge und Ammoniaklösung rasch unter Ammoniakentwickelung gelöst. Diese Modifikation wird durch kurzes Glühen vor dem Gebläse in die gewöhnliche, die vielleicht eine polymere darstellt, übergeführt.

Borimid B₂ (N H)₃ entsteht nach Stock und Blix 1) aus der bei Einwirkung von flüssigem Ammoniak auf Borsulfidsulfhydrat erhaltenen Verbindung B₂S₃, 6 N H₃ durch mehrstündiges Erwärmen auf 115 bis 120° in einem Strome von trockenem Wasserstoff- oder Ammoniakgas. Es bleibt hierbei durch etwas Schwefel verunreinigt. Reiner, aber auch nicht völlig schwefelfrei, entsteht es, wenn man Borsulfidsulfhydrat bei höherer Temperatur mit Ammoniakgas behandelt.

Borsulfidsulfhydrat wird möglichst schnell fein zerrieben und in einem engen U-Rohr im Schwefelsäurebade auf 75° erhitzt, worauf man Ammoniakgas in ganz langsamem Strome hinzutreten läßst. Sobald die Hauptreaktion beendet ist, was sich durch Entweichen von Ammoniak zu erkennen giebt, wird die Temperatur auf 115 bis 120° gesteigert und mehrere Tage lang ein rascherer Ammoniakstrom über die Substanz geleitet. Zweckmäßig wird dann das Produkt schnell ganz fein gepulvert und nochmals derselben Behandlung unterworfen.

Borimid ist ein leichtes weißes Pulver, das in keinem der üblichen Mittel ohne Zersetzung löslich ist. Beim Erhitzen auf 125 bis 130° beginnt es Ammoniak abzugeben, und bei höherer Temperatur zerfällt es quantitativ nach der Gleichung $B_2(NH)_3 = 2BN + NH_3$ in Borstickstoff und Ammoniak. Mit Wasser zersetzt es sich unter starker Erwärmung in Borsäure und Ammoniak.

Mit flüssigem Ammoniak erleidet das auch hierin unlösliche Borimid eine Veränderung, die sich äußerlich durch Übergang in eine dem kolloidalen Thonerdehydrat ähnliche Masse zu erkennen giebt.

Mit Salzsäure tritt heftige Reaktion unter starker Erwärmung ein. Es bildet sich das Chlorhydrat B₂(NH)₃.3ClH, ein schweres weißes Pulver, das bei stärkerem Erhitzen unter Entlassung von Salmiak und Salzsäure in Borstickstoff übergeht. Durch Wasser wird es zersetzt, in den üblichen organischen Lösungsmitteln ist es unlöslich.

In Sulfammonium (der Lösung von Schwefel in flüssigem Ammoniak) löst sich das Borimid leicht mit dunkelblauer Farbe, die, namentlich in der Wärme, einen Stich ins Violette hat. Beim Verdunsten des Ammoniaks hinterbleibt dann ein tiefblauer, an trockener Luft beständiger, amorpher Körper, der mit Wasser eine violette, beim Stehen nur langsam, durch Säurezusatz sofort unter Schwefelabscheidung sich zersetzende Lösung liefert, mit wasserfreiem Alkohol eine ebenfalls intensiv violette, viel beständigere Lösung. In siedendem Schwefelkohlenstoff ist die Verbindung unlöslich.

¹⁾ Alfr. Stock u. Mart. Blix, Ber. 34, 3039.

Stickstoff in geschlossenen Ringsystemen.

Schon wiederholt sind in den früheren Abschnitten Verbindungen erwähnt worden, in denen der Stickstoff Bestandteil eines geschlossenen Ringsystems ist. Wir lernten im Azoimid einen Ring kennen, der lediglich aus Stickstoffatomen sich zusammensetzt, in den Imiden mehrbasischer organischer Säuren solche Ringe, die von einem Stickstoffatom mit mehreren Kohlenstoffatomen gebildet werden u. s. w. Die letzterwähnten Systeme zeichnen sich aber durch eine große Labilität aus. Sie werden leicht aufgespalten, der Stickstoff wird leicht aus der Verbindung mit den anderen Atomen gelöst. Derartige Ringe sind somit nur als labile Umwandlungsformen offener Verbindungsformen des Stickstoffs zu betrachten und werden daher diesen offenen Verbindungsformen, den Amiden, Imiden u. s. w., angereiht.

Wo aber der Stickstoff ein gewissermaßen echtes Ringsystem bilden hilft, da zeigt es sich auch außerordentlich fest und widerstandsfähig. Bekannt ist ja die Festigkeit, welche die ringförmige Bindung der Kohlenstoffatome im Benzol den sogen. Kernkohlenstoffatomen bezw. ihrem Bindungsverhältnis verleiht. Die Festigkeit echter stickstoffhaltiger Ringsysteme ist aber meist noch erheblicher, so zwar, daß von Ringsystemen, welche z. B. einen Benzolring und einen stickstoffhaltigen Ring kondensiert enthalten, bei der Oxydation zumeist der Benzolring zerstört wird und der intakte Stickstoffring die Trümmer jenes in Form von Karboxylgruppen seinem Gerüst angliedert.

Auch in anderer Beziehung zeigen sich Analogieen zwischen den Eigenschaften des Benzolringes und denen stickstoffhaltiger Ringsysteme. Es ist bekannt, daß die eigentümliche Art der Bindung in jenem dem Kern gegenüber einem der damit verbundenen Wasserstoffatome, also den Radikalen, wie Phenyl, einen ausgesprochen negativen Charakter verleiht und daß dieser schwindet, daß der Kohlenwasserstoff trotz weiteren Bestehens der ringförmigen Bindung mehr "aliphatischen" Charakter annimmt, wenn durch Hydrierung Wasserstoffatome bis zur maximalen Bindungsfähigkeit angelagert werden. Gans Ähnliches findet sich auch in den Stickstoffringen, nur daß hier, entsprechend dem energischeren Charakter des Stickstoffatoms, die Unterschiede noch viel schärfer hervortreten. In den ungesättigten Ringer.

deren Zustand wir durch das Zeichen der Doppelbindungen ausdrücken, ist der basische Charakter, welcher den offenen Aminen eignet, mehr oder weniger verschwunden. Ja, die Verbindung kann im Gegenteil, wie wir dies schon bei den ringförmigen Imiden kennen lernten, ausgesprochen sauren Charakter annehmen, es kann ein am Stickstoff haftendes Wasserstoffatom durch Metalle vertretbar sein. Vornehmlich ist dies der Fall, wenn dem Stickstoff negative Atome oder Atomgruppen, z. B. Sauerstoff oder Schwefel in gewissen Bindungsformen, benachbart sind, die ja auch schon dem an Kohlenstoff gebundenen Wasserstoffatom gegenüber einen ähnlichen Einfluß ausüben. Ganz besonders aber tritt hier auch der Einfluß benachbarter Stickstoffatome hervor.

Mit zunehmender Sättigung der im Ringe enthaltenen Atome tritt dann wieder der Basencharakter, welcher den Stickstoffverbindungen innewohnt, stärker hervor, und wenn die letzten latenten Valenzen des Stickstoffatoms, die von uns als Neutralvalenzen bezeichneten, abgesättigt sind, so liefern auch die Verbindungen mit ringförmig gebundenem Stickstoff und trotz Vorhandenseins sonstiger Doppelbindungen Ammoniumverbindungen mit deren charakteristischen Kennzeichen. Nur zeigen diese vielfach ein Bestreben zum Zerfall oder zur Umlagerung, wie es in den offenen Stickstoffverbindungen unbekannt ist. Mit Vorliebe treten die angelagerten Alkyle aus solchen Ammoniumverbindungen in den Kern ein oder vielmehr an Kohlenstoffatome desselben, so dass aus dem Salze einer quaternären Base ein isomeres einer tertiären entsteht.

In der folgenden kurzen Darstellung, bei welcher wesentlich die sehr übersichtliche Darstellung von Wedekind¹) zu Grunde gelegt ist, sind die Ringsysteme nach der Zahl der darin vorhandenen Stickstoffatome geordnet.

Ringsysteme mit einem Stickstoffatom.

Dreigliedrige Ringe. Den Ring | NH wollen Sabanejew

und Prosin²) in Form des Phenylderivates bei der Einwirkung von alkoholischem Kali auf ein Gemisch von Äthylenbromid, Tetrabromäthan oder Tri- oder Dibromäthylen mit Anilin erhalten haben.

Von dem für sich nicht existenzfähigen Äthylenimid NH

¹⁾ Edg. Wedekind, Die heterocyklischen Verbindungen der organischen Chemie, Leipzig 1901. — 2) Sabanejeff u. Prosin, J. russ. phys.-chem. Ges. 33, 230; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 28.

kann man das Oxalimid NH ableiten, das als echtes Säure leicht aufspaltbar ist.

Viergliedrige Ringe. Trimethylenimin $NH <_{CH_2}^{CH_2} >_{CH_2}^{C}$, d Spaltung des p-Toluolsulfotrimethylenimids mittels Natrium Amylalkohol erhältlich, hat ausgesprochenen Amincharakter.

Ringe, die zugleich Sauerstoff enthalten, liegen den Betaine Grunde, Körpern, welche den Laktonen entsprechen und durch Abtung von Wasser bezw. Säure aus solchen Säuren entstehen, da

a-Stellung ein Ammoniumhydroxyd-Radikal enthalten, z. B.:

Fünfgliedrige Ringe. Der wichtigste Repräsentant der Systeme ist das Pyrrol NH $\begin{array}{c|cccc} CH = CH & CH - CH \\ & | & oder & | & | & N \\ CH = CH & CH - CH \end{array}$

Dieses bezw. seine Homologen entstehen:

a) Aus y-Diketonen durch Ammoniak 2), z. B.:

b) Aus Schleimsäure beim Erhitzen ihres Ammoniumsalzes:

schleimsaures Ammonium

$$= \begin{array}{c} CH = CH \\ | \\ CH = CH \\ Pyrrol \end{array} NH + 2CO_2 + NH_3 + 4$$

- c) Aus Succinimid CH₂.CO NH durch Reduktion 3).
- d) Aus Acetylen und Ammoniak bei hoher Temperatur 4).

¹⁾ Wedekind, Heterocyklische Verbindungen, S. 22. — 2) Paal 18, 2252. — 3) Bell, ebend. 13, 877; Bernthsen, ebend. S. 104 4) G. Williams, Chem. News 51, 15.

Obwohl Pyrrol im allgemeinen das Verhalten eines sekundären Amins zeigt, besitzt es gleichzeitig schwach sauren Charakter, hierin den Säureimiden gleichend. Das am Stickstoff haftende Wasserstoffstom kann durch Metall ersetzt werden.

Durch Einwirkung von Methylenchlorid, Chloroform oder Bromoform geht Pyrrolkalium in Pyridin bezw. dessen β -Halogenderivate über.

Durch Reduktion geht das Pyrrol in Pyrrolin | $CH_2 - CH_2$ NH, CH = CH $CH_2 - CH_2$

dann in Pyrrolidin oder Tetramethylenimin $CH_2 - CH_2$ NH über, $CH_2 - CH_2$

wobei der basische Charakter von Stufe zu Stufe zunimmt. Sauerstoffderivate des Pyrrolidins, Pyrrolidone, entstehen bei der elektrolytischen Reduktion des Succinimids und seiner Derivate¹).

Das oben erwähnte Benzopyrrol ist in zwei Isomeren bekannt, je nachdem ein dem Stickstoff benachbartes Kohlenstoffatom an der Verknüpfung beider Ringsysteme beteiligt ist oder nur zwei ferner stehende Kohlenstoffatome.

Die Indole kann man als innere Anhydride von o-Aminoderivaten des Benzols betrachten. Sie lassen sich zu solchen Derivaten aufspalten, wie sie andererseits durch kondensierende Mittel daraus entstehen. So erhält man Indol aus o-Amino- ω -Chlorstyrol²):

¹⁾ Tafel u. Stern, Ber. 33, 2224. — 2) Lipp, Ber. 17, 1067.

Die Kondensation kann mit der Bildung der Aminokörper gleichzeitig erfolgen. So entsteht Indol bei der Reduktion von o-Nitrozimtsäure oder o-Nitrophenylacetaldehyd u. s. w. 1):

$$C_6 H_4 < CH = CH \cdot CO_2 H + 4 H = C_6 H_4 < CH + 2 H_2 O + CO_3$$

Aus Phenylhydrazonen entstehen Indole unter Abspaltung von Ammoniak beim Erhitzen mit Chlorzink oder Salzsäure²).

Pyrogen erhält man Indol aus alkylierten Anilinen, besonders aus Cumidin, beim Durchleiten durch glühende Röhren³).

Die Indole zeigen das Verhalten schwacher Basen. Alkylindole, im Pyrrolkern substituiert (Skatol), riechen, wie auch Indol selbst, fäkalartig und sind unzersetzt destillierbar, die im Phenylkern substituierten sind dagegen geruchlos und nicht flüchtig.

Co₂H in o-Phenylglycinkarbonsäure C₆H₄ CO₂H NH₂ in O-Phenylglycinkarbonsäure C₆H₄ NH.CH₂.CO₂H

überführt und diese mit Alkali schmilzt. Sie geht sehr leicht in Indigblau über.

Isomer dem Indoxyl ist das gewöhnliche oder α -Oxindol C_6H_4 CO. Beide gehen durch Oxydation in das Dioxyprodukt

Isatin
$$C_6H_4 < CO > CO$$
 oder $C_6H_4 < CO > COH$ über.

In den Ketoformen sind diese Produkte als Derivate des Indolins

¹⁾ Baeyer u. Emmerling, Ber. 2, 679; vgl. Mauthner u. Suida, Monatsh. f. Chem. 11, 373. — 2) E. Fischer, Ber. 19, 1563; Trenckler, Ann. Chem. 248, 106. — 3) Baeyer u. Caro, Ber. 10, 692; Ladenburg, ebend. 10, 1263; Fileti, Gazz. chim. 13, 378; Ber. 16, 2928.

(Dihydroindols) $C_6H_4 < {}_{NH}^{CH_2} > CH_2$ aufzufassen, als Indolinone bezw.

Indolindione. Die Indoline selbst zeichnen sich den Indolen gegenüber durch stärker basischen Charakter aus.

Das Indoxyl reagiert u. a. mit Aldebyden und Ketonen in der Pseudoform, indem der Sauerstoff der Karbonylgruppe mit dem Wasserstoff der Methylengruppe austritt und Indogenide

$$C_6 H_4 < CO > C = C < R'$$

gebildet werden. Als derartiges Indogenid, vom Isatin in seiner Ketoform abzuleiten, erscheint auch das Indigoblau (I) sowie das in der Natur mit jenem zusammen vorkommende isomere Indirubin (II).

I.
$$C_6H_4$$
 C_6H_4

Den Indolen verwandt sind die Naphtostyrile, bei denen drei Kohlenstoffatome des Pyrrolonringes dem Naphtalinringe angehören,

Für das Isoindol sind folgende Formeln möglich:

Die meisten Körper dieser Gruppe leiten sich vom Dihydrois oin dol $C_6H_4 < CH_2 > NH$ ab, welches durch schnelles Erhitzen von o-Xylylen-diamindichlorhydrat $C_6H_4 < CH_2 \cdot NH_2 \cdot ClH$ entsteht 1). Dieser Darstellung entsprechend gewinnt man die am Stickstoff phenylierten Abkömmlinge, indem man o-Xylylenbromid auf Anilin bezw. dessen Meta- und Parasubstitutionsprodukte einwirken läßt. Ebenso reagieren primäre aliphatische Amine, während Ammoniak und sekundäre aliphatische Amine zweikernige Dihydroisoindole, z. B.

$$C_6 H_4 < C_{H_2} \\ C_{H_2} \\ > N < C_{H_3} \\ C_{H_3} \\ > C_6 H_4$$

ergeben.

Das Dihydroisoindol selbst ist eine starke Base, das N-Phenylderivat zeigt keine basischen Eigenschaften mehr.

Durch Kondensation des Pyrrolringes mit zwei Benzolringen gelangt man zum Karbazol, Dibenzopyrrol,

Dasselbe findet sich im Rohanthracen. Es bildet sich pyrogen aus Diphenylamin durch Wasserstoffabspaltung²), sowie bei Destillation von o-Aminobiphenyl über Kalk³), aus Thiodiphenylamin durch Behandlung mit Kupferpulver⁴), aus Diaminobiphenyl durch Erhitzen mit Salzsäure⁵), aus o-Aminodiphenylamin durch Diazotieren und Erhitzen des entstandenen Phenylazimidobenzols⁶).

Karbazol und seine Homologen zeigen im allgemeinen die Eigenschaften der Indole, aber schwächere Basizität. Die basischen Eigenschaften werden verstärkt durch Hydrierung, die sich natürlich nur in den Benzolkernen abspielen kann.

Ersatz einer Methingruppe des Indols durch Sauerstoff oder Schwefel führt zu Oxazolen (Furo- β -monazolen) und Isoxazolen (Furo- α -monazolen) bezw. Thiazolen.

¹⁾ Gabriel u. Pinkus, Ber. 26, 2213. — 2) Gräbe, Ann. Chem. 167, 125, 174, 180. — 3) Blank, Ber. 24, 306. — 4) Goske, ebend. 20, 232. — 5) Täuber, ebend. 24, 200, 26, 1703. — 6) Gräbe u. Ullmann, Ann. Chem. 291, 16.

Oxazole CH CH entstehen durch Kondensation von
$$\alpha$$
-Halogen-

ketonen mit Säureamiden 1), durch Einwirkung von Benzoin C₆H₅.CO.CH(OH).C₆H₅ auf Säurenitrile bei Gegenwart von konzentrierter Schwefelsäure 2), durch Einwirkung gasförmiger Salzsäure auf ein Gemisch von aromatischen Aldehydcyanhydrinen und Aldehyden 3). Sie sind schwache Basen, der Ring wird durch oxydierende wie durch reduzierende Agentien sowie durch Salzsäure leicht gesprengt.

Weit stärkere Basen sind die um zwei Wasserstoffatome reicheren Dihydrooxazole oder Oxazoline, welche durch Abspaltung von Halogenwasserstoff aus β -Halogenalkylamiden 4)

$$\begin{array}{c}
CH_2.NH.CO.CH_3 \\
CH_2.Br
\end{array} =
\begin{array}{c}
CH_2-N \\
CH_2-O
\end{array}$$

$$C.CH_3 + BrH$$

sowie aus Imido-β-chloräthyläthern durch Alkalien 5) entstehen, und die durch direkte Reduktion der Oxazole mit Natrium und Alkohol erhältlichen Tetrahydrooxazole.

aus o-Aminophenolen durch Erhitzen mit organischen Säuren (auch mit Aldehyden) unter Wasseraustritt⁶). Sie sind schwache Basen, die durch heiße Mineralsäuren in ihre Komponenten zerfallen. — Analog entstehen aus o-Aminothiophenolen⁷) die Benzothiazole (Methenylaminothiophenole), die auch durch Erhitzen von Säureaniliden mit Schwefel oder durch Oxydation von Thioaniliden⁸) erhalten werden, schwach basische, durch Kalischmelze aufspaltbare Flüssigkeiten.

$$(\beta) CH - CH (\gamma)$$

$$\parallel \quad \parallel$$
Die Isoxazole (α) CH N entstehen durch Einwirkung von

Hydroxylamin auf β -Diketone, β -Ketonaldehyde und Oxymethylenketone

¹⁾ Blümlein, Ber. 17, 2578; Lewy, ebend. 20, 2576. — 3) Japp u. Murray, Chem. Soc. J. 63, 469; Ber. 26, 496 Ref. — 3) E. Fischer, Ber. 29, 205. — 4) Gabriel, ebend. 22, 2220; Derselbe u. Heymann, ebend. 23, 2493. — 5) Gabriel u. Neumann, Ber. 25, 2383. — 6) Ladenburg, ebend. 9, 1524, 10, 1123; Mazzara u. Leonardi, Gazz. chim. 21, I, 251; Ber. 24, 569 Ref. — 7) A. W. Hofmann, Ber. 13, 1224. — 8) Derselbe, ebend. 12, 2860; P. Jacobson, ebend. 19, 1068.

· bezw. durch Wasserabspaltung aus den dabei primär gebildeten Monoximen 1). Es sind nur die in γ -Stellung substituierten Verbindungen beständig, die anderen gehen leicht in die isomeren Nitrile von β -Ketonsäuren über.

Sie sind schwache Basen, die bei der Reduktion unter Ringaufspaltung Imino-β-diketone ergeben. Isoxazoline sind auf diese Weise nicht und auch auf anderen Wegen nur ausnahmsweise zu gewinnen.

Leicht erhältlich sind dagegen deren Sauerstoffderivate, die

auf β -Ketonsäureester resp. durch Spaltung der primär entstandenen

Oxime:
$$CO.OC_2H_5$$

$$CH_2 CO.OC_2H_5$$

$$C=NOH$$

$$C=NOH$$

$$R$$

$$CO.OC_2H_5$$

$$CH_2-CO$$

$$C=NOH$$

$$C=NOH$$

$$R$$

Die Isoxazolone können nach drei desmotropen Formeln reagieren:

Sie besitzen stark sauren Charakter, da sie nicht nur mit Metallen, sondern auch mit Ammoniak und primären Aminen Salze bilden. Mit Diazoniumsalzen bilden sie Phenylhydrazone, mit salpetriger Säure Isonitrosokörper.

Es existiert noch eine zweite Reihe, β -Isoxazolone, welche das Karbonyl in β -Stellung zum Sauerstoff enthalten.

Den Isoxazolonen entsprechen Imidazoline, in denen der Sauerstoff der Karbonylgruppe durch die Iminogruppe ersetzt ist. Sie entstehen aus Cyanacetoximen bezw. durch Behandlung der Dinitrile einbasischer Säuren mit Hydroxylamin²).

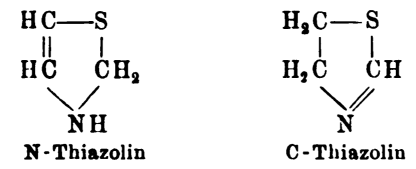
Benzisoxazole (Indoxazene) entstehen unter Abspaltung von Halogenwasserstoff bezw. von salpetriger Säure bei Einwirkung von Alkalilauge auf o-Brom-(Jod-, Nitro-)benzophenonoxim 3):

¹⁾ Claisen, Ber. 24, 3906. — 2) Burns, Journ. pr. Chem. [2] 47, 121. - ⁸) Cathcart u. V. Meyer, Ber. 25, 1498, 8291.

Thiazole HC CH entstehen analog den Oxazolen aus Thio-

Sie zeigen große Ähnlichkeit mit Pyridin bezw. dessen amiden 1). Homologen. Benzothiazole s. vorher.

Dihydrothiazole sind in zwei isomeren Formen möglich:



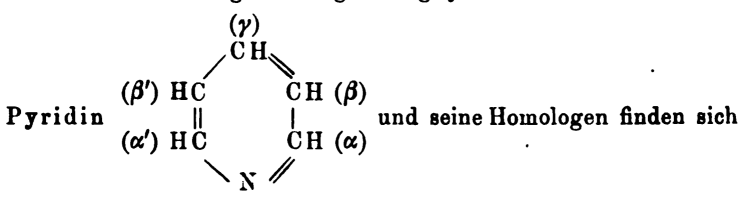
Der zweiten Formel entsprechen die eigentlichen Thiazoline. Man gewinnt dieselben 1. durch Einwirkung von β -Halogenalkylaminsalzen auf Thioamide bei höherer Temperatur²), 2. durch Einwirkung von Äthylenbromid auf Thioamide 3), 3. durch Einwirkung von Phosphorpentasulfid auf Acidyl- β -bromalkylamide 4).

Aminoderivate der Thiazoline sind die durch Umlagerung von Alkylthioharnstoffen mittels Bromwasserstoffsäure oder durch Einwirkung von Rhodankalium auf β -Bromalkylamine entstehenden Alkylen-

Zu den Tetrahydrothiazolen (Thiazolidinen) sind die aus α-Chlorfettsäuren und Thioharnstoffen entstehenden Pseudothiohydan-

Den Thiazolen entsprechen ferner ganz analoge Selenazole.

Sechsgliederige Ringsysteme.



¹⁾ Hantzsch, Ann. Chem. 250, 257. - 2) Gabriel u. v. Hirsch, Ber. 29, 2609. — 3) Derselbe u. Heymann, ebend. 23, 158. — 4) Salomon, ebend. 26, 1327.

im Dippelschen Tieröl, das durch Destillation von animalischen Stoffen, besonders Knochen, gewonnen wird. Ihre Entstehung ist hier so zu deuten, dass aus Glycerin der Fette zunächst Akrolein entsteht, welches sich mit Ammoniak zum Pyridin kondensiert¹). Dieser Prozess wird auch künstlich herbeigeführt, indem man Glycerin mit Acetamid oder Ammoniumphosphat bei Gegenwart von Phosphorpentoxyd erhitzt. Aus fertigen Aldehyden und Ketonen gewinnt man die Pyridine ohne Kondensationsmittel direkt durch Erhitzen mit Aldehydammoniak oder Acetamid²).

Ein anderes allgemeines Verfahren besteht in der Kondensation von β -Diketoverbindungen mit Aldehyden und Ammoniak (Hantzsche Synthese). So vereinigen sich 2 Mol. Acetessigester, 1 Mol. Acetaldehyd und 1 Mol. Ammoniak zu Dihydrokollidinkarbonsäureester, dem durch Oxydation mittels salpetriger Säure 2 Wasserstoffatome entzogen werden können 3):

Ferner kondensiert sich Ammoniak mit β -Diketomethenylverbindungen 4), Hydroxylamin mit 1,5-Diketonen 5), deren Karbonyle halbseitig aromatisch gebunden sind, zu Pyridinderivaten.

Aus Pyrrolen entstehen, wie bei jenen erwähnt, Pyridine durch Ringerweiterung.

Oxypyridine (Pyridone) entstehen durch Einwirkung von Ammoniak auf α - und γ -Pyrone, z. B.:

$$CH = C.COOH + NH_3 = CH = C.COOH + H_3O$$

 α, α' -Dioxypyridine sind identisch mit den Imiden der Glutakonsäure und entstehen demgemäß aus Glutakonsäureamid oder Glukonaminsäure.

¹⁾ Weidel u. Ciamician, Ber. 13, 83 ff. — 2) Liebig u. Wöhler, Ann. Chem. 59, 298; Ador u. Baeyer, ebend. 155, 310; Claus, ebend. 158, 222; Dürkopf u. Götsch, Ber. 23, 685. — 3) Hantzsch, Ber. 18, 2579; Derselbe, Ann. Chem. 215, 1. — 4) Claisen, Ber. 26, 2733; Derselbe, Ann. Chem. 297, 71. — 5) Knoevenagel, Ann. Chem. 281, 36.

Die Pyridine sind ziemlich starke Basen, wenngleich etwas schwächer als aliphatische Amine. Die Salze sind meist leicht löslich, häufig zersließlich. In hervorragendem Maße sind sie zur Bildung komplexer Salze befähigt.

Wie andere tertiäre Amine lagern die Pyridine Alkylhalogene unter Bildung von Ammoniumsalzen an. Diese Salze erleiden beim Erwärmen eine Umlagerung, indem das Alkyl vom Stickstoff zum α -oder zum γ -Kohlenstoff wandert, so daß die Salze höherer Homologen entstehen:

Die den Ammoniumsalzen zu Grunde liegenden Basen spalten beim Erwärmen nicht Alkylalkohol ab, sondern erfahren eine Umlagerung, indem zunächst das Hydroxyl an die benachbarte doppelt gebundene Methingruppe addiert wird, also ein «-Oxydihydro-n-alkylpyridin entsteht. Je zwei Molekeln dieses sekundären Alkohols wirken aber in der Weise aufeinander ein, daß 1 Mol. N-Alkyldihydropyridin und 1 Mol. N-Alkylpyridon entsteht:

Im übrigen zeigen die Pyridine große Analogie mit den Benzolkohlenwasserstoffen, "aromatischen" Charakter. Diese tritt besonders durch die große Widerstandsfähigkeit des Ringkomplexes hervor, infolge deren z. B. bei der Oxydation Pyridinkarbonsäuren entstehen, die beim Erhitzen unter Abspaltung von Kohlensäure in Pyridine übergehen, ferner durch die träge Reaktion mit Halogenen, konzentrierter Schwefelsäure und Salpetersäure. Verhältnismäßig leicht reagieren die Pyridine gegen naszierenden Wasserstoff. Durch Natrium und Alkohol gehen sie meist direkt in die Hexahydropyridine, Piperidine, über.

α-Methylpyridin (α-Pikolin) reagiert leicht mit Aldehyden. Durch Erhitzen bei Gegenwart von Wasser entstehen aldolartige Körper, die Alkine:

Bei Anwendung wasserentziehender Mittel tritt zugleich Wasseraus, und es entstehen ungesättigte Derivate des Pyridins, z. B. mit Benzaldehyd das Stilbazol NC₅ H₄. CH=CH. C₆ H₅.

Durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure gehen die Pyridine unter Ammoniakabspaltung in Paraffine über.

Die schon erwähnten Oxypyridine oder Pyridone haben sowohl Säure- wie Basencharakter. Die α - und γ -Verbindung vermögen in beiden tautomeren Formen, der Hydroxylform (I) und der Ketoform (II), zu reagieren.

So entstehen häufig beim Alkylieren gleichzeitig Sauerstoff- und Stickstoffüther.

Hydropyridine

existieren in drei Hydrierungsstufen.

1. Dihydropyridine. Einige Bildungsarten wurden schon bei den Pyridinen erwähnt. Es ist ferner noch hervorzuheben die Einwirkung von Cyanessigester auf Ketone bei Gegenwart von Ammoniak oder Aminen 1). Die Dihydropyridine sind bereits wesentlich stärkere Basen als die Pyridine. Das gleiche gilt für die

2. Tetrahydropyridine, Piperideine. Diese gewinnt man durch gelinde Oxydation der Piperidine²) (mittels Brom und Natronlauge oder Jod und Silberoxyd), ferner durch innere Kondensation von aliphatischen Oxyaminen. Das Piperidein selbst entsteht aus dem δ-Amino-

hitzen für sich oder bei Gegenwart von Kali 3), Alkylderivate entstehen durch Einwirkung von Ammoniak oder primären Aminen auf δ-Brombutylmethylketon 4). Die hierbei zuerst gebildete Aminoverbindung lagert sich zunächst unter Ringschluß um, dann erfolgt Wasserabspaltung:

$$CH_{2} \stackrel{CH_{2}.CO.CH_{3}}{\underset{CH_{2}}{H_{2}}} \longrightarrow CH_{2} \stackrel{CH_{2}-C}{\underset{CH_{3}-CH_{2}}{\overset{OH}{CH_{3}}}}$$

$$CH_{2} \stackrel{CH_{2}-CH_{2}}{\underset{CH_{2}-CH_{2}}{\overset{CH_{2}-CH_{2}}{\overset{CH_{3}-CH_{2}}{\overset{CH_{3}-CH_{2}}{\overset{CH_{3}-CH_{2}}{\overset{CH_{3}-CH_{2}}{\overset{CH_{3}-CH_{2}}{\overset{CH_{3}-CH_{2}}{\overset{CH_{3}-CH_{2}}{\overset{CH_{3}-CH_{2}}{\overset{CH_{3}-CH_{2}}{\overset{CH_{3}-CH_{2}}{\overset{CH_{3}-CH_{3}}{\overset{CH_{3}}{\overset{CH_{3}-CH_{3}}{\overset{CH_{3}}{\overset{CH_{3}}{\overset{$$

Ähnlich erfolgt die Wasserabspaltung aus Acetonalkaminen β , wobei die sogenannten Acetonine, Piperideine mit β , γ -Doppelbindung, entstehen, z. B.:

- 3. Hexahydropyridine, Piperidine entstehen, wie schon erwähnt, bei der Reduktion der Pyridine mit naszierendem Wasserstoff. Synthetisch erhält man sie auf folgenden Wegen:
 - a) Durch Abspaltung von Ammoniak aus Pentamethylendiamin 6):

$$H_{2}C \left\langle \begin{array}{c} CH_{2}-CH_{2}-NH_{2} \\ CH_{2}-CH_{2}-NH_{3} \end{array} \right| = H_{2}C \left\langle \begin{array}{c} CH_{2}-CH_{2} \\ CH_{2}-CH_{2} \end{array} \right\rangle NH + NH_{3}.$$

¹) Guareschi, Atti R. Accad. Torino [II] 46, [III] 32, 33; Chem. Centralbl. 1896, I, 8. 601, 1897, I, 8. 927, 1898, II, 8. 544. — ²) Ladenburg, Ber. 14, 1347, 20, 1645; A. W. Hofmann, ebend. 18, 111. — ³) Wolffenstein, ebend. 25, 2782. — ¹) Lipp, ebend. 25, 2190; Derselbe, Ann. Chem. 294, 135. — ³) E. Fischer, Ber. 16, 649, 1604, 17, 1789. — ³) Ladenburg, ebend. 19, 780; Derselbe, Ann. Chem. 247, 52.

b) Durch Abspaltung von Halogenwasserstoff aus ε -Halogenamylamin 1):

$$H_2C \stackrel{CH_2-CH_2-Cl}{\leftarrow} = H_2C \stackrel{CH_2-CH_2}{\leftarrow} NH + ClH.$$

c) Die Sauerstoffderivate (Piperidone) entstehen durch Wasserabspaltung (innere Kondensation) von δ-Aminofettsäuren²), z. B.:

$$H_{2}C \stackrel{CH_{2}-CH_{2}-NH_{2}}{\stackrel{C}{\leftarrow}} = CH_{2} \stackrel{CH_{2}-CH_{2}}{\stackrel{C}{\leftarrow}} NH + H_{2}O.$$

Die Piperidine sind starke Basen, welche sich ganz wie sekundäre aliphatische Basen verhalten. Interessant sind verschiedene Reaktionen, welche zum Abbau und zur Aufspaltung des Ringkomplexes führen. Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure auf 300° entstehen Ammoniak und Paraffine 3). Oxydation gewisser Stickstoffderivate (z. B. N-Benzoylpiperidin) mit Kaliumpermanganat führt zu Derivaten der δ -Aminovaleriansäure [Homopiperidinsäure 4)]. Durch Wasserstoffsuperoxyd erfolgt Aufspaltung des Piperidins selbst zu δ -Aminovaleraldehyd; nebenbei werden Glutarimid und α , α' -Diketopiperidin gebildet 5). N-Alkylpiperidine liefern mit Wasserstoffsuperoxyd Alkylpiperidinoxyde 6).

Erschöpfende Methylierung des Piperidins?) führt zunächst zum Dimethylpiperidiniumhydroxyd (I), das beim Erhitzen in eine tertiäre olefinische Base, das sogenannte Dimethylpiperidin (II), übergeht. Aus dieser entsteht durch Methylierung wieder eine Ammoniumbase (III), welche dann bei der Destillation in Trimethylamin und 1,4-Pentadien (Piperylen) (IV) zerfällt. Andererseits läßt sich das sogenannte Dimethylpiperidin durch Salzsäuregas in Dimethylpyrrolidin überführen:

¹⁾ Gabriel, Ber. 25, 421. — 2) Derselbe, ebend. 23, 1767; Aschan, ebend. 23, 3692. — 3) Spindler, Journ. russ. phys.-chem. Ges. 1891, I, 8.39; Ber. 24, 561 Ref. — 4) Schotten, Ber. 17, 2545. — 5) Wolffenstein, ebend. 25, 2777, 26, 2991. — 6) Derselbe u. Wernick, ebend. 31, 1553. — 7) A. W. Hofmann, ebend. 14, 494.

II + ClH = CH₂
$$CH_3$$
 - CH₃ + CH₃ Cl.
CH - N. CH₃

Durch Einwirkung von Natrium auf Pyridine oder durch Abspaltung von Kohlensäure aus Dipyridylkarbonsäuren gelangt man zu den Bipyridylen NC₅ II₄. C₅ H₄ N.

Benzopyridine.

Je nachdem sich der Pyridinkern mit dem Benzolkern in α, β oder in β, γ -Stellung kondensiert, unterscheidet man die Chinoline (I)
und Isochinoline (II):

Die eigentlichen Chinoline finden sich neben den Pyridinen im Tieröl und können aus manchen Alkaloiden, z. B. den Chinaalkaloiden, welche danach als Chinolinderivate betrachtet werden, durch Destillation mit Kali gewonnen werden.

Chinolin entsteht durch Abbau des Akridins, indem dieses zur Chinolindikarbonsäure (Akridinsäure) oxydiert und aus dieser Kohlensäure durch Erhitzen abgespalten wird.

Synthetisch gewinnt man Chinoline durch innere Kondensation solcher o-Aminobenzolderivate, welche eine Seitenkette von mindestens drei Kohlenstoffatomen und am dritten Kohlenstoff ein Sauerstoffatom enthalten 1), z. B.:

$$C_6H_4$$
 C_6H_2
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C

In ähnlicher Weise erfolgt bei Gegenwart von Natronlauge Kondensation von o-Aminobenzaldehyd und dessen Homologen oder o-Aminobenzoesäure mit Verbindungen, welche die Atomgruppierung —CH₂—CO—enthalten²), z. B.:

¹⁾ Friedländer u. Ostermaier, Ber. 14, 1916; Feer u. Koenigs, ebend. 18, 2395; Baeyer u. Jackson, ebend. 13, 115; Drewsen, ebend. 16, 1953. — 2) Friedländer u. Gohring, ebend. 16, 1833; Derselbe u. Eliasberg, ebend. 25, 1752.

ferner aus o-Toluidin und Glyoxal oder Brenztraubensäureester 1), z. B.:

$$C_6 H_4$$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_{10} H_{10}$
 $C_$

Der für die Kondensation erforderliche Sauerstoff kann auch von außen zugeführt werden. So geht Allylanilin durch Einwirkung von

erhitztem Bleioxyd in Chinolin über:
$$C_6H_4$$
 $H_1H_2C=CH$

erhitztem Bleioxyd in Chinolin über: C_6H_4
 $NH=CH_2$
 $CH=CH$
 $N=CH$

Von allgemeiner Anwendbarkeit sind die Methoden von Skraup³) sowie von Doebner und v. Miller⁸), welche die primären aromatischen Amine als Ausgangsmaterial benutzen. Nach Skraup werden dieselben mit Glycerin und konzentrierter Schwefelsäure bei Gegenwart gelinde wirkender Oxydationsmittel [Nitrobenzol oder Arsensäure⁴)] auf 140° erhitzt. Es wird zunächst das Glycerin in Akrolein umgewandelt, das sich mit dem Anilin unter Wasseraustritt kondensiert. Das Kondensationsprodukt erfährt dann durch Oxydation von zwei Wasserstoffatomen Ringschlus:

I.
$$CH_{2}(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH_{2}(OH) = 2 H_{2}O + CH_{2} = CH \cdot COH$$

Glycerin

Akrolein

II. $CH_{2} = CH \cdot CHO + H_{2}N \cdot C_{6}H_{5} = H_{2}O + C_{6}H_{5} \cdot N = CH \cdot CH = CH_{2}$

Akrolein

Akrolein

Akroleinanilin

 $C_{6}H_{4} = CH \cdot CH + O = H_{2}O + C_{6}H_{4} = CH \cdot CH = CH_{2}$

N=CH

Nach Doebner und v. Miller erfolgt die Bildung von Chinaldinen durch Kondensation der Aniline mit Aldehyden bei Gegenwart von Schwefelsäure oder Salzsäure. Als Zwischenprodukte sind zunächst Alkylidenaniline, dann deren aldolartige Polymere anzunehmen, aus denen schließlich durch Abspaltung von Anilin und Wasserstoff die Chinaldine hervorgehen:

¹⁾ Pulvermacher, Ber. 27, 628; Kulisch, Monatsh. f. Chem. 16, 351.

- 2) Skraup, Monatsh. f. Chem. 1, 317, 2, 141; Königs, Ber. 13, 911.

3) Doebner u. v. Miller, Ber. 14, 2812, 15, 3075; Skraup, Ber. 15, 897.

- 4) Knüppel, Ber. 29, 703.

$$\rightarrow C_6 H_4 \begin{array}{c} CH = CH \\ | \\ N = C.CH_3 \end{array} + C_6 H_5.NH_2 + H_2.$$

Das Chinolin liefert bei der Oxydation unter Verbrennung des Benzolringes Chinolinsäure, d. i. α , β -Pyridindikarbonsäure

Oxychinoline sind verschieden, je nachdem das Hydroxyl sich im Benzolkern oder im Pyridinkern befindet. Die Bz-Monooxychinoline heißen auch Chinophenole, von den Py-Derivaten ist das α -Oxychinolin als Karbostyril, die γ -Verbindung als Kynurin bekannt. Diese reagieren, ebenso wie die entsprechenden Pyridinderivate, bald in der Enol-, bald in der Ketoform.

Durch Hydrierung der Chinoline entstehen direkt die Tetrahydroverbindungen, indem zunächst der Pyridinkern sich hydriert. Diese Verbindungen zeigen durchaus das Verhalten sekundärer fettaromatischer Basen. Als Endprodukt der Hydrierung von Chinolin erhält man Dekahydrochinolin, das im Verhalten große Ähnlichkeit mit Piperidin zeigt.

Bichinolyle, den Bipyridylen entsprechend, sind durch verschiedenartige Verkettung der beteiligten Ringsysteme in 31 Isomeren denkbar.

Ein Chinolin, in welchem an Stelle des Benzolkerns ein zweiter Pyridinkern steht, ist das hypothetische, in Form eines Oktohydro-

Isochinolin findet sich neben Chinolin im Steinkohlenteer. Synthetisch entsteht es durch innere Kondensation von Benzylidenaminoacetalen und analogen Körpern 1), z. B.:

¹⁾ C. Pomeranz, Monatsh. f. Chem. 14, 116, 15, 300, 18, 1; Fritsch, Ann. Chem. 286, 1.

Zimtaldoxim anhydrisiert sich zu Isochinolin unter dem Einfluß von Phosphorpentoxyd unter intermediärer Umlagerung 1):

Homophtalimid, das als Dioxyderivat des Isochinolins aufgefalst werden kann, geht durch Behandlung mit Phosphoroxychlorid in Dichlorisochinolin über, dieses durch Reduktion in Isochinolin ²). Ähnlich verhalten sieh die homologen Homophtalimide.

Isokumarine gehen durch Behandlung mit Ammoniak glatt in Isokarbostyrile (Oxyisochinoline) über, diese durch Destillation über Zinkstaub in die Isochinoline³).

Isochinoline sind gleich den Chinolinen mäßig starke tertiäre Basen. Ihre Halogenalkylate liefern bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat N-alkylierte Phtalimide. Aus freiem Isochinolin entstehen bei der Oxydation sowohl Cinchomeronsäure (β , γ -Pyridindikarbonsäure) als Phtalsäure. Reduktionsprodukte und Oxyverbindungen ähneln denen der Chinoline.

Von höheren polycyklischen Systemen seien erwähnt:

$$\alpha$$
-Naphtochinolin

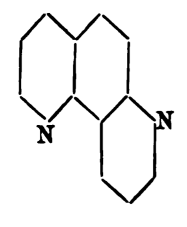
 β -Naphtochinolin

Pyrenolin

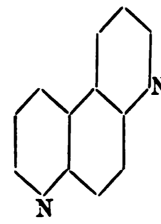
Lilol

Iulol

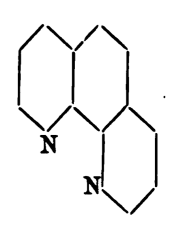
¹⁾ C. Goldschmidt, Ber. 27, 2795, 28, 818. — 2) Gabriel, ebend. 19, 1655, 2861. — 2) Bamberger u. Frew, ebend. 27, 208; Derselbe u. Kitschelt, ebend. 25, 1146; Zincke, ebend. 25, 1497.



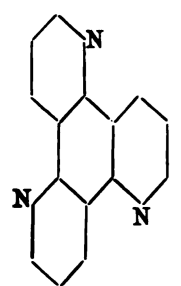
Phenanthrolin

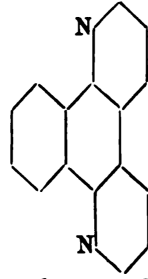


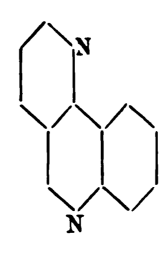
Pseudophenanthrolin



Isophenanthrolin



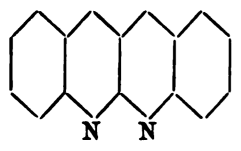




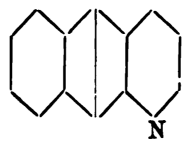
Benzotripyridin Benzophenanthrolin

 γ -Chinochinolin

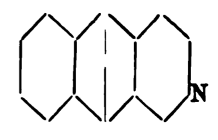
α-Chinochinolin



Naphtinolin

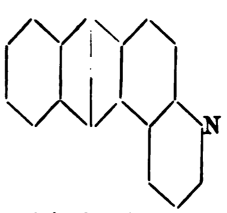


 α -Anthrapyridin



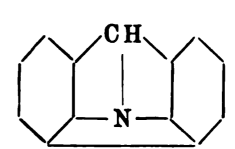
 β -Anthrapyridin

a-Anthrachinolin

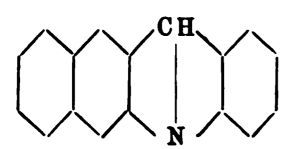


β-Anthrachinolin

Akridin



Karbazakridin



Phenonaphtakridin

$$\left(\begin{array}{c|c} CH \\ N \end{array}\right)$$

Naphtakridin

Von diesen Systemen verdient eine besondere Betrachtung das des Akridins. Akridin ist als ein Anthracen zu betrachten, in dem eine mittelständige Methingruppe durch Stickstoff ersetzt ist; dieser ist, wie im Anthracen die durch ihn substituierte Gruppe, mit der restierenden Mesomethingruppe durch eine Paraverbindung verknüpft, welche bei der Hydrierung gelöst wird:

Man erhält Akridine auf folgenden Wegen:

a) Aus Diphenylaminen und Karbonsäuren, z. B. Ameisensäure, durch Erhitzen mit Chlorzink 1).

b) Aus o-Aminoderivaten des Di- und Triphenylmethans durch Oxydation²), z. B.:

$$C_6 H_4 \underbrace{ \begin{pmatrix} C \, H_2 \\ N \, H_2 \end{pmatrix}}_{N \, H_2} C_6 H_5 \, + \, 2 \, O \, = \, C_6 \, H_4 \underbrace{ \begin{pmatrix} C \, H \\ N \end{pmatrix}}_{N} C_6 H_4 \, + \, 2 \, H_2 \, O.$$

¹⁾ Bernthsen, Anu. Chem. 224, 1; Hess u. Bernthsen, Ber. 18, 690; Bernthsen u. Curtmann, ebend. 24, 2039; Volpi, Atti R. Accad. d. Lincei 1892, II, S. 132; Ber. 25, 940 Ref. — 2) O. Fischer u. Schütte, Ber. 26, 3086; Derselbe u. Körner, Ann. Chem. 226, 175.

c) Pyrogen entsteht Akridin aus Phenyl-o-toluidin

$$C_6 H_4 < C_6 H_5^{1}$$
.

d) Dioxyakridin entsteht durch Kondensation von Phloroglucin mit o-Aminobenzaldehyd²):

e) Ketodihydroakridine (Akridone) entstehen durch innere Kondensation von Phenylanthranilsäuren 3):

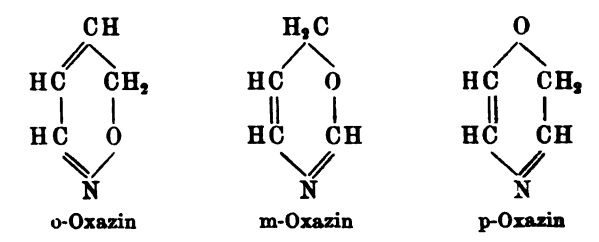
$$C_6 H_4 < C_6 H_5 = H_2 O + C_6 H_4 < NH > C_6 H_4.$$

f) 1, 2-Naphtakridine entstehen aus β , β -Dioxydinaphtylmethan und Anilinsalzen unter Abspaltung von β -Naphtol 4).

Die Akridine sind mäßig starke, sehr beständige Basen, ausgezeichnet durch gelbe Farbe. Ihre Aminoderivate sind wertvolle gelbe Farbstoffe.

Durch Ersatz einer Methylengruppe im Dihydropyridin durch Sauerstoff bezw. Schwefel erhält man die Formeln der Oxazine bezw. Thiazine. Je nach der Stellung des Sauerstoff- (Schwefel-) Atoms zum Stickstoff unterscheiden wir, wie beim Benzol, Ortho-, Meta- und Paraverbindungen, also

¹⁾ Graebe, Ber. 17, 1370. — 2) Eliasberg u. Friedländer, ebend. 25, 1758. — 3) Graebe u. Lagodzinski, Ann. Chem. 276, 35; Derselbe u. Kahn, Locher, Kaufmann, ebend. 279, 270 ff. — 4) Ullmann u. Naef, Ber. 33, 905, 912.



Besonderes Interesse bieten von den Oxazinen die völlig hydrierten Paraoxazine, Morpholine genannt, weil sie als Spaltungsprodukte des Alkaloids Morphin erhalten wurden. Synthetisch gelangt man zu ihnen durch innere Kondensation der sekundären Basen vom Typus des Diäthanolamins 1):

$$HN \stackrel{CH_2-CH_2.OH}{\longleftarrow} = HN \stackrel{CH_2-CH_2}{\longleftarrow} O + H_2O.$$

Es sind sehr starke einsäurige Basen, die an der Lust rauchen und die Haut, zum Teil sogar Glas und Metalle angreisen.

Benzooxazine der Orthoreihe bilden sich in Form von Ketodihydroverbindungen (Benzoorthoxazinonen) durch intramolekulare Wasserabspaltung von aromatischen γ -Ketoximsäuren 3), z. B.:

o-Benzoylbenzoesäureoxim

Phenylbenzorthoxazinon

Der einfachste Körper dieser Gruppe, das Benzorthoxazinon selbst, entsteht direkt bei der Einwirkung von Hydroxylamin auf Phtalaldehydsäure in alkoholischer Lösung³).

Verbindungen der Metareihe, Phenpentoxazoline, entstehen durch Einwirkung von Säureanhydriden auf o-Aminobenzylhalogene oder o-Aminooxyisopropylbenzoesäure⁴):

¹⁾ L. Knorr, Ber. 22, 181, 2081. — 2) Gabriel, Ber. 16, 1995 Dollfus, ebend. 25, 1928. — 3) Allendorff, ebend. 24, 2846, 8264. — 4) Gabriel u. Posner, ebend. 27, 3516; Widman, ebend. 16, 2584.

$$\begin{array}{c}
0 \\
CH_{2} Br \\
+ | \\
CO.CH_{3}
\end{array}$$

o-Aminobenzylbromid Essigsäureanhydrid

$$= C_6 H_4 < \begin{array}{c} CH_2 - O \\ | \\ N = C - CH_3 \end{array} + BrH + CH_3.COOH.$$

n-Methylphenpeutoxazolin

Aus der o-Aminooxyisopropylbenzoesäure resultiert die sogenannte N-Methylcumazonsäure

$$\begin{array}{c|c} CH_{3} CH_{3} \\ \hline \\ HO.OC.C_{6}H_{3} \\ \hline \\ N=C.CH_{3}. \end{array}$$

Thiophenole dieser Reihe (Thiocumazone) erhält man durch Einwirkung von Schwefelkohlenstoff auf o-Aminobenzylalkohol 1):

$$C_6H_4$$
 C_{NH_9}
 C_6H_4
 $C_{N=C-SH}$
 C_6H_4
 $C_{N=C-SH}$
 $C_{N=C-SH}$

Vom Dihydrobenzometoxazin leiten sich die Iminocumazone ab, die man durch Anhydrisierung von Harnstoffen des o-Aminobenzylalkohols oder durch Entschwefelung von ω-Oxytolylalkylthioharnstoffen erhält²), z. B.:

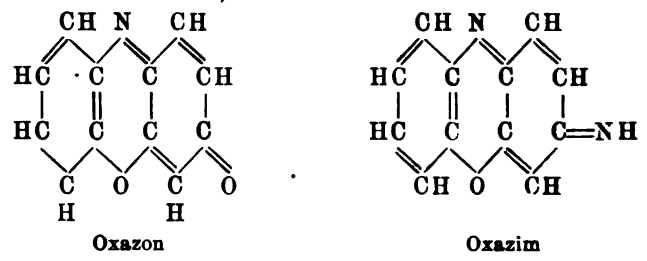
Dihydroprodukte der Benzoparoxazine, Phenmorpholine, entstehen analog den einfachen Morpholinen aus Oxathyl-o-aminophenolen 3).

Mit zwei Benzolringen kondensiert sich der Paroxazinring zum Phenoxazin

welches ebenso wie die Ringhomologen Benzonaphtoxazin und Dinaphtoxazin Muttersubstanz vieler technisch wichtiger Farbstoffe ist. Die-

¹⁾ Paal u. Laudenheimer, Ber. 25, 2978. — 2) Söderbaum u. Widman, Ber. 22, 1665, 2983; Paal u. Vanvolxem, ebend. 27, 2413. — 2) L. Knorr, ebend. 22, 2095.

selben leiten sich von chinon- bezw. chinonimidartigen Körpern, den Oxazonen bezw. Oxazimen, ab:



Von den einfachen Thiazinen sind besonders die von dem Tetrahydroprodukt der Metareihe abzuleitenden Penthiazoline erwähnenswert. Dieselben entstehen

a) durch Einwirkung von Trimethylenchlorobromid auf Thiamide, die hierbei in der tautomeren Form (als Iminomerkaptane) reagieren 1):

$$C_{6}H_{5}-C + CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{2} + BrH + ClH.$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{2} + BrH + ClH.$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{2} + BrH + ClH.$$

b) in Form von Merkaptoverbindungen durch Einwirkung von Schwefelkohlenstoff auf γ -Halogenpropylamine 2):

$$SCS + \frac{Br - H_2C}{H_2N - H_2C}CH_2 = HS - C + \frac{S - CH_2}{N - H_2C}CH_2 + BrH.$$

Zu Aminoderivaten gelangt man durch Verwendung von Rhodankalium bezw. Senfölen an Stelle von Schwefelkohlenstoff³):

$$KNCS + \frac{Br - CH_2}{H_2N - CH_2} CH_2 = H_2N - C \underbrace{S - CH_2}_{N - CH_2} CH_2 + Br K.$$

Die Penthiazoline sind sehr starke, ziemlich beständige Basen. Dibenzoparathiazin, das sogenannte Thiodiphenylamin,

¹⁾ Pinkus, Ber. 26, 1077. — 2) Gabriel u. Lauer, ebend. 23, 92; Luchmann, ebend. 29, 1429. — 3) Gabriel u. Lauer, ebend. 23, 94.

und seine Kernhomologen sind gleich den entsprechenden Oxazinen Stammsubstanzen von wertvollen Farbstoffen, unter denen nur das Methylenblau genannt sei, Tetramethyl-p-Aminophenthiazimchlorid

=
$$(CH_8)_9 N \cdot C_6 H_8 \left\langle \sum_{S}^{N} C_6 H_3 \right\rangle = N \cdot (CH_3)_9$$
.

Ringsysteme mit zwei Stickstoffatomen.

Dreigliedrige Ringe. Hierher gehören das bereits früher be-N

sprochene Diazomethan CH₂ \(\bigcup_N \) und dessen Abkömmlinge, ferner

letzteren erhält man durch Einwirkung von Hydrazin auf α-Diketone und α-Ketonkarbonsäureester 1), z. B.:

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3.\text{CO.CO.CH}_3 + 2\,\text{NH}_2.\text{NH}_2 = \begin{vmatrix} \text{NH} & \text{C} & \text{NH} \\ | \text{NH} & \text{C} & \text{H}_3 & \text{NH} \end{vmatrix} + 2\,\text{H}_2\,\text{O} \\ \text{Dimethylbishydrazimethylen} \end{array}$$

Hydrazipropionsäureester

Benzaldehyd reagiert mit Hydrazobenzol unter Wasseraustritt und Bildung von Triphenylhydrazimethylen²).

Karbonsäuren des Hydrazimethylens werden durch Reduktion von Diazofettsäureestern gewonnen, wie andererseits die Hydrazikörper durch Oxydation in Derivate des Diazomethans übergeführt werden können.

Derivate eines hypothetischen dem Hydrazimethylen analogen NH Ringes O $\left\langle \begin{array}{c} NH \\ NR \end{array} \right\rangle$ welche durch NH

Behandlung von aromatischen Nitroverbindungen mit alkoholischer Kalilauge, Natriumamalgam oder kalter alkalischer Zinnchlorürlösung entstehen und sich auch durch Einwirkung von Nitrosoverbindungen auf β -Hydroxylaminderivate bilden:

¹⁾ Curtius, Thum u. Lang, J. pr. Chem. [2] 44, 169, 544. —
2) Cornelius u. Homolka, Ber. 19, 2239.

$$+ \frac{C_6 H_5.NO}{C_6 H_5.NHOH} = \frac{C_6 H_5.N}{C_6 H_5.N}O + H_9O.$$

Es sind gelb oder rot gefärbte, indifferente Verbindungen.

Viergliedrige Ringe. Ein Ringsystem | liegt vor im CH=N

 $\begin{array}{c|c} CH_8.C = N \\ Dimethylaziäthan & | & |, \ das \ aus \ \ddot{a}quivalenten \ Mengen \ Diacetyl \\ CH_8.C = N \end{array}$

und Hydrazin entsteht 1); ferner sind von dem isomeren Ringe CH CH CH bezw. von dessen Tetrahydroderivat CH₂ CH₂,

dem Dimethylendiimin, gewisse cyklische Harnstoffe und Thioharn-

stoffe, z. B. der Methylenharnstoff CO NH CH2, abzuleiten 2).

Fünfgliedrige Ringe. Diazole, durch Ersatz einer Methingruppe durch Stickstoff vom Pyrrol abzuleiten, existieren in zwei Formen; als Orthodiazol, Pyrazol (I), und als 2-Diazol, Imidazol oder Glyoxalin (II):

Pyrazol entsteht durch Einwirkung von Diazomethan auf Acetylen 3):

$$\begin{array}{c|c}
CH & CH_2 \\
\parallel & + & \mid \\
CH & N
\end{array} = \begin{array}{c|c}
CH = CH \\
CH = N
\end{array} N H,$$

ferner durch Kondensation von Hydrazinhydrat und Epichlorhydrin mit Hülfe von Chlorzink 4).

Die Homologen entstehen hauptsächlich aus β -Diketonen und β -Ketonaldehyden durch Einwirkung von Phenylhydrazin, indem aus den zunächst gebildeten Hydrazonen Wasser abgespalten wird 5), z. B.:

¹⁾ Curtius u. Thum, J. pr. Chem. [2] 44, 174. — 2) Vgl. v. Hemmelmayr, Monatsh. f. Chem. 12, 90. — 3) v. Pechmann, Ber. 31, 2950. — 4) Balbiano, ebend. 23, 1105. — 5) Claisen, Ann. Chem. 278, 262; Knorr, Ber. 20, 1098, 22, 180; Claisen u. Roosen, ebend. 24, 1891.

Auch aus den Phenylhydrazonen mancher Monoketone kann Wasser analog durch Erwärmen mit Säureanhydriden abgespalten werden 1).

Statt Phenylhydrazin kann auch Diazoessigester zur Einwirkung auf (in alkalischer Lösung enolisierte) 1,3-Diketone gebracht werden 2).

Die Pyrazole sind schwache, aber ausgesprochene Basen, die besondere Neigung zur Bildung von Metalldoppelsalzen zeigen. N-Phenylderivate spalten bei Oxydation die Phenylgruppe, falls diese Substituenten wie NH₂, OH u. s. w. enthält, leicht ab. Bei der Reduktion gehen solche Derivate im Gegensatze zu denen mit freier Iminogruppe leicht in Pyrazoline über.

Für die Nomenklatur werden die Stellungen nach folgendem Schema bezeichnet:

Zu bemerken ist, das das Imidwasserstoffatom eine gewisse Oscillation zwischen beiden Stickstoffatomen, wenigstens bei gewissen Alkylderivaten, zeigt.

Den Reduktionsprodukten des Pyrrols und ihren Ketoderivaten entsprechen ganz analoge Derivate des Pyrazols:

Für das Pyrazolin kommen außer der oben erwähnten (I) noch die folgenden strukturisomeren Formeln in Betracht

Formel I wird für sauerstofffreie Derivate und für die Karbonsäuren angenommen, II und III, deren Isomerie natürlich nur in gewissen Derivaten zur Geltung kommt, für Abkömmlinge mit sauerstoffhaltigem Kern. IV dient zur Erklärung der Eigenschaft einzelner Verbindungen, Disilberverbindungen zu bilden.

¹⁾ Friedel u. Combes, Bull. soc. chim. [3] 11, 115. — 2) A. Klages, Journ. pr. Chem. [2] 65, 387.

Die eigentlichen Pyrazoline bilden sich durch Kondensation von Diazoessigester oder Diazomethan mit Äthylenverbindungen 1) oder durch Umlagerung von Hydrazonen ungesättigter Aldehyde oder Ketone, indem der Imidwasserstoff sich an die doppelte Kohlenstoffbindung addiert 2).

Sie sind schwache Basen, nur in konzentrierten Säuren löslich. wenig beständig. Sie zeigen insofern den Charakter von Aldazinen, als ihre Karbonsäuren bei der Destillation den gesamten Stickstut verlieren.

Die Pyrazolone können ebenfalls in mehreren strukturisomeren Formen auftreten:

Außerdem können sie noch nach den tautomeren Enolformeln reagieren.

Der Formel I entsprechen die gewöhnlichen Pyrazolone, Formel II die Körper vom Antipyrintypus, Formel III, deren Isomerie gegenüber II erst in den Derivaten hervortritt, die Isopyrazolone.

Gewöhnliche Pyrazolone bilden sich aus den Phenylhydrazonen von β-Ketonsäureestern durch Abspaltung von Alkohol³), ferner aus den Pyrazolidonen durch Oxydation mittels Eisenchlorid⁴). Sie bilden mit salpetriger Säure Isonitrosoverbindungen, mit Diazoniumsalzen meist wohlcharakterisierte Azoverbindungen.

Beim Alkylieren dieser Pyrazolone entstehen gleichzeitig mit den normalen am Kohlenstoff oder am Sauerstoff alkylierten Verbindungen in vorwiegender Menge Derivate des Dilminotypus, welcher nach dem wichtigsten Vertreter dieser Gruppe auch als Antipyrintypus bezeichnet wird. Das Antipyrin selbst ist 1, 2, 3-Phenyldimethylpyrazolon

$$\begin{array}{c|c}
H C - C O \\
\parallel & N \cdot C_6 H_5. \\
\hline
C - N \\
\dot{C} H_8 \quad \dot{C} H_3
\end{array}$$

Isopyrazolone gewinnt man durch Kondensation von β -Halogenfettsäuren mit Phenylhydrazin und darauf folgende Oxydation der zunächst gebildeten Pyrazolidone 5).

Die Pyrazolone sind starke Basen von großer Reaktionsfähigkeit. Auch die Pyrazolidone besitzen ausgesprochenen Basencharakter. die 3-Pyrazolidone daneben auch den von Säuren.

¹⁾ v. Pechmann, Ber. 28, 860; Buchner, Ann. Chem. 273, 226. —
2) E. Fischer u. Knövenagel, ebend. 239, 196; Knorr u. Laubmann. Ber. 21, 1209. —
3) Knorr, ebend. 16, 2597; Derselbe, Ann. Chem. 235, 137; Wedekind, ebend. 295, 337. —
4) Knorr u. Duden, Ber. 25, 764. —
5) Lederer, J. pr. Chem. 45, 90.

Benzopyrazole sind in zwei isomeren Reihen bekannt, den eigentlichen Benzopyrazolen oder Isindazolen (I) und den Indazolen (II):

Is in dazole entstehen aus o-, α-Alkylhydrazinzimmtsäuren in alkalischer Lösung durch Oxydation, welche bereits durch den Sauerstoff der Luft erfolgt 1):

$$C_6H_4 < CH:CH.COOH N-NH_2 R + O = C_6H_4 < N N + H_2O$$

ferner durch intermolekulare Wasserabspaltung aus den für sich gar nicht existenzfähigen o, α -Hydrazinacetophenonen 1).

Aus Aminoaldoximen oder Aminoketoximen erhält man sie durch Behandlung mit Chlorwasserstoff und Eisessig oder Essigsäureanhydrid unter vorausgehender Acetylierung²), ähnlich aus o-Oxyaldehyden und Phenylhydrazin mittels Essigsäureanhydrid³).

Sie sind schwache Basen, deren Salze leicht dissoziieren.

Die Indazole entstehen den vorigen analog, wenn die zur Darstellung benutzten o-Hydrazinverbindungen am α -Stickstoffatom nicht substituiert sind 4). Man erhält sie ferner aus o-Nitrobenzylanilinen durch Reduktion 5):

$$CH_2$$
 C_6H_4
 $NH.C_6H_5 + 2H = C_6H_4$
 NO_9
 $N \cdot C_6H_5 + 2H_2O$

sowie durch Salzsäureabspaltung aus o-Toluoldiazoniumsalzen in der Kälte und aus Diazoaminoverbindungen des o-Toluols durch Kochen mit Essigsäureanhydrid 6).

Auch die Indazole sind schwache Basen. Die γ -Aminoindazole sind dem Anilin sehr ähnlich. Die daraus erhältlichen Diazoverbindungen gehen beim Kochen mit Salzsäure direkt in γ -Chlorindazole über.

¹⁾ E. Fischer u. Tafel, Ann. Chem. 227, 332. — 2) Auwers u. v. Meyenburg, Ber. 24, 2370; Bischler, ebend. 26, 1901. — 3) H. Causse, Compt. rend. 124, 505; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 763. — 4) E. Fischer u. Kuzel, Ann. Chem. 221, 280; Derselbe u. Tafel, ebend. 227, 323. — 5) Paal u. Krecke, Ber. 23, 2634; Paal, ebend. 24, 959. — 6) Witt, Noelting u. Grandmougin, ebend. 23, 3635, 25, 3149, 26, 2349.

Spiegel, Der Stickstoff etc.

Die Glyoxaline entstehen

1. bei Einwirkung von Ammoniak auf ein Gemisch von Diketoverbindungen, z. B. Glyoxal, mit Aldehyden 1):

Die Darstellung des Glyoxalins selbst erfolgt durch Einwirkung von Ammoniak auf Glyoxal allein, das dabei sich zum Teil in Formaldehyd und Ameisensäure spaltet.

Ist ein Wasserstoffatom des Ammoniaks durch ein Radikal CH₂R vertreten, so ist ebenfalls die Anwesenheit von Aldehyden entbehrlich²).

- 2. Durch innere Kondensation von Acetalyl- und Acetonylthioharnstoffen entstehen Merkaptane der Glyoxaline, welche durch verdünnte Salpetersäure zu den Glyoxalinen oxydiert werden 3).
- 3. Alkylimidchloride der Oxalsäure bilden durch Einwirkung von Phosphorchlorid gechlorte Glyoxaline 4).
- 4. Hydrobenzamid und dessen Analoge werden durch Erwärmen in Dihydroglyoxaline umgelagert, die leicht in Glyoxaline übergehen 3):

Die Glyoxaline sind stärkere Basen als die Pyrazole, doch ist der Imidwasserstoff auch durch Silber ersetzbar. Direkte Reduktion zu Hydroderivaten findet nicht statt. Solche sind vielmehr nur auf synthetischem Wege zugänglich.

Dihydroglyoxaline, Glyoxalidine existieren in zwei isomeren Reihen, deren hypothetische Stammsubstanzen folgenden Formelbildern entsprechen:

$$CH_2$$
—NH
 CH
 CH_2 —N
 CH_2
 CH_2
 CH_3
 CH_4
 CH_5
 CH_5
 CH_7
 CH_8
 CH_7
 CH_8
 CH_7
 CH_8
 CH_8
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9
 CH_9

Die α-Imidazoline werden durch Abspaltung von Karbonsäuren aus den diacylierten α-Diaminen der Fettreihe 6) oder durch Einwirkung

¹⁾ Radziszewski, Ber. 15, 1493, 2706; Japp, ebend. 15, 2416, 16, 284; v. Pechmann, ebend. 21, 1417. — 2) Japp u. Davidson, Chem. Soc. J. 1895, I, S. 32. — 3) Wohl u. Marckwald, Ber. 22, 568, 1353; Marckwald, ebend. 25, 2354. — 4) Wallach, Ann. Chem. 184, 1. — 5) Laurent, J. pr. Chem. 35, 455; Fownes, Ann. Chem. 54, 368. — 6) A. W. Hofmann, Ber. 21, 2332; Ladenburg, ebend. 27, 2952; Klingenstein, ebend. 28, 1173.

von Allylacetamid oder Allylbenzamid auf salzsaures Anilin 1) gewonnen, z. B.:

$$\begin{array}{ll} CH_2-NH.CO.C_6H_5\\ |\\ CH_2-NH.CO.C_6H_5\\ \\ Dibenzoyläthylendiamin \end{array} = \begin{array}{ll} CH_2-N\\ |\\ CH_2-NH \end{array} C.C_6H_5 + C_6H_5.COOH\\ \\ CH_2-NH \end{array}$$

Das μ -Methyglyoxalidin ist unter dem Namen Lysidin bekannt, das α , β , μ -Triphenylglyoxalidin ist das Amarin, dessen Darstellung oben schon erwähnt wurde.

Die durch Ersatz von zwei Sauerstoffatomen einer Methylengruppe durch Sauerstoff entstehenden Ketoglyoxalidine (Imidazolone) sind als Harnstoffderivate der Alkylene, sogen. Ureine, zu betrachten, z. B. die

Äthylenharnstoff. Solche Verbindungen können aus α -Ureidoketoverbindungen durch intramolekulare Kondensation erhalten werden 2). Ersetzt man weiterhin Wasserstoffatome im Tetrahydroglyoxalin durch Sauerstoff bezw. durch Schwefel oder durch die Iminogruppe, so gelangt man zu anderen Harnstoff-, Thioharnstoff- und Guanidinderivaten, z. B.

Imidoketotetrahydroglyoxalin = Glykocyamidin

Benzimidazole sind als Anhydrobasen des o-Phenylendiamins und seiner Derivate zu betrachten. Sie entstehen aus diesen durch Einwirkung von Säuren, deren Chloriden oder Anhydriden 3) oder durch Kondensation mit Aldehyden 4) wobei als Zwischenprodukte teils Di-, teils Monoalkylenverbindungen der Diamine anzunehmen sind und demgemäß teils am Stickstoff alkylierte, teils nicht alkylierte Benzimidazole entstehen.

1.
$$C_6 H_4 < NH_2 + HOOC.CH_3 = C_6 H_4 < NH_2 C.CH_3 + 2 H_2 O$$

¹⁾ Clayton, Ber. 28, 1665. — 2) Marckwald, ebend. 25, 2357. — 3) Ladenburg, ebend. 8, 677; Wundt, ebend. 11, 826. — 4) Ladenburg, ebend. 10, 1126, 11, 590.

$$N: CH.R \qquad N. CH_2.R$$

$$2. a) C_6H_4 \qquad = C_6H_4 \qquad C.R$$

$$N: CH.R \qquad NH$$

$$N: CH.R \qquad NH$$

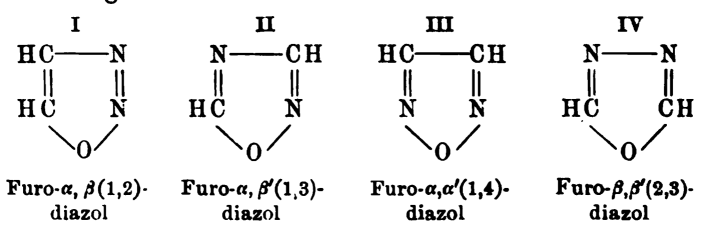
$$b) C_6H_4 \qquad = C_6H_4 \qquad CR + H_2.$$

Die Benzimidazole sind etwas schwächer basischer und etwas stärker sauerer Natur als die einfachen Imidazole.

Von den für sich wenig bekannten Dihydrobenzimidazolen C_6H_4 C_9 leiten sich durch Eintritt von Sauerstoff, Schwefel

oder der Iminogruppe an Stelle von Wasserstoff im Methylen die Phenylen-Harnstoffe, Thioharnstoffe und Guanidine ab.

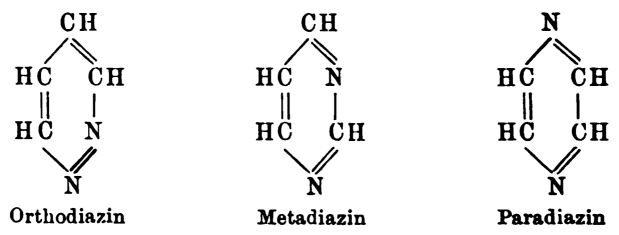
Bei Ersatz einer Methingruppe in den Pyrazolen durch Sauerstoff oder Schwefel gelangt man zu den Furo- und Thiodiazolen, welche in folgenden Isomeren existieren können:



Zur ersten Klasse bezw. zu den davon abzuleitenden Benzo- und Naphtoderivaten gehören die o-Diazooxyde, zur zweiten die Azoxime. Die Körper des Typus III werden als Furazane, endlich die des Typus IV als Oxybiazole bezeichnet.

Die entsprechenden Schwefelkörper heißen: I. Diazosulfide. II. Azosulfime, III. Piazthiole und IV. Thiobiazoline.

Sechsgliedrige Ringe. Die Diazine existieren in 3 Isomeren als Ortho-, Meta- und Paradiazine, entsprechend den Formeln



Sie besitzen gleich den Benzolen und Pyridinen "aromatischen" Charakter.

Orthodiazin, Pyridazin wird aus dem Dibenzoderivat, dem Phenazon, dargestellt, indem man dasselbe durch Oxydation in Pyridazintetrakarbonsäure überführt und aus dieser Kohlensäure abspaltet 1). Bekannter als die Pyridazine sind deren Hydroverbindungen bezw. die davon abzuleitenden Ketoderivate, Pyridazone bezw. Pyridazinone.

Von den Benzopyridazinen existieren zwei isomere Reihen:

Benzo-5, 6,-pyridazin, Cinnolin Benzo-4, 5-pyridazin, Phtalazin. dem Chinolin und Isochinolin entsprechend.

Durch Einwirkung von Wasser auf das Diazoniumchlorid der o-Aminophenylpropiolsäure entsteht unter Abspaltung von Salzsäure Oxycinnolinkarbonsäure²), diese verliert leicht Kohlensäure, das resultierende Oxycinnolin kann durch Phosphorpentachlorid in Chlorcinnolin, dieses durch Reduktion in Dihydrocinnolin übergeführt werden, das schließlich durch Einwirkung von Quecksilberoxyd Cinnolin selbst liefert³). Dieses ist eine starke, das Dihydroprodukt nur eine sehr schwache Base.

In ähnlicher Weise erhält man Phtalazine aus den Phtalazonen, welche durch Einwirkung von Hydrazinen auf o-Phtalaldehydsäuren entstehen. Verwendet man statt dieser Säuren o-Phtalaldehyd oder ω -Tetrachlor-o-Xylol, so gelangt man direkt zum Phtalazin 1). Die Phtalazone sind kaum noch, ihre N-Phenylderivate überhaupt nicht mehr basisch.

Die Metadiazine sind die Pyrimidine oder Miazine. Man erhält dieselben durch Einwirkung von β -Diketonen auf fette und aromatische Amidine 5), z. B.

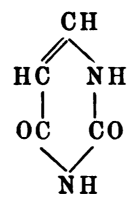
Acetylaceton Benzamidin

¹⁾ Täuber, Ber. 28, 454. — 2) v. Richter, ebend. 16, 677; Widmann, ebend. 17, 722. — 3) Busch u. Klett, ebend. 25, 2847; Busch u. Rast, ebend. 30, 521. — 4) Gabriel u. Pinkus, ebend. 26, 2210. — 5) Pinner, ebend. 26, 2125; Ruhemann, ebend. 30, 821.

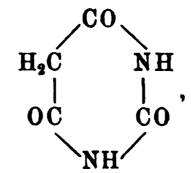
Aminopyrimidine sind die Kyanalkine, welche man bei Poly merisation von Nitrilen durch Natrium oder Natriumalkoholat erhält

Von den hydrierten Pyrimidinen leitet sich eine Anzahl wichtige Harnstoffderivate ab. So entstehen Ketodihydropyrimidine bezu Iminodihydropyrimidine durch Kondensation von Acidylacetonen mit Harnstoffen, Guanidinen u. s. w. 1).

2,6-Diketotetrahydropyrimidine sind die Uracile



Von dem Hexahydropyrimidin endlich leiten sich ab als 2, 4, 1 Triketoverbindung die Barbitursäure (Malonylharnstoff)



deren Aminoderivat, das Uramil

das durch Kaliumisoyanat in Pseudoharnsäure

übergeht, ihr Hydroxylderivat, Dialursäure (Tartronylharnstoff)

¹⁾ P. N. Evans, J. pr. Chem. [2] 48, 489.

als Tetraketoverbindung das Alloxan (Mesoxalylharnstoff)

als deren Oxim die Violursäure

Benzopyrimidine

sind die Chinazoline (Phenmiazine). Diese werden dargestellt:

- 1. Durch Destillation von o-Aminobenzylbenzamid unter Abspaltung von Wasser und Wasserstoff 1).
- 2. Durch Einwirkung von alkoholischem Ammoniak auf Körper

Es sind sehr beständige Basen, die sich leicht zu Oxychinazolinen (Chinazolonen) oxydieren lassen, Körpern, die auch als Ketoderivate der in drei Isomeren erhältlichen Dihydrochinoxaline aufgefalst werden können und auch direkt synthetisch zugänglich sind.

Von besonderer Wichtigkeit sind die Verbindungen, in welchen ein Pyrimidinkern nicht mit dem Benzolkern, sondern mit einem Glyoxalinkern verkettet erscheint, die Glyoxalinpyrimidine oder Purine, Derivate des erst spät von Emil Fischer³) erhaltenen Stammkörpers

¹⁾ Gabriel u. Jansen, Ber. 23, 2810. — 2) Bischler, ebend. 24, 506, 26, 1891; Derselbe u. Barad, ebend. 25, 3080; Derselbe u. Burkhart, ebend. 26, 1849; Derselbe u. Lang, ebend. 28, 279; Derselbe u. Muntendam, ebend. 28, 723. — 3) E. Fischer, ebend. 31, 2550.

oder in üblicher Schreibweise

Das Wasserstoffatom des Glyoxalinkerns oscilliert, wenn dies Kern nicht substituiert ist, zwischen beiden Stickstoffatomen.

Vom Purin bezw. seinen Hydroverbindungen leiten sich u. a. de folgenden Verbindungen ab:

Die Harnsäure ist als Stoffwechselprodukt Gegenstand eifrigster Forschung gewesen. Es sollen deshalb hier die Synthesen derselben angeführt werden 1):

Die erste derselben glückte Horbaczewski in einer wenig durchsichtigen, bei hoher Temperatur verlaufenden Reaktion, nämlich durch Schmelzen von Harnstoff mit Glykokoll oder Trichlormilchsäureamid.

Systematisch wertvoller ist die Synthese von Behrend und Roosen. Dieselben kondensierten zunächst Acetessigester mit Harnstoff zu Methyluracil. Dieses geht durch Behandlung mit Salpeterschwefelsäure in Nitrouracil über, aus welchem durch Behandlung mit Zinn und Salzsäure Oxyuracil oder Isobarbitursäure gewonnen wurde. Einwirkung von Bromwasser auf diese führt zur Isodialursäure, und diese kondensiert sich schliefslich mit Harnstoff zur Harnsäure. Der Verlauf der Synthese läßt sich durch das folgende Schema veranschaulichen:

¹⁾ s. E. Fischer, Ber. 32, 435.

Leichter verlaufend und von viel allgemeinerer Anwendung sind die von Emil Fischer, zum Teil mit L. Ach, durchgeführten Synthesen, bei welchen als Ausgangsmaterial die Pseudoharnsäure oder ihre Homologen dienen. Die Pseudoharnsäure hatte v. Baeyer aus dem schon von Liebig und Wöhler aus Alloxantin und Salmiak erhaltenen Uramil darstellen gelehrt, indem er auf dieses Kaliumcyanat und Salzsäure einwirken ließ. Erhitzt man nun die Pseudoharnsäure mit Oxalsäure oder starker Salzsäure, so erfolgt unter Wasserabspaltung der Ringschluß zur Harnsäure. (Alloxantin gewann Grimaux aus Harnstoff und Malonsäure bei Gegenwart von Phosphortrichlorid.)

Ebenso entstehen methylierte Harnsäuren aus den methylierten Pseudoharnsäuren, welche man ihrerseits durch Kondensation von Ammoniak oder Methylamin mit Monomethyl- oder Dimethylalloxan gewinnen kann.

Hat man so einmal Harnsäure oder andere Purinderivate gewonnen, so lassen sich diese nach von E. Fischer angegebenen Methoden wieder in neue Derivate überführen. So lassen sich die Diund Trioxypurine durch Chlorphosphor in Chlorderivate überführen, in denen die Chloratome leicht ersetzbar und die auch durch Jodwasserstoff oder Zinkstaub reduzierbar sind. Andererseits lassen sich die Oxypurine, soweit noch vertretbarer Wasserstoff in ihnen vorhanden ist, in normaler Weise alkylieren.

Einen anderen Weg betrat W. Traube¹). Durch Kondensation von Guanidin oder Harnstoff mit Cyanacetessigester entstehen Cyanacetylderivate, welche sich unter dem Einflusse alkalischer Agentien in Pyrimidinderivate umlagern, z. B.:

Wandelt man diese Verbindungen in Isonitrosoderivate um und reduziert man diese mit Schwefelammonium, so entstehen o-Diamine, welche beim Kochen mit Ameisensäure bezw. Chlorkohlensäureester in Purinderivate übergehen, z. B. das aus obigem Pyrimidinderivat entstehende Diamin mit Ameisensäure über die Formazylverbindung in Guanin.

die entsprechende aus Cyanacetylharnstoff entstehende Verbindung mit Ameisensäure in Xanthin, mit Chlorkohlensäureester aber in Harnsäure:

¹⁾ W. Traube, Ber. 33, 1371, 3035.

Ersetzt man den Harnstoff bei der Einwirkung auf Cyanacetessigester durch seine Alkylderivate, so gelangt man auch zu alkylierten Xanthinen bezw. Harnsäuren.

Paradiazine sind die Pyrazine (Piazine). Sie finden sich in den höheren Fraktionen des Fuselöles aus Runkelrübenmelasse, da sie durch Einwirkung von Ammoniak auf Traubenzucker neben Pyridin entstehen 1). Auch bei der Darstellung von β -Alkylpyridinen aus Glycerin und Ammoniumphosphat entstehen sie als Nebenprodukte 2). Synthetisch erhält man sie

1. durch Kondensation von 2 Mol. α-Aminoaldehyd oder α-Aminoketon, zweckmäßig unter Zusatz gelinde wirkender Oxydationsmittel [Merkurichlorid, Kupfersulfat]³):

$$= \frac{ \begin{array}{c|c} NH_{2} & OC.R \\ | & | \\ CH_{2} & CH_{2} + 2Cl_{2}Hg \\ \hline R.CO & H_{2}N \\ \end{array} }{ \begin{array}{c|c} R.CO & H_{2}N \\ \end{array} } = \frac{ \begin{array}{c|c} N\\ | & | \\ R.C & CH \\ \end{array} }{ \begin{array}{c|c} CR\\ CH \\ \end{array} } + \frac{1}{Cl_{2}Hg_{2}} + 2ClH + 2H_{2}O \\ \end{array}$$

2. Durch Einwirkung von Ammoniak auf α-Halogenketone 4).

Die Pyrazine ähneln sehr den Pyridinen, doch sind sie von etwas schwächer basischem Charakter. Die Hydrierung verläuft auch hier unter Bildung von stark basischen Hexahydroderivaten, den Piperazinen. Ihre Ketoderivate werden auch als Acipiperazine bezeichnet.

¹⁾ Tanret, Compt. rend. 100, 1540, 106, 418; C. Stöhr, J. pr. Chem. [2] 54, 481. — 2) Ders., ebend. [2] 51, 450. — 3) L. Wolff, Ber. 26, 1830; Gabriel u. Pinkus, ebend. 26, 2207; Braun u. V. Meyer, ebend. 21, 19. — 4) Städel u. Rügheimer, ebend. 9, 563; Städel u. Kleinschmidt, ebend. 13, 837; Braun u. V. Meyer, ebend. 21, 19; L. Wolff, ebend. 20, 432.

Benzopyrazine sind die Chinoxaline oder Phenpiazine

Dieselben entstehen durch Kondensation von Glyoxal und ähnlichen Verbindungen mit o-Phenylendiamin 1), z. B.:

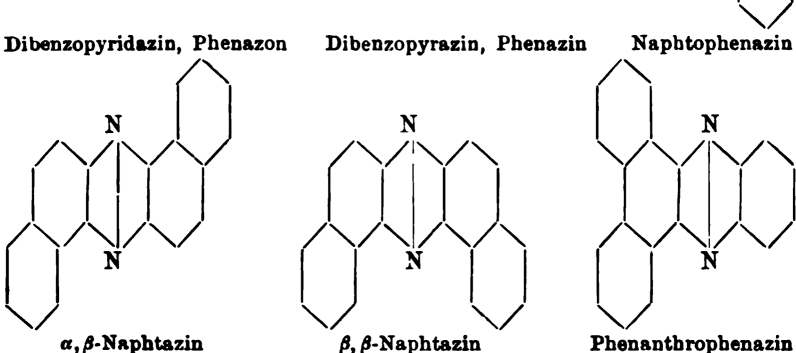
$$C_6 H_4 < N H_2 + OCH = C_6 H_4 < N CH + 2 H_2 O.$$

Diaminoverbindungen entstehen durch Einwirkung von Cyangas auf o-Phenylendiamine²):

$$C_6 H_4 < NH_2 + CN = C_6 H_4 < N=C.NH_2 NH_2 + CN = C_6 H_4 < N=C.NH_2$$

Die Chinoxaline sind schwache, einsäurige Basen, die durch alkalische Reduktionsmittel in Tetrahydrochinoxaline übergehen, durch saure Ringspaltung erleiden.

Von polycyklischen Systemen der Diazine sind zu erwähnen:



¹⁾ E. Fischer, Ber. 17, 572, 22, 92; Hinsberg, ebend. 17, 318, 18, 1228, 2870, 19, 483; Gries's u. Harrow, ebend. 20, 281, 2205; Kühling, ebend. 24, 2368; Kehrmann u. Messinger, ebend. 24, 1239, 1874; O. Fischer, ebend. 24, 720; R. Meyer, ebend. 30, 768; Hinsberg, Ann. Chem. 237, 328; Ders., Ann. Chem. 248, 71; Ders., Ann. Chem. 292, 245.

— 2) Bladin, Ber. 18, 666; Aschan, ebend. 18, 2939.

Vom Phenazin und dessen höheren Ringhomologen leiten sich wie von den analog konstituierten Systemen des Anthracens und des Akridins größere Reihen von Farbstoffen ab, die Gruppe der Eurhodine, des Toluylenrots, der Safranine, Induline u. s. w.

Fluorindin

Benzodipyrazin

Man erhält diese Körperklassen 1. durch Kondensation aromatischer o-Diamine mit Brenzkatechin¹) oder mit o-Chinonen²), z. B.:

Werden dabei Monoalkyl-o-phenylendiamine verwendet, so entstehen die Azoniumbasen³).

- 2. Durch gemeinschaftliche Oxydation von o-Diaminen mit α -Naphtol⁴).
- 3. Durch Abspaltung von Anilin aus Aryl-o-aminoazokörpern 3), z. B.:

$$C_{10} H_6 \stackrel{N=N.C_6 H_6}{\underset{NH.C_{10} H_7}{\longleftarrow}} = C_{10} H_6 \stackrel{N}{\underset{N}{\longleftarrow}} C_{10} H_6 + H_2 N.C_6 H_5.$$

Der Farbstoffcharakter kommt erst durch den Eintritt salzbildender Gruppen, besonders der Hydroxyl- oder Aminogruppe, zum Ausdruck.

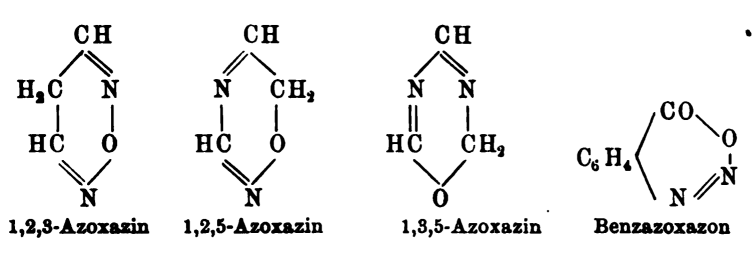
Eurhodine sind Monoaminophenazine, Toluylenrotfarbstoffe symmetrische Diaminophenazine. Aminoderivate der Alkylazonium-

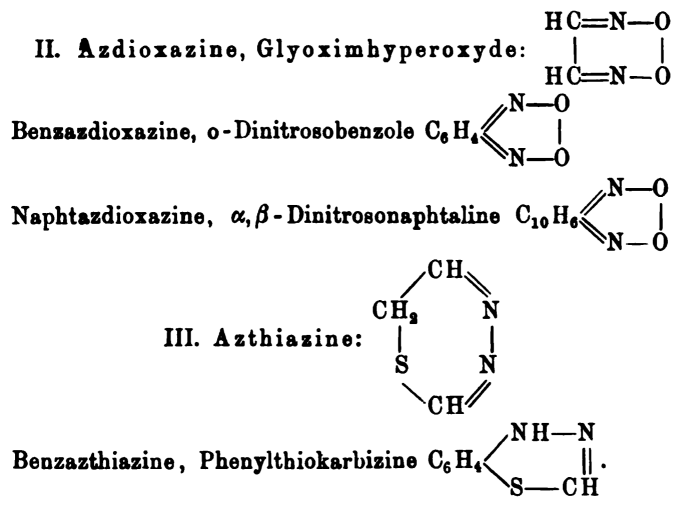
¹⁾ Merz, Ber. 19, 725; Ris, ebend. 19, 2206. — 2) Witt, ebend. 19, 2794; Schunck u. Marchlewski, ebend. 29, 200; Wallach u. Lehmann, Ann. Chem. 237, 240. — 3) Witt, Ber. 20, 1185; Kehrmann, ebend. 29, 2318; Ders. u. Helwig, ebend. 20, 2629. — 4) Witt, ebend. 19, 917, 20, 575. — 5) P. Matthes, ebend. 22, 3344, 23, 1333.

verbindungen sind die Aposafranine und Rosinduline, Diaminoderivate die Safranine, Oxyderivate die Aposafranone und Rosindone.

Ringsysteme, welche zwei Stickstoffatome und ferner Sauerstoff bezw. Schwefel als Ringglieder enthalten:

I. Azoxazine:





Ringe mit drei Stickstoffatomen.

Von einer Dihydroverbindung des Azoimids NH NH wurden die

Azimidoverbindungen abgeleitet, welchen ihr Entdecker Griess die

Formel | NH u. s. w. erteilte, für welche aber die von Kekulé
HC C
H

aufgestellte Formel HC C N sich als richtig erwies 1) und die HC C N H H H

demgemäß bei den Triazolen behandelt werden. Dagegen findet sich die obige Konfiguration in den Benzosotriazolen (s. d.).

Auch die von Voswinkel²) beschriebenen und von einem kondensierten Ringsystem mit jenem Ringe abgeleiteten Triazanderivate sind wahrscheinlich anderer Konstitution⁸).

Dagegen ist ein viergliedriger Ring, das Triazolen, | | -N-N nach Bamberger 4) in Gebilden vorhanden, die bei Einwirkung von salpetriger Säure auf Iz-Aminoindazole entstehen. Es bilden sich zunächst Diazohydroxyde, welche durch Wasserabspaltung in jene Ver-

$$C_6 H_4 \stackrel{C.NH_2}{\underset{N-NH}{|}} \rightarrow C_6 H_4 \stackrel{C.N_2OH}{\underset{N-NH}{|}} \rightarrow C_6 H_4 \stackrel{C-N}{\underset{N-N}{|}} N$$
Aminoindazol Indazoldiazohydroxyd Indazoltriazolen

bindungen übergehen:

Fünfgliedrige Ringe. Werden zwei Methingruppen des Pyrrols durch Stickstoffatome ersetzt, so resultieren die Triazole. Dieselben sind in vier Isomeren bekannt:

¹⁾ Zincke u. Helmert, J. pr. Chem. [2] 53, 91; Ann. Chem. 291, 313. — 2) H. Voswinkel, Ber. 32, 2485, 33, 2797, 34, 2350. — 3) E. Bamberger, ebend. 35, 756. — 4) Ders., ebend. 32, 1773.

Pyrro- α , α' -diazol, Pyrro- α , β' -diazol, Pyrro- α , β -diazol, Pyrro- β , β' -diazol, α , α' -(1,4-)Triazol, α , β' -(1,3-)Triazol α , β -(1,2-)Triazol β , β' -(2,8-)Triazol Osotriazol

I. Osotriazole entstehen aus Osotetrazonen unter Abspaltung von primärem Amin beim Behandeln mit verdünnten Mineralsäuren oder auch direkt aus Osazonen durch trockene Destillation¹) oder durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid²):

Ferner entstehen sie durch intramolekulare Wasserabspaltung aus den Hydrazoximen von 1,2-Diketonen 3):

$$R.C=N-NH.C_6H_5$$
 = $R.C=N$
 $R.C=N-OH$ = $R.C=N$ $N.C_6H_5 + H_2O.$

Auch durch innere Kondensation einiger Hydrazone (von Formazylmethylketon, Acetylamidrazon) werden Osotriazole gebildet 4).

Diamine dieser Reihe entstehen durch innere Kondensation des Oxalenphenylhydrazidamidoxims 5) und seiner Homologen:

Die Osotriazole sind meist unzersetzt siedende ölige Flüssigkeiten, deren N-Alkylderivate schwach basische Eigenschaften besitzen. Gegenüber Oxydationsmitteln zeigt der Ring große Beständigkeit, ähnlich den aromatischen Kernen.

Benzosotriazole, Pseudoazimide gelten als Ringe mit einer Diagonalbindung

¹⁾ v. Pechmann, Ber. 21, 2753, 2756. — 2) Bilz u. Weifs, ebend. 35, 3519. — 3) v. Pechmann, Ann. Chem. 262, 269. — 4) Bamberger u. de Gruyter, Ber. 26, 2785. — 5) Thiele u. Schleussner, Ann. Chem. 295, 129.

Sie entstehen durch Kondensation von o-Aminoazoverbindungen unter dem Einfluss von Oxydationsmitteln 1) oder von Thionylchlorid 2):

$$C_{10}H_6 \stackrel{N=N.C_6H_5}{\underset{NH_2}{\bigvee}} + 0 = C_{10}H_6 \stackrel{N}{\underset{N}{\bigvee}} N.C_6H_5 + H_20.$$

Sie sind neutrale, indifferente Körper, nur durch Natrium und Alkohol unter Aufspaltung des heterocyklischen Ringes angreifbar.

Durch Verwendung sekundärer statt primärer Basen entstehen bei der oben angeführten Reaktion einsäurige Basen, die Triazolium-

verbindungen, z. B.
$$C_{10}H_6 \stackrel{N}{\swarrow} N$$
, welche nur in Gestalt ihrer Salze C_6H_5 OH

beständig sind 3). Ihre Karbonsäurederivate bilden leicht Betaine.

Quaternäre Alkylderivate vom Typus
$$N=R_2$$
 entstehen

nach Nietzki und Raillard 1) durch Einwirkung von salpetriger Säure auf unsymmetrisch alkylierte o-Diamine.

Pyrro-α, β'-diazole, die eigentlichen Triazole, ähneln in ihren Eigenschaften sehr den Pyrazolen. Die verschiedenen Synthesen solcher Körper beruhen im wesentlichen sämtlich auf der Kondensation von Säurehydraziden mit Säureamiden 5), z. B.:

¹⁾ Zincke, Ber. 18, 3132; Ders. u. Lawson, ebend. 19, 1452, 20. 1167, 1176, 2896. — *) Michaelis u. Erdmann, ebend. 28, 2192. — *) Zincke u. Lawson, ebend. 20, 1172; Zincke, ebend. 23, 1315, 28, 328. — *) Nietzki u. Raillard, ebend. 31, 1460. — *) Bladin, ebend. 18, 1544, 22, 796; Andreocci, Atti B. Accad. d. Lincei 1890, II, S. 209, Ber. 25, 225; Bamberger u. de Gruyter, ebend. 26, 2385; Widmann, ebend. 26, 2617; Thiele u. Heidenreich, ebend. 26, 2598; M. Freund, ebend. 29, 2463; Pinner, ebend. 30, 1871; Pellizzari, Gazz. chim. 26, II, 413, 430, Chem. Centralbl. 1897, I, S. 58; Young u. Annable, Chem. Soc. J. 71, 200; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 809; Pinner, Ann. Chem. 297, 221; Ders., ebend. 298, 1; Thiele u. Manchot, ebend. 303, 33; Wheeler u. Beardsley, Am. Chem. J. 27, 257; Chem. Centralbl. 1902, I, S. 1298.

Triazole sind schwache Basen, die auch infolge Anwesenheit der Iminogruppe Metallsalze zu bilden vermögen. Der Ring ist außerordentlich beständig, so daß selbst an den Stickstoff gebundene Phenylgruppen fortoxydiert werden können, ohne daß der Ring und etwaige Methylgruppen angegriffen werden.

Dihydrotriazole und Tetrahydrotriazole sind in Form ihrer Oxyderivate, Triazolone und Diketotetrahydrotriazole bekannt. Letztere heißen auch Urazole und entstehen durch Einwirkung von Harnstoff auf Hydrazin 1) oder aus Biuret und Hydrazinsalzen 2):

a)
$$2 CO \setminus_{NH_{2}}^{NH_{2}} + |_{NH_{2}}^{NH_{2}} = |_{H_{2}N.CO}^{NH-CO} |_{H_{2}N.CO}^{NH} + |_{NH_{3}}^{NH_{2}} |_{H_{2}N.CO}^{NH-CO} |_{NH-CO}^{NH-CO} |_{NH-CO}^{NH-CO} |_{NH_{2}N.CO}^{NH} |_{NH_{3}}^{NH_{2}} |_{NH_{4}}^{NH_{2}NH_{2}} = |_{NH-CO}^{NH-CO} |_{NH_{3}}^{NH_{4}NH_{3}} |_{NH_{4}}^{NH_{4}NH_{2}} |_{NH_{4}}^{NH_{4}NH_{4}} |_{NH_{4}NH_{4}}^{NH_{4}NH_{4}} |_{NH_{4}NH_{4}}^{NH_{4}NH_{4}} |_{NH_{4}NH_{4}}^{NH_{4}NH_{4}} |_{NH_{4}NH_{4}}^{NH_{4}NH_{4}} |_{NH_{4}NH_{4}NH_{4}}^{NH_{4}NH_{4}NH_{4}} |_{NH_{4}NH_{4}NH_{4}}^{NH_{4}NH_{4}NH_{4}} |_{NH_{4}NH_{4}NH_{4}}^{NH_{4}NH_{4}NH_{4}} |_{NH_{4}NH_{4}NH_{4}}^{NH_{4}NH_{4}NH_{4}} |_{NH_{4}NH_{4}NH_{4}NH_{4}NH_{4}}^{NH_{4}NH_{4}NH_{4}NH_{4}} |_{NH_{4}NH_{4}NH_{4}NH_{4}NH_{4}NH_{4}}^{NH_{4}NH_{4}NH_{4}NH_{4}} |_{NH_{4}NH_{4}NH_{4}NH_{4}NH_{4}NH_{4}NH_{4}NH_{4}NH_{4}}^{NH_{4}NH$$

Entsprechend entstehen aus Thioharnstoffderivaten die Thiourazole, aus Dicyandiamid die Diiminourazole oder Guanazole.

Benzoderivate u. dergl. der Triazole sind nicht möglich, da keine benachbarten Kohlenstoffatome vorhanden sind.

Pyrro- α , β -diazole oder Azimidotriazole (Wedekind) entstehen aus ihren Ringhomologen, den Azimidobenzolen, durch oxydative Abspaltung des Benzolkerns³).

Diese Benzopyrro- α , β -diazole erhält man allgemein durch Einwirkung von salpetriger Säure auf o-Diamine 4), z. B.

$$C_6 H_4 \left\langle \begin{array}{c} N H_2 \\ + N O_2 H = C_6 H_4 \left\langle \begin{array}{c} N \\ N H \end{array} \right\rangle + 2 H_2 O.$$

¹⁾ Thiele u. Stange, Ann. Chem. 283, 41. — 2) Pellizzari u. Cuneo, Ann. di chim. farm. 1894, S. 260; Ber. 27, 407 Ref. — 3) Bladin, Ber. 26, 545, 2736; Zincke u. Helmert, Ann. Chem. 291, 320, 341. — 4) Ladenburg, Ber. 9, 221; Zincke u. Lawson, Ann. Chem. 240, 110; Derselbe u. Arzberger, ebend. 249, 850; Derselbe u. Campbell, ebend. 255, 339; Derselbe u. Helmert, ebend. 291, 313.

Von Verbindungen mit besetztem Imidwasserstoffatom existieren zwei isomere Reihen (I u. II), während die unsubstituierten nur in einer Form auftreten. Es ist daher eine Oscillation dieses Wasserstoffatoms anzunehmen.

I II NR' N R.
$$C_6 H_3 N$$
 R. $C_6 H_3 N$ N NR'

Die Azimidokörper sind schwache, unzersetzt destillierbare Säuren. Sie sind am Stickstoff alkylierbar und vermögen dann auch in quaternäre Ammoniumsalze überzugehen.

Die N-Oxyderivate, Azimidole, entstehen durch Behandlung von o-Nitrophenylhydrazinen mit Alkali:

$$C_6 H_4 \left\langle \begin{array}{c} N H - N H_2 \\ = C_6 H_4 \left\langle \begin{array}{c} N \\ N \\ N \cdot O H \end{array} \right| \left(\begin{array}{c} N \\ oder C_6 H_4 \left\langle \begin{array}{c} N \\ N - O \end{array} \right| + H_2 O. \right)$$

Sie sind starke Säuren.

Derivate der einkernigen Azimidotriazole erhält man direkt durch Kondensation von Körpern des Acetessigestertypus mit Diazobenzolimid 1):

$$C_{6}H_{5}.N \left\langle \begin{array}{c} N \\ | \\ | \\ N \end{array} \right. + \begin{array}{c} CH_{8} \\ CO-CH_{2}-CO_{2}C_{2}H_{5} \\ \\ = C_{6}H_{5}.N \left\langle \begin{array}{c} N \\ | \\ C(CH_{3}) = C.CO_{2}C_{2}H_{5} \\ \end{array} \right. + \begin{array}{c} H_{2}O. \\ \end{array}$$

2,3-Triazole, Iminobiazole. Das Diphenylderivat entsteht in Form des Merkaptans aus dem Benzoylderivat des Phenylthiosemi-karbazids durch Einwirkung von Benzoylchlorid. Die Merkaptogruppe läßt sich durch Oxydation als Schwefelsäure abspalten 2):

Phenylbenzoylthiosemikarbazid

Ähnlich entstehen Ketoderivate des Dihydroiminobiazols, Iminobiazolone, durch Einwirkung von Phosgen auf α -Diphenylthiosemikarbazid.

¹⁾ O. Dimroth, Ber. 35, 1029, 4041. — 2) Pulvermacher, ebend. 27, 621; Marckwald u. Bott, ebend. 29, 2914.

Ein entsprechendes Thioderivat kann die Verbindung sein, welche man durch Einwirkung von Phenylsenföl auf Methylphenylthiosemi-karbasid erhält¹).

Benzoderivate u. dergl. sind aus dem gleichen Grunde wie bei den eigentlichen Triazolen ausgeschlossen.

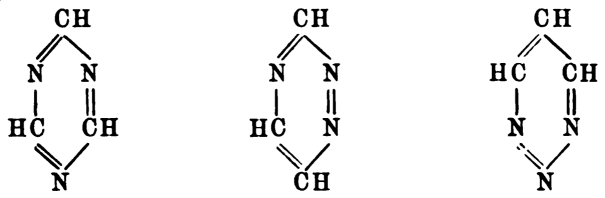
Thiotriazole, Triazsulfole



entstehen durch Einwirkung von salpetriger Säure auf Thiosemikarbazid und dessen Alkylderivate²) mit Ausnahme des Phenylthiosemikarbazids, das ein Thiotetrazol bildet.

Es sind unbeständige Substanzen, die schon durch kochendes. Wasser in Stickstoff, Schwefel und Alkylcyanamid zerfallen.

Sechsringe. Triazine sind gleichfalls in drei isomeren Reihen bekannt.



symmetrisches, 1, 3, 5-, asymmetrisches, 1, 2, 4-, benachbartes, 1, 2, 3-, γ -Triazin α -Triazin β -Triazin

I. Symmetrische Triazine, Kyanidine. Hierher gehören die Tricyanverbindungen, die Cyanursäure u. s. w.

Sie entstehen durch Polymerisation von Nitrilen, ferner durch Erhitzen eines Gemenges von Nitril und Säurechlorid mit Aluminium-chlorid, eventuell unter Zusatz von Ammoniumchlorid³):

$$2 C_6 H_5 . CN + Cl . CO . CH_8 + NH_3 = C_6 H_5 . C N + Cl H + H_2O.$$

$$N = C - C_6 H_5$$

Ferner erhält man sie durch Einwirkung von Arylbromid auf Cyanurchlorid in Gegenwart von Natrium 4), synthetisch durch Einwirkung von Fettsäureanhydriden auf aromatische Amidine 5). Wendet man hierbei statt der Fettsäureanhydride Phosgen an, so gelangt man

¹⁾ Marckwald u. Sedlaczek, Ber. 29, 2924. — 1) M. Freund, ebend. 29, 2488. — 3) Krafft u. v. Hansen, ebend. 22, 803. — 4) P. Klason, J. pr. Chem. [2] 35, 82. — 5) Pinner, Ber. 25, 1624.

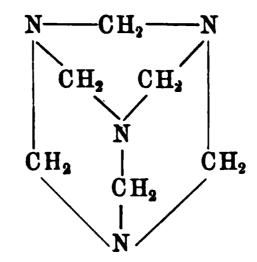
zu Oxykyanidinen 1). Dioxykyanidine gewinnt man aus Acetylurethan und Harnstoff²).

Diaminokyanidine (Guanamine) entstehen durch Erhitzung fettsaurer Guanidinsalze, indem sich Wasser und Ammoniak abspalten 3).

Hexahydrokyanidine sind die Trimethylentriamine

$$HN$$
 CH_2-NH
 CH_2

deren einfachster Repräsentant bei der Darstellung des Hexamethylentetramins C₆H₁₂N₄ aus Formaldehyd und Ammoniak intermediar entsteht⁴). Das Hexamethylentetramin (Urotropin) selbst ist als Kondensationsprodukt von drei Trimethylentriaminringen aufzufassen 5):



Benzoderivate u. s. w. sind von Kyanidinen nicht möglich.

II. Asymmetrische Triazine entstehen durch Kondensation aromatischer 1, 2-Diketone mit Semikarbazid oder Aminoguanidin in Form von Oxy- bezw. Aminoderivaten 6):

Durch Kondensation von Formamid mit unsymmetrischem Phenylhydrazinoessigester gelangt man zu Oxydihydrotriazin⁷), durch Ammoniakabspaltung aus Karbonamidhydrazopropionsäureamid zu Dihydro-3, 5-dioxy-5-methyl-1, 2, 4-triazin 8). Die Einwirkung von Phosgen

¹⁾ Pinner, Ber. 25, 1424. — 2) Ostrogovich, Ann. Chem. 288, 318. — 3) Nencki, Ber. 7, 776, 1584, 9, 228, 458; Bamberger u. Dieckmann, ebend. 25, 534. — 4) Duden u. Scharff, Ann. Chem. 288, 218. b) ebend. — b) Thiele u. Stange, Ann. Chem. 283, 6, 27; Thiele u. Bihan, ebend. 302, 309. — 7) Harries, Ber. 28, 1227. — *) Thiele u. Bailey, Ann. Chem. 303, 75.

auf Phenylhydrazinoacetanilid führt schliesslich zu einem 1, 4-Diphenyl-3, 5-diketohexahydro-1, 2, 4-triazin 1).

Benzo-α-Triazine, Phen-α-triazine erhält man hauptsächlich durch Reduktion von symmetrischen o-Nitrophenylacidylhydrazinen²), z. B.

$$C_6H_4$$
 NO_9OCH
 $+ 6H = C_6H_4$
 NH_9OCH
 $+ 2H_2O$

o-Nitrophenylformylhydrazin

$$= C_6 H_4 \begin{cases} N = CH \\ 1 + 3 H_2 O + H_2 \end{cases}$$
Phentricain

oder durch innere Kondensation von Formazylverbindungen unter Abspaltung von Anilin⁸) (durch Behandlung mit starken Mineralsäuren).

Benzodihydrotriazine erhält man aus o-Aminoazokörpern durch Einwirkung von Aldehyden⁴). Ihrer Farblosigkeit und Beständigkeit wegen nimmt man in ihnen eine Parabindung an:

III. Benachbarte Triazine sind nur in Form polycyklischer Verbindungen bekannt.

Benzo-β-triazine existieren in Form von Dihydroderivaten, welche aus o-Aminobenzylaminen durch Einwirkung von salpetriger Säure entstehen ⁵):

$$C_6H_4$$
 $C_{H_2-NH.R}$
 $+ NOOH = C_6H_4$
 $N=N$
 $C_{H_2-N.R}$
 $+ 2H_2O.$

Ketophendihydro- β -triazine, Phentriazone, entstehen, dem entsprechend, durch Einwirkung von salpetriger Säure auf o-Aminobenzamide 6). Das Phen- β -triazon bildet sich ferner unter Ringerweiterung durch Oxydation des Iz-Aminoindazols 7):

$$C_6H_4 < N + 0 = C_6H_4 < N = N$$

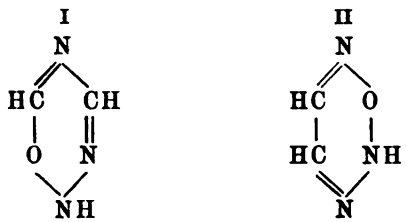
sowie durch Einwirkung von Ammoniak auf o-Diazobenzoesäureester 3):

¹⁾ H. Rupe, Ann. Chem. 301, 68. — 2) Bischler, Ber. 22, 2806. — 3) Bamberger u. Wheelwright, ebend. 25, 3205. — 4) H. Goldschmidt u. Rosell, ebend. 23, 505; Derselbe u. Poltzer, ebend. 24, 1002. — 3) M. Busch, ebend. 25, 448. — 6) Weddige u. Finger, J. pr. Chem. [2] 35, 262, 37, 431. — 7) Bamberger u. v. Goldberger, Ber. 31, 2636. — 3) Zacharias, J. pr. Chem. [2] 43, 446.

$$C_6H_4$$
 $N=N \cdot Cl$
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4

Ein kompliziertes β-Triazinderivat ist das aus o-Aminophenylbenzimidazol durch salpetrige Säure erhältliche Benzimidazolimid¹)

Ringe mit drei Stickstoffatomen und einem Sauerstoffatom existieren in zwei isomeren Reihen, als Azoxdiazine (I) und Isazox-diazine (II):



Die Isoverbindungen entstehen aus Diacidylazdioxazinen ("Dinitrosacylen") durch Einwirkung primärer Amine²). Sie sind labil und gehen schon durch Erhitzen der Lösungen auf 100^c durch Beckmannsche Umlagerung in die eigentlichen Azoxdiazine über.

Ein Ringsystem mit drei Stickstoffatomen und zwei Sauerstoffatomen ist wahrscheinlich in dem Einwirkungsprodukt von salpetriger Säure auf Anilinooximinoessigsäureester vorhanden.

Ringe mit vier Stickstoffatomen.

nach den Darstellungsmethoden Isomerieen zu erwarten wären, nur in einer Form bekannt, so dass auch hier eine Oscillation des Iminwasserstoffatoms anzunehmen ist.

Sie entstehen

1. durch Einwirkung von salpetriger Säure auf Dicyanphenylhydrazin [Cyanamidrazon 3)], Verseifung der zunächst entstandenen Cyanverbindung und Abspaltung von Kohlensäure.

¹⁾ v. Niementowski, Ber. 31, 314. — *) Koreff, ebend. 19, 181. — *) Bladin, ebend. 18, 1544, 2907.

2. Aus Benzenylamidinen entstehen durch salpetrige Säure sogen. Dioxytetrazotsäuren, welche durch Reduktion (C-) Phenyltetrazole liefern 1):

3. Ebenfalls durch salpetrige Säure aus Hydrazidinen

$$R.C \stackrel{NH_2}{\swarrow}$$

sowie aus Aminoguanidin 2).

4. Durch Abbau der Tetrazoliumbasen

welche durch gelinde Oxydation der Formazylverbindungen

$$R.C < N = N.C_6 H_5$$

$$N = NH.C_6 H_5$$

dargestellt werden 3).

- 5. Aus Guanazylbenzol durch Oxydation 4).
- 6. Eine Thioverbindung und daraus die entsprechende Oxyverbindung gewinnt man aus dem Phenylsulfotetrazolon, das bei Einwirkung von salpetriger Säure auf Phenylthiosemikarbazid entsteht 5).

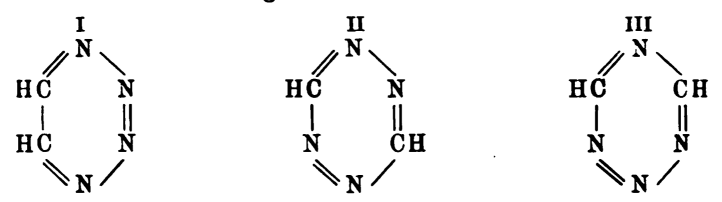
Die Tetrazole sind außerordentlich beständige Verbindungen, die, soweit eine freie Iminogruppe vorhanden, den Charakter starker einbasischer Säuren besitzen.

¹⁾ Lossen, Ann. Chem. 263, 73; Derselbe, ebend. 265, 129; Derselbe u. Bogdahn, ebend. 298, 90. — 2) Pinner, Ber. 27, 984; Thiele, Ann. Chem. 270, 54. — 3) v. Pechmann u. Wedekind, Ber. 28, 1688; vergl. Bamberger, Arch. sc. phys. nat. de Genève [4] 6, 384; Chem. Centralbl. 1898, II, 8. 1050. — 4) Wedekind, Ber. 30, 449. — 5) Freund u. Hempel, ebend. 28, 74.

Isomere der Dihydroprodukte sind die Derivate des Isotetrazolins

welche im Gegensatze zu den Tetrazolen basischen Charakter haben.

Sechsgliedrige Ringe, Tetrazine. Theoretisch sind die folgenden drei Isomeren denkbar, doch sind bisher nur Derivate der Formen I und II bekannt geworden:



v- (1, 2, 3, 4-) Tetrazin symm. (1, 2, 4, 5-) Tetrazin asymm. (1, 2, 3, 5-) Tetrazin

Benachbarte oder Osotetrazine sind die Oxydationsprodukte der Osazone¹) z. B.

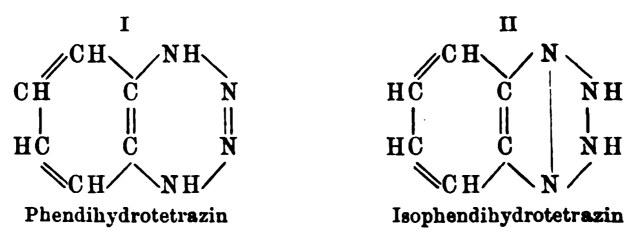
Benzilosazon

Tetraphenyldihydrotetrazin

Da einfache Hydrazone durch Oxydation zunächst in Osazone übergehen, kann man indirekt auch von jenen zu Osotetrazinen gelangen²).

Diese Verbindungen zeichnen sich durch ihre rote Farbe aus. In konzentrierter Schwefelsäure lösen sie sich mit blauer Farbe. Durch Mineralsäuren gehen sie unter Ringverengerung in Osotriazole über.

Vom Benzotetrazin sind nur zwei isomere Reihen von Dihydroprodukten bekannt:



¹⁾ v. Pechmann, Ber. 21, 2751. — 2) Derselbe, ebend. 26, 1045; Japp u. Klingemann, Ann. Chem. 247, 222; G. Minunni, Gazz. chim. 22, 217.

Vertreter der I. Klasse lösen sich in Mineralsäuren mit roter Farbe, die der zweiten sind nicht mehr basisch.

Symmetrische Tetrazine und ihre Dihydroderivate entstehen bei Einwirkung von Hydrazin auf Iminoäther¹). Hierbei entstehen zunächst Monohydrazidine (I), 2 Molekeln derselben spalten leicht Ammoniak ab unter Bildung eines Dihydrotetrazins (II), welches leicht (schon durch den Sauerstoff der Luft) zwei Wasserstoffatome verliert.

$$R-C \bigvee_{N-N+2}^{NH_2} R.C \bigvee_{N-N}^{NH-N} C.R \qquad R.C \bigvee_{N-N}^{NH-N} C.R$$

Die Tetrazine sind rote, gegen Säuren sehr beständige Körper. Durch Alkalien werden sie dagegen unter Ringsprengung und Entbindung von Stickstoff angegriffen.

Die Dihydrotetrazine sind schwach basisch und werden durch Säuren leicht, und zwar in drei Richtungen, angegriffen.

1. Konzentrierte Säuren bewirken teilweise eine Umlagerung in Isodihydrotetrazine

$$R.C$$
 $NH-N$
 $C.R$

welche sich nicht mehr zu Tetrazinen oxydieren lassen. Die Grundsubstanz dieser Reihe entsteht aus Monoformylhydrazid durch mehrstündiges Erhitzen auf 210 bis 22002).

2. Aus einem anderen Teil spalten sie Hydrazin ab unter Bildung von Oxybiazolen:

$$R.C = NH-NH \\ C.R + H_2O = R.C = N-N \\ C.R + H_2N.NH_2.$$

3. Eisessig und Zinkstaub spalten analog Ammoniak ab unter Bildung von Triazolen:

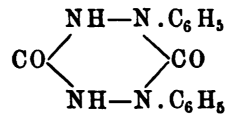
$$R.C \stackrel{NH-NH}{\longrightarrow} C.R + H_2 = R.C \stackrel{NH}{\longrightarrow} C.R + NH_3.$$

Diketohexahydrotetrazine, Urazine erhält man durch Einwirkung von Hydrazin auf seine Kohlensäurederivate, das Diphenylurazin durch Erhitzen von Phenylsemikarbazid für sich 3):

¹⁾ Pinner, Ber. 26, 2126, 27, 984; Derselbe, Ann. Chem. 297, 221.

— 2) Ruhemann u. Stapleton, Chem. Soc. Proc. 15, 191; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 1117. — 2) Pinner, Ber. 21, 1225, 2329.

Diphenylurazin entsteht auch durch Erhitzen von Phenylkarbazinsäureester C₆ H₅ NH. NH. COOR ¹) sowie durch Einwirkung von Phosgen auf Phenylhydrazinoameisensäureester C₆ H₅. N(CO₂ C₂ H₅). NH₂ ²), eine isomere Verbindung



soll aus Natriumphenylhydrazin und Phosgen entstehen 3). Die Urazine sind einbasische Säuren.

¹⁾ H. Rupe, Ber. 29, 829. — 2) G. Heller, Ann. Chem. 263, 282. — 3) Peratoner u. Siringo, Gazz. chim. 22, II, 99; Ber. 26, 8. 20 Ref.

Alkaloide.

Eine Gruppe, welche mit der vorangehenden in engster, aber vielfach noch unaufgeklärter Beziehung steht, muß noch zum Gegenstande besonderer Betrachtung gemacht werden.

Die erste der hierher gehörigen Verbindungen, das Morphin, wurde im Opium entdeckt, aus welchem es Derosne¹) 1803 und Seguin²) 1804 isolierten, ohne die Eigentümlichkeiten dieser Verbindung zu erkennen. Den Anstols für die systematische Alkaloidforschung gaben vielmehr erst die Arbeiten Sertürners³), deren erste 1806 erschien. Dieser beschrieb das Morphin als krystallisierte Substanz, welche sich mit Säuren unter Salzbildung vereinigt, durchaus den Charakter eines Alkali besitzt und speziell dem Ammoniak in seiner chemischen Natur nahe steht.

Diese Resultate führten zunächst dazu, daß auch andere Pflanzen von auffallenden physiologischen Eigenschaften auf Substanzen ähnlichen Charakters untersucht wurden, und so umfassen die Jahre 1817 bis 1835 die Auffindung von weiteren Basen im Opium, ferner in Ipecacuanha, Veratrum- und Strychnosarten, Pfeffer, Kaffee, Chinarinden, Solanaceen, Schierling, Tollkirsche, Tabak u. s. w. Die Bezeichnung "Alkaloide", welche die am meisten in die Augen springende Eigenschaft der neuen Substanzen zur Grundlage nahm, wurde zunächst unterschiedslos auf alle organischen Basen angewendet⁴). Ihre basischen Eigenschaften erklärte Berzelius durch Bindung von Ammoniak an eine indifferente Gruppe, während andere Bindung des Stickstoffs an Sauerstoff oder in cyanartiger Form annahmen. Liebig aber nahm mit divinatorischem Blicke an, daß Ammoniak mit durch organische Radikale ersetztem Wasserstoff vorläge.

Solche Substitutionsprodukte des Ammoniaks lehrten dann die Untersuchungen von Wurtz und Hofmann in reichem Maße kennen. Wurde damit Liebigs Grundidee als zulässig erwiesen, so traten doch

¹⁾ Derosne, Ann. ch. phys. 45, 257. — 2) Seguin, ebend. 92, 225. — 3) Sertürner, J. Pharm. 13, I, S. 234, 14, I, S. 47; Gilb. Ann. 55, 56. — 4) Diese Auffassung vertritt neuerdings noch Icilio Guareschi in seinem trefflichen Werk "Einführung in das Studium der Alkaloide". Deutsch von H. Kunz-Krause. Berlin 1896. Doch werden dann wieder die "eigentlichen Alkaloide" abgesondert.

798 Alkaloide.

auch unverkennbare Unterschiede zwischen den einfachen organisch substituierten Ammoniakverbindungen und den komplizierter zusammengesetzten Alkaloiden, welche man im Pflanzenreich aufgefunden hatte, hervor.

Vor allem war es die festere Bindung des Stickstoffs in letzteren, für welche die damals vorliegenden synthetischen Verbindungen keine Analogie boten. Man gewöhnte sich daher daran, den Namen Alkaloide auf jene zu beschränken.

Beispiele für die feste Bindung des Stickstoffs in basischen Substanzen anderen Ursprungs hatte man inzwischen in dem Leukol und seinem höheren Homologen Iridolin des Steinkohlenteers und in den Basen des Dippelschen Tieröls kennen gelernt. Es fand sich nun, dass das von Gerhardt bei Destillation des Alkaloids Cinchonin mit Kali erhaltene Chinolin mit dem Leukol, das dabei gleichzeitig entstehende Lepidin mit dem Iridolin identisch ist, und dass diese Chinolinbasen in Derivate der Pyridinbasen des Tieröls übergeführt werden können. Die Gewinnung von Pyridinderivaten bezw. Chinolinderivaten aus Alkaloiden häufte sich bei systematischer Untersuchung, und so konnte Koenigs¹) 1880 den Versuch machen, die Alkaloide schlechtweg als Pyridinderivate zu definieren.

Als diese Definition aufgestellt wurde, konnte sie aber schon nicht mehr für alle bis dahin als Alkaloide angesehenen Körper Geltung beanspruchen. Man wußste bereits vom Betain, Muscarin und Cholin, Leucin und Glutamin, daß sie in keiner Beziehung zum Pyridin stehen. Diese konnte man wegen ihrer engen Beziehungen zu Basen der Fettreihe, und da ihnen das eigentliche Charakteristikum, die feste Bindung des Stickstoffs, fehlte, ohne große Mühe absondern. Anders lag es beim Kaffein und Theobromin, von denen man ebenfalls bereits wußte, daß sie einer besonderen, der Harnsäure verwandten Gruppe angehören.

Die weiteren Untersuchungen haben dann gezeigt, dass nicht nur Pyridin und Chinolin bezw. das diesem isomere Isochinolin Alkaloiden zu Grunde liegen, sondern dass eine ganze Anzahl anderer ringsörmiger Stickstoffverbindungen die gleiche Rolle zu spielen vermag. So sand man als stickstoffhaltigen Kern des Morphins das Oxazin, im Nikotin und anderen das Pyrrolidin, im Pilokarpin das Glyoxalin, in den obengenannten harnsäureähnlichen Alkaloiden das Purin; ferner sand man Verknüpfungen verschiedenartiger stickstoffhaltiger Ringsysteme.

Die Koenigssche Anschauung war daher nicht haltbar, und in übertriebener Negierung griff man wieder auf die ältere Definition zurück, als Alkaloide schlechtweg alle organischen Basen zu bezeichnen, die sich im Pflanzenorganismus finden²).

Weit besser ist es aber, die Koenigssche Definition zu erweitern

¹⁾ Koenigs, Studien über die Alkaloide, München 1880. — 2) s. Pictet-Wolffenstein, Die Pflanzenalkaloide, II. Aufl. Berlin 1900.

und als Alkaloide solche Basen zu bezeichnen, in denen wenigstens ein Stickstoffatom einem Ringsystem angehört¹).

Man kann dann innerhalb dieser Klasse mehrere Gruppen, z. B. Derivate des Pyridins, Chinolins, Isochinolins, Purins u. s. w., unterscheiden; man kann ferner synthetisch gewonnene Körpergruppen von alkaloidartigen Eigenschaften, wie die Pyrazolone, zwanglos einreihen.

Im folgenden soll nur von den vegetabilischen Alkaloiden die Rede sein, da diese, den Heilwert oder die Giftigkeit vieler Pflanzen bedingend, in erster Linie das Interesse erwecken. Dieselben finden sich im Pflanzenreiche weit verbreitet, doch sind einige der artenreichsten Familien, die Labiaten und Kompositen, frei davon. Beachtenswert ist, dass in verwandten Pflanzen vielfach die gleichen oder einander sehr nahestehende Alkaloide vorkommen, während nur selten das gleiche Alkaloid sich in verschiedenen Familien findet. Häufig kommen ferner mehrere Alkaloide nebeneinander vor. So sind die Chinarinden und das Opium wahre Magazine von Basen, die miteinander verwandt und vielfach einander isomer sind.

Die Isolierung der Alkaloide ist je nach ihren Eigenschaften verschieden. Einige, die flüchtig sind, kann man durch Destillation mit Wasserdämpfen gewinnen, andere können aus der wässerigen Lösung ihrer Salze durch freie oder kohlensaure Alkalien ausgefällt oder der so behandelten Lösung durch organische Lösungsmittel entzogen werden.

Weitere Fällungsmittel sind Quecksilberchlorid, Quecksilber- oder Wismutkaliumjodid, Phosphormolybdänsäure, Phosphorwolframsäure, Silicowolframsäure²), Goldchlorid, Gerbsäure. Über Nachweis und Bestimmung s. d.

Abgesehen von den besonderen Eigentümlichkeiten zeigen die Alkaloide den allgemeinen Charakter der organischen Basen, wobei die Anzahl der Stickstoffatome keinen Schlus auf die Wertigkeit zuläst, vielmehr Alkaloide mit zwei oder mehr Stickstoffatomen vielfach einsäurige Basen sind. Meist sind sie tertiären Charakters, seltener sekundären.

Soweit die bisherigen Untersuchungen sichere Schlüsse zulassen, gehören zu den Derivaten des Pyridins (mit Einschluß von Chinolin und Isochinolin):

Schierlingsalkaloide
Piperin
Trigonellin
Arekanussalkaloide
Nikotin
Spartein
Lupinenalkaloide (?)
Solanaceenalkaloide
Cocaalkaloide.

Granatwurzelalkaloide
Von Opiumalkaloiden und Verwandten: Papaverin, Narkotin, Hydrastin, Berberin
Corydalisalkaloide
Chinaalkaloide
Strychnin, Brucin
Paucin.

¹⁾ Spiegel, Liebreichs Encyklopädie d. Therapie. Berlin 1896, I, S. 98; vgl. a. Wolffenstein, l. c., S. 113. — 2) Bertrand, Compt. rend. 128, 742; Bull. soc. chim. [3] 21, 434; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 997, 1225.

Zu den Derivaten des Pyrrolidins: •
Solanaceenalkaloide Berberin.

Nikotin

Zu den Derivaten des Oxazins: Morphin, Kodein, Thebain.

Zu denen des Purins:

Kaffein Theobromin

Theophyllin.

Zu denen des Glyoxalins:
Jaborandialkaloide

Vielfach ist es gelungen, Alkaloide aus ihren Spaltungsprodukten wieder aufzubauen. Besonders beim Kokain hat dieses Verfahren technische Verwertung gefunden. Auch die vollkommene Synthese ist in einzelnen Fällen geglückt, nachdem durch vorangehende Forschungen die Konstitution zur Genüge erschlossen war. Der erste Erfolg in dieser Richtung war die Synthese des Koniins durch Ladenburg 1886¹). indem er α-Pikolin mit Acetaldehyd zum α-Allylpyridin kondensierte und dieses durch Reduktion in α-Propylpiperidin überführte:

Die so erhaltene Base erwies sich als das racemische Koniin, und dieses konnte durch fraktionierte Krystallisation in zwei aktive Modifikationen zerlegt werden, von denen die rechtsdrehende durchaus mit dem natürlichen Koniin übereinstimmte.

Piperin war schon 1882 von Rügheimer²) aus seinen Spaltungsprodukten Piperidin und Piperinsäure aufgebaut worden. Durch die spätere Synthese des Piperidins auf verschiedenen Wegen und durch

¹⁾ Ladenburg Ber. 19, 439, 2578, 22, 1403, 27, 3062, 28, 163, 1991, 30, 485. — 2) Rügheimer, ebend. 15, 1390.

die der Piperinsäure¹) wurde dann diese Synthese zu einer vollständigen.

Ebenso wurde neuerdings die Synthese des Atropins vervollständigt, welche Ladenburg bereits 1879 durch Kondensation der Spaltstücke Tropin und Tropasäure bewirkt hatte²). Das Tropin ließs sich aus Tropidin³), dieses aus Suberon⁴) gewinnen, welches seinerseits aus der synthetisch leicht erhältlichen Glutarsäure entsteht. Tropasäure entsteht aus Atropasäure durch Behandlung mit unterchloriger Säure und nachfolgende Reduktion⁵), Atropasäure aus Äthylatrolaktinsäure durch Behandlung mit konzentrierter Salzsäure⁵). Die Äthylatrolaktinsäure aber wird aus dem leicht synthetisch zugänglichen Dichloracetophenon durch Behandlung mit Cyankali in alkoholischer Lösung und Verseifung des entstandenen Nitrils gewonnen⁵).

Trigonellin hat sich als identisch mit dem Methylbetain der Nikotinsäure erwiesen⁶), welches von Hantzsch⁷) synthetisch erhalten wurde.

Von den Arekanussalkaloiden konnte Jahns⁸) das Arekaidin durch Reduktion des Chlormethylats der Nikotinsäure gewinnen und als Methyltetrahydronikotinsäure erweisen. Arekolin ist der zugehörige Methylester.

Die Synthesen der Purinkörper sind bereits im vorigen Abschnitt erwähnt.

Andererseits hat man versucht, durch Benutzung nur eines Spaltstückes natürlicher Alkaloide und ähnlich konstituierter Verbindungen zu neuen physiologisch wirksamen Kombinationen zu gelangen und durch deren systematische Verfolgung den eigentlich wirksamen Bestandteil bezw. die wirksame Atomgruppierung zu ermitteln.

Am eingehendsten ist dies bisher in der Atropinreihe geschehen. Schon Ladenburg⁹) hat, indem er das Tropin statt mit Tropasäure mit anderen Säuren kombinierte, eine Reihe von Estern gewonnen, die er "Tropeine" nannte und von denen einige, dem Atropin ähnlich, mydriatische Wirkung zeigen. Es sind dies besonders das Oxytoluyltropein (Homatropin) und das Atrolaktyltropein (Pseudoatropin).

Zu analogen Synthesen gelangte man, als man an Stelle des Tropins (I) die sehr ähnlich konstituierten synthetisch erhaltenen Verbindungen Triacetonmethylalkamin (II) und Methylvinyldiacetonalkamin (III) benutzte.

¹⁾ Ladenburg u. Scholtz, Ber. 27, 2958; Scholtz, ebend. 28, 1187.—
2) Ladenburg, ebend. 12, 941.—
3) Derselbe, ebend. 23, 1780, 2225, 35, 1159; Willstätter, ebend. 34, 3163.—
4) Willstätter, ebend. 34, 129.—
5) Ladenburg u. Rügheimer, ebend. 13, 376, Ann. Chem. 217, 74.—
7) Jahns, Ber. 20, 2840.—
7) Hantzsch, ebend. 19, 31.—
8) Jahns, Arch. Pharm. 229, 669.—
9) Ladenburg, Ber. 13, 106, 1080, 1137, 1549 u. s. w.

Von diesen in je zwei stereomeren Formen existierenden Alkaminen gab bei Überführung in Ester stets nur eine mydriatisch wirksame Substanzen, ein Verhalten, das durchaus dem des Tropins gegenüber dem stereomeren Pseudotropin entspricht.

Zu arzneilicher Verwendung ist von den Alkaminestern hauptsächlich das β -Oxytoluyl-n-Methylvinyldiacetonalkamin¹) (Euphtalmin) gelangt.

In naher Beziehung zum Tropin steht das Ekgonin, das Spaltungsprodukt des Kokains und seiner Homologen. Es ist eine Karbonsäure des Tropins. Die direkte Einführung der Karboxylgruppe in das Tropin hat bisher nur zu einem Isomeren, dem α-Ekgonin, geführt, dessen Derivate keine Kokainwirkung zeigten. Dagegen gelang es, ein dem Kokain in der Wirkung sehr nahe kommendes Ersatzmittel, das Eukain, synthetisch zu gewinnen, indem man wieder vom Triacetonalkamin bezw. dessen Karbonsäure ausging ⁹).

Man hat übrigens die anästhesierende Wirkung des Kokains und seiner Verwandten schon der geeigneten Verbindung der Aminogruppe mit dem Benzoesäureester und seinen Hydrierungsprodukten zugeschrieben und darauf eine Reihe von allerdings schwächeren Lokalanaestheticis hergestellt, das "Anästhesin", "Orthoform", "Analgesin".

Die bekannteren der in Pflanzen vorkommenden Alkaloide enthält die folgende Tabelle.

¹⁾ Harries, Ber. 31, 665. — 2) Merling, D. pharm. Ges. Ber. 6, 173.

") Dunstan u. Read, Chem. Ros. J.

1) Dunatan u. Caro, Chem. Soc. J. 71, 350; Chem. Centralbl. 1897, 1, H. 990. -- 77, 45; Chem. Centralbl. 1900, I, H. 139, 351.

	Name und Herkunft	Entdeckor	Formel	Sobmelsp.	Optisches Verhalten	Sperif. Gew.
<	Abrotin (Artemisia abrotanum)	Giacona	C, Hen No	ì	l	1
	Achilleanikaloide (Achillea moschata und millefolium). Achillein	Planta	C. H. N. O.		1 1	: 1
	Aconitumalkaloide. Akonitin (Aconitum Napellus)	Griger u. Benne	Un Har NOII	193-194°; 197-198°	rechtadrehend;	
	Napellin, Pikroskonitin (do.)	Wright	Cat Han NO, od.	gegen 125°; warerfrei 150—165°	Saige linkadrehend do.	1 1
	Akonin (do.)	Dunstan u. Winney	Dunstan u. C. Han NO. od. Winney C. Han NO. od.	KeKen 140°	linkairebend	l
	Preudakonitin (Aconitum ferox)	Wright u. Luff	C. H. NO.	2010; 210-2120	rechtedrehend,	
	Japakonitin (Aconitum japonioum)	•	O. H. N. O., od.	184-186, 204,504)	Saize inkadrenend ')	· 1
	Lykakonitin (Aconitum lycoctonum)	i E	C. H. N.O 2 H.O.	111-114	rentadrehend	Į
	Myoktonin (do.)		O,H H, N,O, . B H,O	148,5-144	1	I
3 1	Alstonia constricta) [s. s. Ditarinde]. Alstonin, Chlorogenin		O, H, N, N, O,	nach Entwasern etwa	1	i

^{51*}

Name und Herkunft	Entdecker	Formel	Schmelzp.	Optisches Verhalten	Spezif. Gew.
Alstonidin	Hesse Hardy u. Gallois	C ₂₁ H ₂₃ N ₃ O ₂ C ₁₄ H ₁₈ N ₂ O ₂	97 ° 181°	Salze linksdrehend	111
Angusturarindenalkaloide (Galipea Cusparia).					
Cusparin	Körner u. Böh-	C ₁₉ H ₁₇ NO, oder	850	1	i
Cusparidin	Beckurts u. Neh-	C ₁₉ H ₁₇ NOs	180	1	1
Galipein	Körner u. Böh-	C20 H21 NO2	115,50	- 1	Į.
Galipidin	Beckurts u. Neb-	C19 H19 N O8	110	1	ĺ
Anbaloniumalkaloide.	0				
Anbalin (Anbalonium fissuratum) . Pellotin [Anh. Williamsi u. Lewinii¹)] Mezkalin (Anh. Lewinii)	Heffter "	C19 H17 NO C13 H19 NO C11 H17 NO	115° 110° 151°; 150—160°°)	111	111
Anhalonidin (do.)	R E (C18 H18 NO. C18 H18 NO.	160°; 154°°) 85,5° flüssig	inaktiv *)	111
Anhalanin (do.)	Kauder 1)		186		1
Arekanufsalkaloide.					
Arekolin (do.)	Jahns Bombelon	C, H, NO, + H, O C, H, NO,	218° flüssig; Siedep. gegen	1 1	1 1
Arekaidin (do.)]	H	223-224 (Zeractzung)	i	1
Ambin (Analba ruhta)	Rieth		220°, subliminibur	inaktiv	; ;

Fraude Cu He, Ng Op Fraude Cu He, Ng Op Gu He, Ng Op Gu He, Ng Op C	205—206 162 100° 20gen 90° 314—216 (Zemetzung)	linkedrehend	1111
Nyts) Solver Iowett Onfront Hesse	162° 100° gegen 90° 314—216° (Zemetzung)	*11	111
wyth) scha- Coyer Lowett Antony Henry	100° gegen 80° 214—216° (Zerretzung)	٠١١	11
Ayta) scha- Coyer Lowett Onfront Hesse	gegen 80° (Zerectung)	1	1
hyta) " " Soyer Coha. Iowett	214—216 (Zerretzung)	Laboration of the Control of the Con	
scha- Soyer Lowett Oction 1 Hear	_	recordenced	ı
wyta) " Soyer Lowett Oction 11 Heart		ı	ı
cha. Zeyer Lowett	wasserfrei 156*	Linksdrebend	ı
roha. Zeyer Lowett	_	ı	!
Iowett	128*	!	1
Chifton II Hesse	1	linkedrebend	1
		-	
	115-115,5°	inaktiv	!
Höhn u. C ₁₇ Han NOs.	108,5*	linksdrehend	loide.
Ladenburg CyHn NO,")	Sirap	_·	1
			I
Mandragorawurzel '}] Atroacin ') (Scopolia atropoides) Hesse C ₁₇ H ₇₁ NO.	C ₁₇ H ₆₁ NO ₄ . 2 H ₂ O 36—37°; Monohydrat i 56—57°; wasserfrei	inaktiv	ı

inaktiv kedrehend inaktiv
linksdrehend inaktiv rechtsdrehend
inaktiv
inaktiv htsdrehend
inaktiv echtadrehend
inaktiv rechtsdrehe
stzung 60° 50° 156°;
138—150° wasserfrei 156°; 197—210°
-210

1	1	1	1		1	ı	1	Alk:	nloi 	đe.	ı		1	1	entralbi. Them. J. 1.
ı		rechtedrehend	1		1	ı	1	1	1		insktiv		linkedrebend		. — ") Micko, Chem. C Sohmidt, Arch. Phes Schlotterbeck, Am.
6868,5	sublimierber	121° (korr.)	73-74		2080	213	1350	182	159°, nach Erstarren	Wieder bei 166-167"") 169*	207°; 208° (korr.)		57°; wasserfrei 172,6° (korr.); 174,4—175°	wasserfrei 198*	Wien. Monatsh. 19, 179 1, 302, 45, 180. — "J. E. harm. 239, 395. — "J. E
· O10 Her NO. *)	ı	C., H., NO.	Cu Ha No Or		Cu By NO.	Cy His NO.	O ₂₀ H ₁₉ N O ₅ + H ₂ O	C, H, NO, 1)	Cn H23 NO. *)		C. H. NO. ")		Cp H 24 N 20 + 3 H 50	Paul u. Cowaley C., H., N.O. + 3H.O	.*) Hopfgartner, tol. u. Pharmakol. 4. Schmidt, Arch. P
ř	Bur! Thresh		Beeb		Probet	Dans	Probst	Belle	*	König u. Tietz Cal Has NO. 1)	Невъ		Pelletier u. Caventou	Paul n. Cowniey	10, 146, nicht. — experiment. Path 14ah. 19, 179; B. 176.
Oapeaicin [Capulcum annuum u. fasti-	Capaiolu (Capaioum fastigiatum)	Carpain (Carlos Papava)	Cheirinia (Cheiranthus Cheiri)	Chelidoniumalkaloide.	Chelerythrin (Chelidonium majus, Glaucium luteum, Sanguinaris canadensis, Bocconia frutescens,						densis) Protopin, Makleyin [Opium, Macleya cordata, Chelidonium majua, Sangunaria canadensis, Adlumia cirrhoea?]	Chinarindenalkaloide.	Chinin (Cinchons Calieaya, lancifolia, Pitayensia, officinalia, tucujen-	Euprein (Ohina cupres)	1) Nach Gordin, Arch. Pharm. 240, 146, nicht. — ") Hopfgartner, Wien. Monatah. 19, 179. — ") Micko, Chem. Centralbl. 1899, I, S. 298, 1297. — ") E.e b, Arch. experiment. Pathol. u. Pharmakol. 41, 302, 43, 130. — ") E. Schmidt, Arch. Pharm. 239, 895. — ") Hopfgartner, Wien. Monatah. 19, 179; E. Schmidt, Arch. Pharm. 239, 395. — ") Schlotterbeck, Am. Chem. J. 24, 249; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 876.

Name und Herkunft	Entdecker	Formel	Sehmelzp.	Optisches Verhalten	Spezif. Gew.
Conchinin, Chinidin (in echten China-	De-	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₈	171,5° (korr.)	rechtsdrehend	ì
Chinicin (do.)	լ 88h-	C20 H24 N2 O2 C20 H24 N2 O2	60° 168—167°	e R	11
Conchinin) Cinchonin (wie Chinin; Remija Pur-	. :	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ O	255,4° (korr.)	R R	11
Cinchonidin (wie Chinin)	5 L	C ₁₉ H ₂₈ N ₂ O C ₁₉ H ₂₈ N O	207,2° (korr.); 202,4° 207,6°	linksdrehend "	11
Aricin (in Cuscorinde)	Pelletier u. Corriol		988	R	I 1
Cusconidin (do.)	Leverköhn Hesse	Cra Hr. N. O4 · 2 H.O	Wasserfrei 110°	¤	
	2 2 2	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O ₂	172	 rechtsdrehend	11
wiele andere Chinarinden) Hydrocinchonidin, Cinchamidin	£ .	C19 H24 N2 O	229—230°	linksdrehend	J [*] 1
cuprea)		C19 H24 N2 O C19 H24 N2 O2	268°; 277,3° 121°; 123°	rechtsdrehend rechtsdrehend	
n. rogulents) Hydrochinin (wie Chinin)	Hesse		wasserfrei 172,3° (korr.)	linksdrehend	1
Dicinchonin (Cinchona succirubra u.	R	Cs H, N, Us	•0 7	reclitsdrehend	1
Diconchinin (fast in allen China- rinden)	£	C,0 H,e N, O,	1 1	=	11
Javanin	Armand	C, H, N, O. 1/, H, O C, H, N, O O, H, N, O	180° 185° 144°, nach Festwerden bei 206—200°	inaktiv rechtsdrehend	111

809

0,8438 (19)

rechtsdrebend

fündg; Bledep. 167 —168°; 165,7—165,9* (759)

O.H.

Giesecke

(latom)

Conin

1) Schäfer, Pharm. Ztg. 44, 286. - 7) Liebermann u. Giesel, Ber. 30, 1113.

111

inaktiv linktdrehend

143-147° 121,5-122°; sublimier-

C. H. NO.

Geiger Stenbouse

Colchicin (Colchicum autumnale) . . . Concezin, Wrightin (Wrightia antidysenterica, Holarrhena africana

A	lk	n.	lo	ide	
				£	

linksdrehend

Binterung 63° flüssig; Biedep. 193 -1955; 92-94° (20); 111--113° (50)

C, HaNO

Lossen, Lieber-Liebermann

DARDE **g** Į

TILL

linksdrehend insktiv

WAMerfrei 114-115* wasserfrei 126-128*

do. do. C_L H₂₉ N₁ O₂

Conchairamidin)
Ohrysanthemin (Chrysanthemum cinerastaefolium)

(Remijia Purdieana)

Conchairamin Chairamidin

wasnerfrei 120°

11 111

> inkadrehend inkedrehend

92°; wasserfrei 195°

0,4H,8NO, +4H,0

C₁₉ H₂₉ N O₄ C₁₉ H₂₉ N O₄ + ½ H₂ O

Liebermann

, & Truxillia, Iso-

Hesse

, a-Trexillia,

e-Intropylcocain, y-Truxillin

Hygrine . . .

Gienel

Niemann Bobăfer')

Morok

.

Benzoylekgonin

(Erythroxylon Coce). Cocnalkaloide

0,935 (17

0,982 (18*) 0,9767 (17*)

inaktiv

fitterig; Siedep, 215° (50) Ol; Siedep, 185° (52) 40-41° 1)

C14 H4 N.O C14 H4 N.O C14 H4 N.O C14 H4 N.O + 81, H4O

Liebermann

Coskbygrin Hydrat Tropacocain

10					Å	ikalo	ide.						
Spezif. Gew.	1.1	ı	0,8318 (24*)	11		11	ı		1	ı	1	1	
Optisches Verhalten	rechtsdrehend inaktiv	rechtsdrehend	linkedrehend	1 1		rechtsdrehand	•	losktiv	rechtadrehend ()		1 1	linkadrebend	
Bohmelsp.	120,6°; Siedep, 226° füseig; Siedep, 171	101—102°; Siadep.	fitterig; Siedep.	* [호		134,6° Zersetzung 200°;		129-130°	915-216**)	140	1 1	152—158°; eublimier bar; Sledep, 218°(2)°)	
Formel	C, H17 NO C, H18 N	O*H17NO	C, H, N	11		Cu Ho NO.	Cu His NO.	CuBaNO.	C. H. NO.	On Han NO	X	Car Ha Ne O	
Entdecker	Wertheim Wolffenstein	Merck	_	Siedler*) Greimer*)		Wackenroder Dobbie u. Lauder		Gadamer Gadamer Freund u.	Josephi Dobbie n. Lander	Gadamer	Helise Sache	Hucemann v.	
Name and Herkunft	Conhydria (Conium meculatum)	Pseudoconbydrin (do.)	Methylconiin (do.)	Cynoglosan (Cynoglosaum officinale) . Consolicin (Cynoglosaum, Anchusa)	Corydalisalkaloide [Corydals cava (Buibocapnus cava)].	Corydalin	Bulbocapnin	Corydin*)	night and of	•	Corner (Curere)	Oytista, Culturer Cytista Laburaum, Ulex Europaeus, Sophora tomentose, B. speciosa u. secundiflora, Baptista finctoria, Euchtesta Horadidi, a. Randeldii, vereciistica	Papillennamenum Anagyrle

	Fenealle		•		
Delphinoidin	Marquis	O, H. N. O,	1	i	1
Delphisin	٠ ١	C.H.NO	1	!	I
Staphieserin	1	O. H. NO.	1	1	l
Staphisagroin (s. d.)) 		1	1
Dioskorin) (Dioscorea hirsuta)	Boorsma	C ₁₈ H ₁₉ NO ₉	43,5	rechtedrehend	ļ
Ditarindenalkaloide [Echites (Alatonia) scholaris].					
Ditamin	Jobst u. Hesse	C. H. NO.	75	1	1
Ditain, Echitamin	Hesse	C.H.+.O.N.O.	206	linksdrebend	!
Echitenin	•	C. Hono	oberhalb 1200	l	1
dix	Pelletier u.	C.H.N.O.	62-65, 68, 70	inaktiv	1
	, Magendie				
Ephedrin (Ephedra vulgaris)	1	C ₁ , H ₁ , NO	Siedep. 255		i
Ephedrin (Ephedra monostachia)	!	ON BHIO	1120	i	l
Ergotinin (Mutterkorn)	Tanret	C.H.O.	-	rechtsdrehend	1
_	Gallois u. Hardy	Cg8 H48(45) NO7	1	ſ	1
neense)					
Eseubeckin (Eseubeckia febrifuga)	Am Ende	ı	1	I	1
Eserin, Physostigmin (Physostigma	Jobst u. Hesse	C18 Hr1 N. O.	105-106	í	l
venenosum)					
Fumarin (Fumaria officinalis, Bocconia	Hannon	Or HIS NO.	199 ⁰ (korr.)	inaktiv	l
Garrin, Garryin (Garrya Fremontii	Ross	 I	I	I	I
Gelsemium alkaloide (Gelsemium sempervirens).					
Gelsemin	Wormley Gerard	Cr. H. N. O. (?) Cr. H. N. O.	45° 172°°)		11

1) Siedler, Ber. D. pharm. Ges. 12, 64. — *) K. Greimer, Arch. exp. Path. u. Pharmak. 41, 287. — *) Gadamer, Arch. Pharm. 240, 81. — *) Ders. u. Bruns, ebend. 239, 39. — *) Klostermann, Chem. Centralbl. 1899, I, S. 1130. — *) Ramverda, Nederl. Tijdschr. Pharm. 12, 161; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 268. — 7) Schütte, Nederl. Tijdschr. Pharm. 9, 131; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 180. — *) Ist in den älteren Handbüchern falsch angegeben; vgl. Spiegel, Ber. d. pharm. Ges. 5, 81; Göldner, ebend. 5, 330.

Alkaloide.

	1	1 1		1 1	I	I	1	ļ	1	1	1		l	1	i	ı	i	1 .
	rechtsdrehend	inaktiv linkadrehend 3)		1	ı	1	l	rechtsdrebend		I	1		linksdrehend	rechts., Salze links- drehend	1	i	inaktiv	
	Sirup	990 67—680: 68.5—69.20 1):	Siedep. 255-257	Ol, destillierbar Zersetzung 250°	etwa 200°	114—115	77790	800	zersetzlich	120°	250		Öl; Siedep. 246,7° (257)	flüssig; Siedep. 266 -267°	147—148°; Siedep.	flüssig; Siedep. 250		70—75°
	C18 H24 N2O	C ₁₅ H ₂₄ N ₂ O	C10 H19 NO *)	C. H. N. O.	CH H & N. O. (?)	Cas Has Ng Os	C ₁₇ H _{ra} NO _s	CISH, NO	C, H, N, SO,	C18 H24 N2 O2 (?)	do. (?)		C20 H14 N2	C10 H12 N2	C ₁₀ H ₈ N ₂	C10 H14 N2	C ₁₈ H ₂₄ N ₈ O ₈	İ
1	Hagen	Soldaini		Morishima ()	•	Bödeker	Chouzel	1	Schreiner	Polletier u.	do.		Posselt u. Rei-	Pictet u. Rotschy ⁶)	do.	do.	Grüning	Lukomski
	Lupenin (Lupinus albus, angustifolius u. polyuhvilus)	Festes Lupanin (Lupinus albus) Lupinin (Lupinus luteus u. niger)		Lykorin (Lup. albus u. luteus) Lykorin (Lycoris radiata)	•	Lykopodin (Lykopodium complana- tum)	Mandragorin 5)	Matrin (Sophora angustifolia)	Melolonthin (Melolontha vulgaria)	Menispermin (Kokkelskörnerschalen)	Paramenispermin (do.)	Tabaksalkaloide (Nicotiana Tabacum).	Nikotin	Nikotein	Nikotellin	Nikotinia	(Nuppar	Oleandrin (Nerium Oleander)

1) Filippo, Arch. Pharm. 236, 601. — *) Willstätter u. Fourneau, ebend. 240, 335. — *) Schmidt, ebend. 235, 342. *) K. Morishima, Arch. exp. Pathol. u. Pharmakol. 40, 221. — *) vgl. Thoms u. Wentzel, Ber. 31, 2031, 34, 1023. *) Pictet u. Rotschy, ebend. 34, 696.

				Al	kaj	oiđ e .					
H		111	1 1	1.1	1	11		1	I I	П	ı
rechtedrehend		rechtsdrehend	inaktiv	a n	ı	11		rechtsdrehend	rechtedrehend	INSECTION	1
6465		Slrup	Birap	128-129,5*	123° (Zernetzung)	fines.; Stedep. 243-244*		ficasig; Siedep. 195°	fitheig; Siedep. 216*	46', Siedep, 246'	<u>8</u> 1
C15 H44 N2 O		C. H. N. O. C. Bl. N. O. C. Bl. N. O.	C ₁₀ H ₁₀ N _a O _a	C ₁₇ H ₁₈ N O ₈	CLe Hri NOs	C,H,N (?)		O. H. NO		C. HINO + 2 KgC	Cas Han No.
Arata u. Canzo-		Harnack Harnack u.	Parodi Patit u. Polo-	do. Örsted	Dunetan u.	Gerrard Merck		Tanret	a c	Piccinini ")	Ruge
	Pilocarpus-(Jaborandi-)alka- loide (Pilocarpus pennatifolius u. a.).	Pilokarpin Pilokarpidin Jaborin ¹) (auch in Piper reticulatum)	Jaboridin (nur in Piper reticulatum) Pseudojaborin (Pilocarpus spinatus)	(do.) u. longum, Cu-	Piperovatin (Piper ovatum)	Piturin (Authrocercis Hopwoodii) Pseudoephedrin (Ephedra vulgaris)	Punica-(Granatwurzel.) alkaloide (Punica granatum).	Pelletierin		- 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0	triandra, Ferreira

Name und Herkunft	Entdecker	Formel	Schmelzp.	Optisches Verhalten	Spezif. Gew.
Retamin (Retama sphaerocarpa)	Battandier u.	C ₁₅ H ₂₆ N ₂ O	. 1620	rechtsdrehend	I
Rhoeadin (Papaver Rhoeas)	Hesse	C ₂₁ H ₂₁ NO ₆	232°; sublimierbar	1	
Sal	Zalesky	Cr. H. N. O.		linksdrehend b)	1 1
Samsudaridin (do.)	Faust ')	C ₂₀ H ₂₁ NO	Aisein	inaktiv	
	Grandval u.	C ₁₈ H ₂₆ NO ₆	Street 1	linksdrehend	
Solanidin (Solanum Dulcamara)	Lajoux Davis ")	C, H, NO.	205	I	1
Solanin (Solanum tuberosum, S. ni-	Zwenger u. Kind	Cra H.7 NO.	250	l	1
grum, S. Dulcamara) Spartein (Spartium Scoparium)	Stenbouse	C ₁₅ H ₂₆ N ₂	flüssig; Siedep. 311 —311.50 (723): 180	. linksdrehend	1
Staphisagroin [Delphinium Staphisa-	Ahrens	Cro H46 Ng O7	1° (20) -277°	j	!
gris 11 Stachydrin (Stachys tuberifera, Citrus vulgaris)	Planta u. Schulze	C, H, 8 NO. + H, 0	wasserfrei 210°	1	
Strychnosalkaloide.					
Strychnin (Strychnos nux vomica, Str. Tieuté, Str. Ignatii, Lignum colu-	Pelletier u. Caventou	Cal Han Na Os	268°; Siedep. 270° (5)	linksdrehend	1,359 (18°)
Brucin [wie oben; Caba longa (Pfeil-	đo.	02HF6N2O4+4H20	105°; wasserfrei 178°	R	1
	Lucas Siedler	Gr, Has NO10 (?)	82° Ö1	1 1	11
Thaliktrin (Thaliktrum macrocarpum) "Trugenellin (Trigenella formum grace com event events and events of the complex and e	Довин по в в в в в в в в в в в в в в в в в в	C, H, NO. + H.O	Zersetzung 200°	1 1	1

Cevadin [früher Veratrin] (Schoeno-			-		
Township windy	Meissner	Ca He NO.	205●	I	
ratrin (do.)	Wright a. Luff	Or His NO!	1800	i	1
Cevadillin (Schoenocaulon officinale)	do.	C. H. NO.	Firnis	!]
(do.)	Merck	Cro Hol NO.	238-240° (Zer-		
•			setzung)	1	1
(do.)	do.	(a) "O" H" H" (b)	1	1	j
Jervin (Veratrum album u. viride)	Simon	C.H.NO.	238-242	1	1
(do.)	Wright	C. H. NO.	2360; 240—2460	ı	
(do.)	,	C. H. NO.	2090; 300—307	1	1
(20)	B (C. H. NO. (?)	Firnis	1	i
(Veratrum album)	Salzberger	C. H. NO.	245 - 250°	i	1
Protroveratridin (do.)		C. H. NO.	265°	ì	1
V8.	Schulze	C, H, N, O, +3H, O	1	i	l
Kürbiskeimlinge, Mutter-Corylus avellana, Pinus syl-					
vestris, Kunkelrüben) Vicin (Vicia sativa, V. Faba, Runkel-	Ritthausen	(C ₈ H ₁₅ N ₈ O ₆)x ⁸)	i	i	!
rübe) Convicin (Vicia sativa u. Faba)	*	C10 H19 N2O8 + H2O9)	zersetzlich	i	I
Xanthinbasen.					
hin (Theo-	Woskresensky	C, H, N, O,	329—330°; sublimiert	1	l
Theophyllin (Thee)	Kossel	C,H,N,O, + H,O	264	i	l

Spiegel, Der Stickstoff etc.

Malosse, Compt. rend. 125, 450; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 844. — *) Faust, Arch. experim. Pathol. *) Fr. Davis, Pharm. Journ. [4] 15, 160; Chem. Centralbl. 1902, II, S. 804. — *) Cazeneuve u. Breteau, Chem. Centralbl. 1899, I, S. 1042. — *) Ahrens, Ber. 32, 1581, 1629. — *) Siedler. Ber. D. pharm. Ges. sr. 31, 271. — *) Ritthausen, J. pr. Chem. [2] 59, 480, 487.

Name und Herkunst	Entdecker	Formel	Schmelzp.	Optisches Verhalten	Spezif. Gew.
Kaffein, Thein, Trimethylxanthin [Kaffee, Thee, Guarana (Paullinia sorbilis), Hex paraguayensis, Theobroma Cacao, Kolanüsse (Cola acuminata)]	Robiquet u. Pelletier		wasserfrei 234—235°; 226—229°; sublimier- bar	1	1,23 (19°)
Yohim behealkaloide (Corynanthe Yohimbehe). Yohimbin ')	Spiegel	Css Hss Ns O. Css Nss Ns O.	234—234,5° 135°	rechtsdrehend —	

1) L. Spiegel, Chem.-Ztg. 23, 82.

Proteinstoffe.

Die Substanzen, an welche das organische Leben geknüpft scheint, da sie bereits im Protoplasma der einfachsten einzelligen Lebewesen sich finden, nennen wir Proteinstoffe. Es sind dies hochmolekulare Verbindungen, welche sämtlich Kohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff und Stickstoff und mit geringen Ausnahmen Schwefel enthalten. In einigen findet sich ferner Phosphor. Auch Metalle, wie Eisen, Kupfer, Mangan, sowie Halogene werden in einzelnen dieser Verbindungen gefunden und können jedenfalls künstlich eingeführt werden, wie überhaupt den Proteinen die Fähigkeit zukommt, sich sowohl mit Säuren wie mit Basen zu verbinden, was bei dem Charakter der in der Proteinmolekel vereinigten Gruppen nicht wundernehmen kann. Nach Osborne 1) sind sogar alle Proteinkörper in der bis jetzt dargestellten Form Säureverbindungen.

Die Reaktionen, welche als spezifisch für Proteine gelten, sind vor allem die Biuretreaktion und die Millonsche Reaktion.

Unter Biuretreaktion versteht man die Entstehung einer blauen bis violettroten, beim Kochen röter werdenden Lösung nach Zusatz von wenig Kupfersulfat und überschüssiger Natronlauge.

Das Millonsche Reagens ist eine durch Auflösen von Quecksilber in Salpetersäure erhaltene Merkurinitratlösung mit einem Gehalte an freier salpetriger Säure. Man kann an ihrer Stelle auch ein Gemisch von Lösungen reinen Merkurinitrats und Natriumnitrits anwenden 2). Das Reagens färbt Proteinlösungen beim Erwärmen auf 60° rot. Nach Lintner 2) beruht dies auf der Bildung von Körpern mit Quecksilberkohlenstoffbindung.

Beide Reaktionen sind für die Proteine indessen nicht charakteristisch, kommen vielmehr auch einer ganzen Anzahl einfacherer Verbindungen zu. Man darf sich daher, um einen Proteinkörper als solchen zu charakterisieren, nicht mit einer von ihnen begnügen und mußs selbst beim Eintritt beider noch möglichst weitere, an sich auch nicht charakteristische Bestätigungsreaktionen vornehmen. Solche sind z. B. die folgenden:

Fröhdes Reagens, Molybdänsäure in Schwefelsäure gelöst, färbt schön dunkelblau.

¹⁾ Osborne, J. Am. Chem. Soc. 21, 486. — 2) Lintner, Zeitschr. angew. Chem. 1900, S. 707.

Gemische von Proteinen mit wenig Zucker und viel konzentrierter Schwefelsäure färben sich intensiv rot.

In Eisessig oder besser Glyoxylsäure 1) gelöst, geben Proteine auf Zusatz von konzentrierter Schwefelsäure eine schöne Violettfärbung mit schwacher Fluoreszenz und einem Absorptionsstreifen zwischen b und F [Adamkiewicz2)].

Mit starker Salpetersäure erhitzt, geben sie gelbe Flocken oder eine gelbe Lösung, die nach Übersättigen mit Alkali orangegelb wird (Xanthoproteinreaktion). Mit konzentrierter Salzsäure längere Zeit gekocht, geben sie eine intensiv violettblaue Lösung.

Alle Proteine werden aus ihren wässerigen Lösungen gefällt durch Gerbsäure, Phosphorwolframsäure, Phosphormolybdänsäure, Uranacetat, Kaliumquecksilberjodid oder Kaliumwismutjodid bei Gegenwart starker Mineralsäuren. Die meisten fallen auch durch neutrales und basisches Bleiacetat, Quecksilberchlorid, Merkuronitrat, Silbernitrat, Kupfersulfat, Eisenchlorid, Xanthogensäure oder Taurocholsäure aus saurer Lösung, Alkohol, Pikrinsäure, Phenol, Trichloressigsäure, Chloralhydrat, konzentrierte Mineralsäuren mit Ausnahme der Phosphorsäure, aber mit Einschluß der Metaphosphorsäure, Ferrocyanwasserstoff bezw. Ferrocyankalium + Essigsäure. Vielfach gelingt eine vollständige oder teilweise Ausfällung durch Sättigen der Lösung mit gewissen Salzen, unter denen namentlich Ammoniumsulfat, in zweiter Linie Magnesiumsulfat, Natriummagnesiumsulfat, Kochsalz zu erwähnen sind.

Das verschiedene Verhalten gegen solche Fällungsmittel bei Abänderung von Temperatur und Konzentration hat vielfach das Mittel zur Abgrenzung einzelner Klassen von Proteinen gegeben.

Im allgemeinen fällen Acetate besser als Sulfate und diese besser als Chloride. Sulfate und Chloride fällen aber nur die wirklichen Albumine, ebenso die Acetate der Magnesiumgruppe, während die von Blei und seinen Analogen alle Proteine außer Propeptonen, die von Eisen- und Manganoxyd alle Proteine bis auf die wirklichen Peptone fällen. Von den Kationen sind weder leichte Metalle noch Edelmetalle geeignet. Quecksilber fällt als Chlorid alle Proteine außer Propeptonen, als Acetat alle Proteine, aber auch andere Stickstoffverbindungen 3).

Lässt man Lösungen, die mit ungenügenden Mengen eines fällenden Salzes versetzt sind, langsam verdunsten, so kann man Proteine in krystallisierter Form gewinnen.

Beim Erhitzen werden alle Proteinstoffe allmählich zersetzt. Sie ergeben dabei brennbare Gase, Ammoniakverbindungen, Kohlensäure, Wasser, stickstoffhaltige Basen u. s. w., indem sie einen starken Geruch (verbranntes Horn, verbrannte Wolle) entwickeln, und hinterlassen eine voluminöse, sehr schwer verbrennbare, stets stickstoffreiche Kohle.

¹⁾ Hopkins u. Cole, Lond. Roy. Soc. Proc. 68, 21; Chem. Centralbl. 1901, I, S. 797. — 2) Adamkiewicz, Ber. 8, 161. — 3) Schjerning, Zeitschr. anal. Chem. 37, 73.

Die Spaltungen werden noch bei den Eiweisskörpern erörtert Als Charakteristikum aller Proteine sei hier nur die bei tiefgreifender Spaltung durch Säuren stets auftretende Bildung von Aminosäuren erwähnt. Eine Ausnahme hiervon machen nur die Protamine, welche aber zumeist nicht als eigentliche Proteinkörper, sondern als Kerne von solchen betrachtet werden.

Die übrigen kann man nach Wróblewski¹) in folgende Klassen und Unterklassen einreihen.

I. Klasse: Eiweisstoffe.

Eieralbumin 3. Alkohollösliche Eiweisstoffe, Serumalbumin hauptsächlich pflanzlichen Ur-Laktalbumin sprungs. 1. Albumine Muskelalbumin 4. Albuminate. Pflanzenalbumine 5. Acidalbumine, Syntonin u. dergl. u. dergl. (Fibrin 6. Kongulierte Eierglobulin Parakasein Eiweisstoffe | In der Hitze koa-Serumglobulin l guliertes Eiweiss. Laktoglobulin Fibrinogen 2. Globuline Myosin Pflanzenglobuline Vitelline (?) u. dgl.

II. Klasse: Zusammengesetzte Eiweisstoffe.

- 1. Glykoproteide \{ \begin{aligned} \text{Mucine} \\ \text{Mucoide} \end{aligned} 4. Kaseine Kuhkasein Frauenkasein.
- 2. Hämoglobine.
- 3. Nukleoalbumine.

- 5. Nukleine.
- 6. Amyloid.
- 7. Histone (?).

III. Klasse: Eiweissähnliche Substanzen.

- 1. Unterklasse: Die Gerüstsubstanzen.
- 1. Keratine.
- 2. Elastine.

- 3. Kollagene { Kollagen Leim u. dergl.
- 2. Unterklasse: Albumosen und Peptone.
 - 3. Unterklasse: Enzyme.
- Pepsin 1. Proteolytische Enzyme Papayotin 4. Glykosidspaltende Enzyme.
 5. Amidspaltende Enzyme: Urase u. dergl. Diastase

2. Amylolytische Enzyme (Invertin

- 3. Fettspaltende Enzyme.
- u. dergl.
- 6. Gerinnungsenzyme: Labenzyme u. dergl.
- I. Wenden wir uns nunmehr den wichtigsten Gliedern dieser Abteilung zu, den Eiweisskörpern. In diesen fehlt der Schwefel fast nie; nur das Mykoprotein der Fäulnisbakterien und das Anthraxprotein

Uu. dergl.

¹⁾ v. Wróblewski, Centralbl. Physiol. 11, 306; Ber. 30, 3045; vergl. a. Chittenden, Centralbl. Physiol. 11, 497.

der Milzbrandbacillen machen hiervon eine Ausnahme 1). Im übrigen findet man die häufigsten Bestandteile in folgenden Mengen 2), auf aschefreie Substanz berechnet.

C .	•	•	•		50,18 ⁸)	bis	54,5	Proz.	8.	•	•	•	•	•	$0,17^{8}$	bis	2,2 Pro)Z,
H .	•			•	6,39 ⁸)	37	7,3	77	P .	•	•	•	•	•	0,42	,	0,85)
N.	•		•	•	15,00	29	18,5	1 ⁴),	0.	•	•	•	•	•	21,50	s	24,33°),	

Die bisherigen Resultate über die Molekulargrößen, auf Grund verschiedener Methoden ermittelt, stellte Vaubel⁵), wie folgt, zusammen (s. Tabelle auf folgender Seite).

Von dem Schwefel ist ein Teil, meist die Hälfte oder ein Drittel, durch Einwirkung von siedendem Alkali abspaltbar. So fand Schulz 6) für

	Serum- albumin Proz.	Eier- albumin Proz.	Häm- albumin Proz.	Globin Proz.	Globulin Proz.
a) Gesamtschwefel	1,89	1,18	0,48	0,42	1,38
b) Abspaltbarer Schwefel.	1,28	0,49	0,19	0,2	0,63
a:b	3:2,03	2:0,83	2:0,88	2:0,95	2:0,91

Wenden wir uns nunmehr dem Stickstoffgehalt zu, so sehen wir zunächst, dass nur ein kleiner Teil desselben sich bei Einwirkung von Alkali leicht als Ammoniak abspaltet und bei Behandlung mit salpetriger Säure austritt, also in Form von Aminogruppen vorhanden ist?).

W. Hausmann ⁸) fand durch Zersetzung mit Salzsäure folgende Werte der Spaltungsprodukte.

	Ammoniak	Durch Phosphor- wolframsäure fällbarer N	Durch Phosphor- wolframsäure nicht fäll- barer N
	Proz.	Proz.	Proz.
Krystallisiertes Eieralbumin	8,53	21,33	67,80
Krystallisiertes Serumalbumin	6,43		<u> </u>
Serumglobulin (Pferd)	8,9	24,95	68,28
Casein	13,37	11,71	75,98
Leim	1,61	35,83	62,56
Krystallisiertes Oxyhämoglobin	6,18	23,51	63,26
Protalbumose aus Fibrin	7,14	25,42	68,17
Globin (Pferd)	4,62	29,39	67,08
Eiweisskörper der Coniferensamen	10,3	32,8	56,90
Krystallisiertes Edestin		38,15	54,99
Heteroalbumose des Fibrins	6,45	38,93	57,40

¹⁾ M. Nencki, Ber. 17, 2605. — 2) Hammarsten, Physiolog. Chem., 4. Aufl., S. 18. — 3) Osborne u. Campbell, J. Am. Chem. Soc. 20, 393, 406, 410, 419; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 363 ff. — 4) E. Schulze, Zeitschr. physiol. Chem. 25, 360. — 5) W. Vaubel, J. pr. Chem. [2] 60, 55. — 6) Fr. N. Schulz, Zeitschr. physiol. Chem. 25, 152. — 7) O. Nasse, Pflügers Arch. 6, 589; C. Paal, Ber. 29, 1084; H. Schiff, ebend. 29, 1354; O. Loew, Chem. Ztg. 20, 1000. — 8) W. Hausmann, Zeitschr. physiol. Chem. 27, 95, 29, 136.

Methode	Beobachter	Molekulargröfse	Bemerkungen						
	1. Oxyhäm	oglobin.							
Fe- und S-Gehalt.	Zinoffsky (Bunge)	16730	aus Pferdeblut						
	Jaquet	16513	aus Hundeblut						
S-Gehalt	1. Oxyhäm Zinoffsky (Bunge) Jaquet Schulz	15000	aus Pferdeblut						
	2. Globin (aus								
8-Gehalt	Zinoffsky (Bunge)	$2 \times 8043 = 16086$	Berech. aus obig.						
	Jaquet	$(2 \times 7935 = 15870)$	2						
•	Jaquet Schulz	$3 \times 3290 = 13870$	7						
n • • • • •	Вспиіх	2 × 7500 15000	•						
	3. Seruma	lbumin.	Www.tall Same						
S-Gehalt J-Gehalt $\begin{cases} b. 5 & At. J \\ b. 4 & At. J \end{cases}$	Schulz	5100	Krystall. Serum- albumin						
J-Gehalt (b. 5 At. J	Kurajeff	5 135	,						
b. 4 At. J	77	4572	79						
4. Muskeleiweifs.									
$\mathbf{J} \; \mathbf{Gehalt} \begin{cases} \mathbf{b.} \; 4 \; \mathbf{At.} \; \mathbf{J} \\ \mathbf{b.} \; 5 \; \mathbf{At.} \; \mathbf{J} \end{cases}$	Blum u. Vaubel		aus Pferde- u.						
b. 5 At. J	» »	5135	Rindfleisch						
5. Conglutin und andere Pflanzeneiweifskörper.									
Mg-Verbindung	Schmiedeberg u. Drechsel	$(2 \times 2817 = 5634)$ $(2 \times 2750 = 5500)$							
	Grübler	$2 \times 4424 = 8848$	aus Kürbissamen						
7	(Bunge)	5257							
Tyrosin	: · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	6200	" Conglutin						
Arginin	nach Hedin	6690	,,						
Asparaginsäure	nach Ritthausen	5050	•						
•	6. Eiere:	iweiſs.							
Cu-Gehalt	Harnack (Rose)	4618	aschenfrei aus						
			metallischen Ver bindungen 1)						
Ag-Gehalt	Loew	4836	mungungen)						
	Fuchs u. Commaille	4618							
S-Gehalt	Harnack	5000	aschefrei 1)						
,	Hofmeister u. Schulz	5400 (5378)	krystallisiert						
S-Gehalt bei 4 At. J	Hofmeister	5170	77						
Gefrierpunkts-	Bugarsky u.	0400	Nam Olahali						
methode	Liebermann	6400	Von Globulin u amorpher Substi						
Gehalt bei 4 At. J . 7,2 Proz	Blum u. Vaubel	6542	möglichst befrei						
	7. Cas	ein.							
J-Genalt Del 7,2	1	6542	1						
Proz. n. 4 At. J .	LI		_						
Arginin	Hedin	6500							

¹⁾ Nach Harnack (Ber. 31, 1938) ist das aschefreie Eiweiß nicht mehr unverändert, da es keinen Schwefel in durch Alkali abspaltbarer Form enthält.

Nach Henderson 1) ist die Menge des durch Säuren abspaltbaren Amidstickstoffs in hohem Grade von der Kochdauer und von der Konzentration der Säuren abhängig.

Die Erhitzung der Eiweisskörper mit Salzsäure oder besser noch mit Zinnchlorür und Salzsäure hat eine große Anzahl von Spaltungsprodukten ergeben, deren Konstitutionserforschung und Synthese wenigstens über einzelne Bausteine der Eiweissmolekel Licht verbreitet hat. Dieselben lassen sich zunächst in einige Hauptgruppen einteilen.

I. Harnstoffderivate.

Histidin (?) C₆H₉N₈O₂.

II. Diaminosäuren:

Lysin (α-ε-Diaminonormalkapronsäure) NH₂. CH₂. (CH₂)₃. CH COOH

 $(NH_2)_2$ Diaminoessigsäure HC.COOH.

III. Monoaminosäuren:

Glykokoll NH₂.CH₂.COOH

NH₂
Alanin CH₈. CH. COOH

Leucin CH₈. CH. NH₂

Leucin CH₈. (CH₉)₈. CH

COOH

COONH

C4H₉. CH

CH. C4H₉

NH—CO

NH

Asparaginsäure CO₂H.CH₂.CH
COOH

Glutaminsäure CO₂ H. (CH₂)₂. CH CO₂ H

Aminobuttersäure u. Aminovaleriansäure

¹⁾ Henderson, Zeitschr. physiol. Chem. 29, 47. — 2) R. Cohn, ebend. 26, 395.

IV. Oxyaminosäuren. Serin CH₂(OH).CH(NH₂).COOH Oxypyridin-α-karbonsäure¹).

V. Schwefelhaltige Körper:

Cystin
$$\begin{array}{c} NH_2 & NH_2 \\ HOOC.\dot{C}H.CH_2.S-S.CH_2.\dot{C}H.COOH^2 \end{array}$$

Zu ähnlichen Zersetzungsprodukten führte die Zersetzung mit Barythydrat und tiefgreifende Zersetzung durch Enzyme (Trypsinverdauung). Bei der Fäulnis und bei der Kalischmelze entstehen ferner Substanzen der Indolgruppe.

Von den genannten Substanzen entstehen die sogenannten Hexonbasen, Lysin, Arginin und Histidin auch bei der Zersetzung der Protamine, welche danach wohl als Vorstusen der Eiweisskörper betrachtet werden dürfen.

Eine andere Gruppe, deren Vorkommen in der Eiweissmolekel von Interesse ist, trägt den Charakter der Kohlehydrate bezw. dazu gehöriger Aminoverbindungen 3). Nach R. Cohn 4) erfolgt die Bildung dieser Substanzen aus dem Leucinkomplex.

Durch Oxydation mit Kaliumpermanganat hat Maly 5) eine Säure, die Oxyprotsulfonsäure, erhalten, welche kein Spaltungsprodukt ist, nicht die Millonsche Reaktion giebt und bei der Zersetzung nicht die gewöhnlichen aromatischen Zersetzungsprodukte des Eiweiß liefert, aber doch eine aromatische Gruppe enthält 6). Bernert stellte das entsprechende Oxydationsprodukt aus krystallisiertem Serumalbumin her und konnte unter den Zersetzungsprodukten zwar Aminosäuren, aber kein Tyrosin nachweisen. Nach seinen Befunden geht aber neben der Oxydation auch eine Spaltung in albumose- und peptonartige Körper einher.

Bei weitergehender Oxydation entsteht eine neue Säure, Peroxyprotsäure, welche noch die Biuretprobe giebt, von den meisten Eiweißsreagentien aber nicht gefällt wird.

¹⁾ E. Fischer, Ber. 35, 2660. — 2) E. Friedmann, Beitr. chem. Physiol. u. Pathol. 3, 1. — 3) Udranszky, Zeitschr. physiol. Chem. 12, 389; Pavy, Physiology of the Carbohydrates, London 1894; Weydemann, Inaug.-Diss., Marburg 1896; Krawkow, Pflügers Arch. 65, 281; Weifs, Centralbl. Physiol. 12, 515; P. Mayer, Deutsche med. Wochenschr. 25, 95; S. Fraenkel, Monatsh. f. Chem. 19, 747; Bourquelot u. Laurent, Compt. rend. 130, 1411; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 125. — 4) R. Cohn, Zeitschr. physiol. Chem. 28, 211; vergl. a. Müller u. Seemann, Deutsche med. Wochenschr. 25, 209. — 5) Maly, Monatsh. f. Chem. 6, 107, 9, 255; vergl. Bondzynski u. Zoja, Zeitschr. physiol. Chem. 19, 225. — 6) R. Bernert, ebend. 26, 272.

Ein anderes Oxydationsprodukt, welches im großen und ganzen noch Eiweißscharakter besitzt, auch die Millonsche und die Adamkiewiczsche Reaktion, aber bei der Spaltung kein Tyrosin giebt¹), das Oxyprotein, erhielt zuerst Chandelon²) durch Behandlung von Eiweiß mit Wasserstoffsuperoxyd.

Ähnlich wie durch Permanganat werden Eiweißkörper auch durch Halogene in der Weise verändert, daß bei Erhaltung des ursprünglichen Schwefelgehaltes kein Teil von diesem durch Alkali abspaltbar ist, die Millonsche Reaktion ausbleibt und bei der Spaltung kein Tyrosin entsteht. Die gebildeten Verbindungen, von denen ein Repräsentant als die wirksame Substanz der Schilddrüse gilt, enthalten das Halogen in mehr oder minder fester Bindung. Es lassen sich Derivate von verschiedenem, aber konstantem Halogengehalt herstellen 3).

Vaubel 4) nimmt an, dass in diesen Verbindungen ein Halogenatom in o-Stellung zur Hydroxylgruppe des Tyrosins tritt und daher die Millonsche Reaktion hindert. Nach ihm treten serner bei völliger Sättigung stets zwei Halogenatome in die Eiweissmolekel ein, so dass man aus der Jodausnahme die Größe der Molekel berechnen kann. Zugleich giebt die Jodzahl ein Mittel zur Unterscheidung verschiedener Eiweisstoffe 5).

Die tierischen Eiweisstoffe sind geruch- und geschmacklose, zumeist amorphe, die pflanzlichen häufiger krystallinische Körper, die in trockenem Zustande je nach der Gewinnungsart weiße Pulver oder gelbliche, harte, in dünnen Schichten durchsichtige Lamellen bilden. Einige lösen sich in Wasser, andere nur in salzhaltigen oder schwach alkalischen oder sauren Flüssigkeiten. Da es bisher nicht gelungen ist, Eiweisskörper ohne jede sonstige Veränderung völlig aschefrei zu gewinnen (auch die krystallinischen Präparate enthalten Asche), so ist es fraglich, ob sie bei völliger Abwesenheit von Mineralsubstanzen überhaupt löslich sind.

Die Eiweisstoffe diffundieren im allgemeinen als ausgesprochene Kolloide nicht durch tierische Membranen oder durch Pergamentpapier. Sie sind sämtlich optisch aktiv und zwar linksdrehend. Der Grad dieses Drehungsvermögens ist aber verschieden.

Beim Erhitzen der Lösungen werden die Eiweißkörper bei einer für die einzelnen verschiedenen Temperatur verändert und, falls die Reaktion der Flüssigkeit und sonstige äußere Umstände, wie die Gegenwart von Neutralsalzen, geeignet sind, zur Ausscheidung gebracht.

¹⁾ Fr. N. Schulz, Zeitschr. physiol. Chem. 29, 86. — 2) Th. Chandelon, Ber. 17, 2143. — 3) Loew, J. pr. Chem. [2] 31, 138; Blum, Münch. med. Wochenschr. 43, 1099; Derselbe u. Vaubel, J. pr. Chem. [2] 56, 393, 57, 365; Liebrecht, Ber. 30, 1824; Hopkins u. Pinkus, ebend. 31, 1311; Hofmeister, Zeitschr. physiol. Chem. 24, 159. — 4) Vaubel, Chem.-Ztg. 23, 82. — 5) Dieterich, Pharm. Centralh. 38, 224; Kurajeff, Zeitschr. physiol. Chem. 26, 462; Blum, ebend. 28, 288.

koaguliert. Die hierzu erforderlichen Umstände haben vielfach als unterscheidende Merkmale gedient.

Größere oder geringere Unterschiede in der Löslichkeit finden sich selbst bei sehr nahe verwandten Eiweißsubstanzen, z.B. bei den Albuminen aus dem Ei derselben Vogelart 1). Im übrigen sei noch besonders auf die Löslichkeit in Glycerin hingewiesen 2).

Die Untersuchung der chemischen und physikalischen Eigenschaften gestattet, wie aus dem Vorangehenden und Folgenden ersichtlich, wohl gewisse Unterscheidungen einiger Gruppen und auch einzelner Arten. Eine viel feinere Unterscheidung ermöglicht aber das biologische Verhalten. Es ist durch eine Reihe von Untersuchungen in den letzten Jahren ermittelt worden, dass irgend ein Eiweisskörper, einem fremden lebenden Organismus zugeführt, dort die Bildung von Substanzen (Antikörpern) bezw. deren Eintritt in das Blutserum veranlast, die gegen den ursprünglich verwendeten ein spezifisches Bindungsvermögen besitzen und dasselbe durch dessen Fällung (Agglutinine) oder Auflösung (Lysine) in Erscheinung treten lassen. Dieses Verhalten, das zuerst gegenüber einigen Pflanzengiften von Eiweilscharakter (Ricin, Abrin), dann gegenüber bakteriellen Giften bezw. Bakterien (Tetanustoxin, Diphtherietoxin, Typhusbacillen) beobachtet wurde und die Grundlage der Serumtherapie bildet, ist zuerst von Bordet³), dann von vielen anderen Forschern auch für normale tierische Eiweissarten erwiesen worden. Es ist auf diesem Wege möglich, das Eiweiss einer Tierart nicht nur von pflanzlichem Eiweiss, sondern auch von Eiweiss anderer Tierarten zu unterscheiden. Dabei tritt ferner die interessante Thatsache zu Tage, dass die Unterschiede bei entwickelungsgeschichtlich nahestehenden Arten viel geringer sind.

Eine geistreiche Erklärung dieser Thatsachen bietet die Ehrlichsche Seitenkettentheorie 4). Danach können nur solche Substanzen giftiger oder ungiftiger Natur die Bildung von Antikörpern auslösen, die in den Zellen des befallenen Organismus Gruppen mit geeigneter Affinität finden (haptophore Gruppen). Indem sie mit einer solchen Gruppe, welche Ehrlich sich, entsprechend den Seitenketten des Benzols, an den eigentlichen Zellkern gebunden und dessen Funktion bedingend vorstellt, in Verbindung treten, machen sie dieselbe für ihren eigentlichen Zweck untauglich. Da es nun aber im Wesen der Zelle liegt, einen so entstehenden Fehler durch Neubildung und zwar durch übermässige Neubildung zu decken, so wird an der befallenen Zelle eine reichliche Produktion von Seitenketten derselben Art stattfinden, von welchen dann die überschüssigen an das Blutserum abgegeben werden. Diese abgestoßenen Seitenketten bilden dann die Antikörper oder wenigstens deren haptophoren Teil (Immunkörper),

¹⁾ Panormow, J. russ. phys.-chem. Ges. 31, 555; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 480. — 2) Ritthausen, J. pr. Chem. [2] 25, 136. — 3) Bordet, Ann. de l'Instit. Pasteur 12, Nr. 10. — 4) P. Ehrlich, Klin. Jahrb. 6.

da, um die Phänomene der Lösung oder der Agglutination hervorzubringen, meist noch durch seine Vermittelung ein Komplement an den ursprünglichen Körper gekettet werden muß. Derartige Komplemente werden nicht erst durch die Vorbehandlung erzeugt, sondern finden sich in den normalen Körperflüssigkeiten.

Wir lassen eine kurze Charakteristik der Hauptgruppen folgen:

1. Albumine sind in Wasser löslich und werden auch durch Zusatz von wenig Säure oder Alkali nicht gefällt. Sie zeigen beiden gegenüber ein bestimmtes Bindungsvermögen, das aber nach der Art der Säure schwankt. Daneben erleiden sie teils Polymerisation, teils Depolymerisation 1). Nach Bugarszky und Liebermann 2) sollen in den entsprechenden Albuminverbindungen Albuminium-Ionen, aus Eiweiß + Wasserstoff bestehend, vorhanden sein. Durch größere Mengen von Mineralsäuren sowie auch von Metallsalzen werden die Albumine Bei Gegenwart von Metallsalzen gerinnt die Lösung auch gefällt. Mit Kochsalz oder Magnesiumsulfat kann man die beim Sieden. Lösungen bei 30° nicht übersteigender Temperatur sättigen, ohne daß Fällung erfolgt; diese tritt dann aber auf Zusatz von Essigsaure ein. Ammoniumsulfat, bis zur Sättigung eingetragen, fällt hingegen auch für sich die Albumine aus. Die Absorptionsbanden, welche gewöhnliches Albumin im ultravioletten Teile des Spektrums zeigt, sind mit denen des Tyrosins identisch 3).

Der Schwefelgehalt der Albumine beträgt 1,6 bis 2,2 Proz.

- 2. Globuline sind in reinem Wasser und in konzentrierten Salzlösungen unlöslich, löslich in verdünnten Neutralsalzlösungen sowie in sehr verdünnten Säure- und Alkalilösungen, aus denen sie durch genaue Neutralisation, z. B. aus Alkalilösung durch Kohlensäure, sowie durch Erhitzen ausgeschieden werden. Der Schwefelgehalt ist niedriger als bei den Albuminen, beträgt aber nicht unter 1 Proz.
- 3. Alkohollösliche Eiweisstoffe. Ihr wichtigstes Unterscheidungsmerkmal ist das angegebene Löslichkeitsverhältnis. Es ist aber wohl denkbar, dass die Löslichkeit auf dem Vorhandensein schwer löslicher Beimengungen beruht und dass diese Gruppe nicht zu Recht besteht.
- 4. und 5. Albuminate (Alkalialbuminate) und Acidalbumine (Acidalbuminate). Wie vorher erwähnt, können native Albumine mit Alkalien und Säuren zunächst Verbindungen eingehen, in welchen sie zunächst unverändert bleiben. Bei stärkerer Einwirkung dieser Reagentien werden sie hingegen "denaturiert".

¹⁾ Spiro u. Pemsel, Zeitschr. physiol. Chem. 26, 233; Panormow J. russ. phys. chem. Ges. 31, 556, 32, 249; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 4~ u. 1900, II, S. 342. — *) Bugarszky u. Liebermann, Pflügers Arch. 72, 5: — *) W. Blyth, Chem. Soc. Proc. 15, 175; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 257.

Durch Einwirkung von Alkali entstehen unter Austritt von Stickstoff, bei stärkerer Alkaliwirkung auch von Schwefel, die Alkalialbuminate entweder als feste, in Wasser beim Erwärmen sich lösende Gallerte oder, falls die Ausgangsmaterialien in verdünnter Lösung angewendet wurden, in Lösung. Sie zeigen gegenüber dem Ausgangskörper erhöhtes spezifisches Drehungsvermögen.

Ähnlich entstehen die Acidalbumine, wenn man Eiweiß in überschüssiger konzentrierter Salzsäure löst oder mit einer Säure, am besten Salzsäure von 1 bis 2 Prom., in der Wärme digeriert, oder auch bei kurzer Behandlung mit Pepsinsalzsäure. Diese Verbindungen werden auch als Syntonine bezeichnet, speziell das aus Muskeleiweiß erhältliche Präparat.

Beiden Arten von Albuminaten sind gewisse Eigenschaften gemeinsam. Fast unlöslich in Wasser und verdünnter Kochsalzlösung, lösen sie sich leicht nach Zusatz einer sehr kleinen Menge Säure oder Alkali. Eine solche möglichst nahe neutrale Lösung gerinnt beim Sieden nicht, wird aber durch völlige Neutralisation des Lösungsmittels bei Zimmertemperatur gefällt. Ferner werden durch Sättigen mit Kochsalz die sauren Lösungen leicht, die alkalischen schwer oder gar nicht gefällt. Überschüssige Mineralsäuren fällen alle Albuminate, ebenso viele Metallsalze, falls die Lösungen möglichst neutral sind.

Zeigen sonach alle Albuminate Säurenatur, so ist diese doch bei den Alkalialbuminaten viel mehr ausgesprochen. Diese können in Wasser bei Zusatz von Calciumkarbonat unter Austreibung von Kohlensäure gelöst werden. Auch in der Zusammensetzung bewirkt die Alkaliwirkung erheblichere Veränderungen als die der Säure. Man kann daher auch aus den Acidalbuminen nachträglich Alkalialbuminate darstellen, nicht aber umgekehrt.

- 6. Koagulierte Eiweißstoffe. Die Überführung in den geronnenen Zustand können Eiweißstoffe durch verschiedene Ursachen erleiden: Durch Erhitzung, Einwirkung von Alkohol, anhaltendes Schütteln der Lösung, in gewissen Fällen auch durch Enzyme, so das Fibrin aus Fibrinogen, das Parakasein aus dem Kasein. Die geronnenen Eiweißskörper sind in Wasser, Neutralsalzlösungen und verdünnten Säuren und Alkalien bei Zimmertemperatur unlöslich. Von konzentrierteren Säuren und Alkalien werden sie, besonders in der Wärme, in Albuminate übergeführt.
- II. Zusammengesetzte Eiweisstoffe, Proteide, liefern als nächste organische Spaltungsprodukte einerseits Eiweisstoffe, andererseits Substanzen anderen Charakters, die jenen als prosthetische Gruppen angefügt waren.
- 1. Glykoproteide nennt man diejenigen, welche als erstes Spaltungsprodukt neben Eiweiß Kohlehydrate oder Derivate von solchen, aber keine Xanthinkörper ergeben. Als besondere Unterabteilung gelten die Chondroproteide, deren eiweißfreies Spaltungs-

produkt die Chondroitinschwefelsäure C₁₈ H₂₇ NSO₁₇, eine kohlehydrathaltige Ätherschwefelsäure, ist.

- 2. Hämoglobine liefern neben Eiweiß einen eisenhaltigen Farbstoff, das Hämochromogen, das bei Gegenwart von Sauerstoff leicht zu Hämatin oxydiert wird.
- 3. Nukle oalbumine sind phosphorhaltig und liefern demgemäß phosphorhaltige Spaltungsprodukte. Durch Pepsinverdauung liefern sie vielfach eine sehr phosphorreiche, noch eiweißartige Substanz, das Pseudonuklein. Im Gegensatze zu den Nukleinen geben sie keine Xanthinkörper.
- 4. Kaseine stehen den Nukleoalbuminen sehr nahe und werden meist zu ihnen gerechnet. Die Bildung von Pseudonuklein erfolgt bei ihnen schwieriger, zum Teil gar nicht.
- 5. Nukleine sind gleichfalls phosphorhaltig; sie liefern bei der Pepsinverdauung echte Nukleinsäuren und bei Spaltung mit verdünnten Mineralsäuren Xanthinkörper (Nukleinbasen). Die Nukleinsäuren enthalten den gesamten Phosphor, vielfach auch leicht abspaltbare Kohlehydratgruppen, wonach man eine besondere Unterklasse der Glykonukleoproteide aufstellen kann. Die Kohlehydrate gehören teils zur Hexosen-, teils zur Pentosengruppe 1). Von Xanthinkörpern liefern die Nukleinsäuren Adenin, Hypoxanthin, Guanin und Xanthin; ferner finden sich darin einfachere Pyrimidinderivate, so das Thymin, dessen von Steudel 2) ermittelte, von E. Fischer 3) durch Synthese bestätigte Konstitution die eines 5-Methyl- 2,6-dioxypyrimidins

ist.

Nach Neumann 1) besteht Nukleinsäure aus drei Substanzen, den Nukleinsäuren a und b und der Nukleothyminsäure, welche ihrerseits aus den beiden ersten durch hydrolytische Spaltung entsteht und noch die charakteristischen Bestandteile, Phosphorsäure, Kohlehydrate und Alloxurkörper, enthält.

- 6. Amyloid steht den Glykoproteiden nahe.
- 7. Histone sind nach Kossel⁵) wahrscheinlich Verbindungen von Eiweiß mit Protaminen. Ihre charakteristische Eigenschaft ist die Fällbarkeit durch Ammoniak. Einige als Histone bezeichnete Körper, denen diese Eigenschaft abgeht, sollen nach Bang⁶) nicht hierzu gerechnet werden. Im übrigen haben die Histone albumoseartigen Charakter.

¹⁾ Vergl. Kossel, Ber. 34, 3242. — 2) Steudel, Zeitschr. physiol. Chem. 32, 241. — 3) E. Fischer, Berl. Akad. Ber. 1901, XII, S. 286. — 4) A. Neumann, Arch. Anat. Phys. 1898, S. 374. — 5) Kossel, Zeitschr. physiol. Chem. 8, 511. — 6) J. Bang, ebend. 27, 463.

III. Eiweissähnliche Substanzen.

Von diesen interessiert uns hauptsächlich die zweite Unterklasse, die Albumosen und Peptone. Es sind dies die bei der Verdauung durch proteolytische Enzyme entstehenden Zersetzungsprodukte der Eiweißskörper, soweit sie noch Eiweißscharakter haben, und zwar werden als Peptone die letzten, als Albumosen die ersten Produkte (mit Ausschluß der Albuminate) bezeichnet. Dieselben Produkte entstehen auch bei der Fäulnis und bei der hydrolytischen Zersetzung von Eiweißskörpern durch Säuren oder Alkalien. Eine strenge Unterscheidung ist kaum möglich, und die Begriffe sind um so mehr verwirrt, als die anfänglichen Definitionen im Laufe der Zeit unhaltbar wurden und dieselben Namen heute anderes bedeuten.

Ursprünglich bezeichnete man als Peptone in Wasser leicht lösliche, in der Hitze nicht gerinnbare Eiweißkörper, deren Lösungeu weder von Salpetersäure, noch von Essigsäure und Ferrocyankalium, noch von Neutralsalzen und Säure gefällt werden. Als Albumosen galten dagegen solche Verbindungen, deren wässerige Lösungen bei Zimmertemperatur durch Salpetersäure sowie auch durch Essigsäure und Ferrocyankalium gefällt werden, deren betreffende Niederschläge aber beim Erwärmen wieder in Lösung gehen und beim Erkalten sich von neuem ausscheiden. Die mit Kochsalz gesättigte Lösung scheidet die Albumosen bei neutraler Reaktion teilweise, bei saurer vollständig aus; auch dieser Niederschlag kann sich beim Erwärmen auflösen.

Später gründete sich die Unterscheidung, hauptsächlich durch Kühnes Arbeiten veranlaßt, auf die Fällbarkeit durch Ammoniumsulfat. Als echte Peptone werden diejenigen Verbindungen bezeichnet, welche beim Sättigen der Lösung mit dem genannten Salze in Lösung bleiben, als Albumosen die hierbei ausgeschiedenen Substanzen. Diese echten Peptone entstehen nur in geringer Menge oder erst bei sehr anhaltender Einwirkung durch Pepsinverdauung, in verhältnismäßig großer durch Trypsinverdauung.

Nach Schützenberger¹) und Kühne²) liefert das Eiweißs bei der proteolytischen Spaltung zunächst zwei Hauptgruppen neuer Eiweißstoffe, von denen eine, die Antigruppe, größere Resistenz gegen die weitere Einwirkung zeigt als die andere, die Hemigruppe. In den Albumosen sind nach Kühne beide Gruppen in verschiedenen Verhältnissen vereint, ebenso in dem bei der Pepsinverdauung entstehenden Pepton, welches er deshalb als Amphopepton bezeichnet. Bei der Trypsinverdauung wird dann dieses in Antipepton und Hemipepton gespalten, von denen dieses weiter in Aminosäuren und andere Körper gespalten werden kann, während jenes schwer angegriffen wird und daher bei energischer Trypsinwirkung allein zurückbleibt.

¹⁾ Schützenberger, Bull. soc. chim. 23, 161. — 2) W. Kühne, Zeitschr. Biol. 19, 159, 22, 423.

Die echten Peptone sind äußerst hygroskopische, in Wasser außerordentlich leicht lösliche Substanzen, die leichter als die Albumosen
diffundieren. Sie werden nicht gefällt durch Ammoniumsulfat, Salpetersäure, Salzsäure und Essigsäure in salzgesättigter Lösung u. a. w.,
wohl aber von Phosphorwolframsäure, Phosphormolybdänsäure, Sublimat
bei Gegenwart von Neutralsalz, absolutem Alkohol und nicht überschüssiger Gerbsäure. Nach Paal¹) lösen sich indessen die Säureverbindungen, nach Fraenkel²) auch die freien Peptone in Alkohol.
Amphopepton giebt noch die Millonsche Reaktion, Antipepton nicht
mehr. Das Antipepton (wie nach Fraenkelalle Peptone) ist schwefelfrei und nach Siegfried³) und Balke⁴) identisch mit der von jenem
als Spaltungsprodukt der im Muskel vorhandenen Phosphorfleischsäure
erhaltenen Fleischsäure C₁₀ H₁₅ N₃ O₅.

Bei den Albumosen hat man nach Neumeister⁵) wieder zwei Untergruppen zu unterscheiden, primäre und sekundäre, von denen die letzten den echten Peptonen schon näher stehen. Als Unterschiede werden angegeben: Von Salpetersäure werden die primären Albumosen in salzfreier, die sekundären erst in salzhaltiger, einige sogar erst in salzgesättigter Lösung gefällt. 2 proz. Kupfersulfatlösung und Kochsalz in Substanz sowie Ammoniumsulfat, bis zu halber Sättigung zugesetzt⁶), fällen primäre, nicht aber sekundäre Albumosen. Aus mit Kochsalz gesättigter Lösung fallen durch Zusatz von salzgesättigter Essigsäure die primären vollständig, die sekundären nur teilweise aus. Durch Essigsäure und Ferrocyankalium werden primäre leicht, sekundäre erst nach einiger Zeit und teilweise gefällt.

Die sekundären Albumosen sind identisch mit den Deuteroalbumosen Kühnes, die primären umfassen dessen Protoalbumose und Heteroalbumose; diese ist in Wasser unlöslich, aber in verdünnten Salzlösungen löslich, die Protalbumose auch in reinem Wasser löslich. Beide unterscheiden sich auch durch den Gehalt an leicht abspaltbarem Stickstoff, der bei der Heteroalbumose geringer ist?). Aus der Heteroalbumose, die im wesentlichen sich mit Brückes Pepton deckt, geht durch längeres Stehen unter Wasser oder durch Trocknen eine in verdünnter Salzlösung unlösliche Modifikation, die Dysalbumose, hervor.

Was die Enzyme betrifft, so kennen wir von diesen bisher nichts mit Sicherheit als die Wirkung und die Faktoren, welche jene beeinflussen. In reinem, von anderen Proteinen sicher freiem Zustande sind sie noch nicht gewonnen worden, und es bleibt daher fraglich, ob sie überhaupt den Proteinen zuzurechnen sind.

¹⁾ C. Paal, Ber. 27, 1827. — 2) Fraenkel, Zur Kenntnis der Zerfallsprodukte des Eiweißes bei peptischer und tryptischer Verdauung, Wien 1896; vergl. a. Schrötter, Monatsh. f. Chem. 14, 612, 16, 609. — 3) Siegfried, Zeitschr. physiol. Chem. 21, 360, 27, 335, 28, 524. — 4) Balke, ebend. 22, 248. — 5) Neumeister, Zeitschr. Biol. 24, 267, 26, 324. — 6) Pick, Zeitschr. physiol. Chem. 24, 246. — 7) E. Friedmann, ebend. 29, 50.

Schließlich sei noch der Protamine gedacht, auf deren mögliche Bedeutung als Eiweißskernsubstanzen bereits hingewiesen wurde. Sie stimmen mit den Eiweißstoffen darin überein, daß sie als Spaltungsprodukte, und zwar in reichlicher Menge, die Basen Lysin, Arginin und Histidin [dieses nur aus Sturin 1)] liefern, dagegen sind Monoaminosäuren unter den Spaltungsprodukten nur in geringem Maße und anscheinend nur durch die Aminovaleriansäure vertreten 1). Das Molekulargewicht scheint erheblich niedriger zu sein als bei den eigentlichen Eiweißskörpern.

Das erste Protamin entdeckte Miescher²) im Lachssperma (Salmin), Kossel³) fand das Clupein im Sperma des Herings und das Sturin in dem des Störs, Kurajeff⁴) das Scombrin in dem der Makrele und das Accipenserin von Accipenser stellatus. Es sind sehr stickstoffreiche Substanzen (mit 30 und mehr Prozent Stickstoff) von basischem Charakter. Ihre wässerigen Lösungen reagieren alkalisch und geben mit ammoniakalischen Lösungen von Eiweiß oder primären Albumosen Niederschläge, die Kossel als Histone betrachtet. Die Salze mit Mineralsäuren sind in Wasser löslich, in Alkohol und Äther unlöslich. Alle Protamine sind, gleich den Eiweißstoffen, linksdrehend. Die Biuretreaktion geben sie sehr schön, nicht aber die Millonsche Reaktion. Hiervon abweichend verhält sich ein von Morkowin⁵) aus dem Sperma des Seehasen gewonnenes Cyklopterin, das die Millonsche Reaktion giebt und sich auch durch bedeutend geringeren Sauerstoffgehalt von den anderen Protaminen unterscheidet.

Beim Erhitzen mit verdünnten Mineralsäuren und bei der Trypsinverdauung geben die Protamine zuerst Protaminpeptone oder Protone, welche dann durch weitere Spaltung die oben genannten Hexonbasen liefern.

Synthetische Versuche.

Durch Einwirkung von Glykokoll auf Phenole in Gegenwart von Phosphoroxychlorid oder ähnlichen Kondensationsmitteln will Lilienfeld⁶) zu albumose- oder peptonartigen Substanzen gelangt sein. Diese Behauptung erscheint aber wenig begründet, da die Reaktionen, auf welche sie gestützt wird, nur solche sind, die auch bei anderen Substanzen auftreten. Gegen den eiweißsartigen Charakter spricht, daß ein nach Lilienfelds Angaben hergestelltes Produkt die Biuretreaktion nicht gab und leicht in die Komponenten zerfiel⁷).

¹⁾ Kossel, Zeitschr. physiol. Chem. 26, 588.—2) Miescher, Verhandl. d. naturf. Ges. in Basel 6, H. 1, 138.—3) Kossel, Zeitschr. physiol. Chem. 22, 176, 25, 165.—4) Kurajeff, ebend. 22, 165, 32, 196.—5) Morkowin, ebend. 28, 313.—6) L. Lilienfeld, Arch. Anat. u. Physiol. 1894, Physiol. Abt. 8. 383, 555; Österr. Chem.-Ztg. 2, 66; D. R.-P. Nr. 112975.—7) Klimmer, Pflügers Arch. 77, 210.

Ähnliche Resultate haben auch Grimaux und nach ihm Schützenberger 1) und Pickering 2) durch Einwirkung von Phosphorpentoxyd und Phosphorpentachlorid auf verschiedene Aminosäuren teils für sich, teils in Gemenge mit Biuret, Alloxan, Xanthin u. s. w. erzielt. Nach Pickering resultieren dabei Kolloide, welche sich in wenig Wasser zu opalisierenden Flüssigkeiten lösen, welche die Farbreaktionen der Eiweißkörper geben und bei Gegenwart von Salzen koagulierbar sind. Auch gegenüber Neutralsalzen und Salzen der Schwermetalle zeigen die Lösungen ähnliches Verhalten wie Eiweißlösungen.

¹⁾ Schützenberger, Compt. rend. 106, 1407, 112, 198; Ber. 21, 528 Ref., 24, 216 Ref. — 2) J. W. Pickering, Lond. R. Soc. Proc. 60, 337; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 248.

Analytisches. Erkennung und Bestimmung.

Die Erkennung des freien Stickstoffs ergiebt sich aus den angegebenen Eigenschaften. In den anorganischen Verbindungsformen sowie in einigen organischen lässt er sich auf Grund von deren besonderen Merkmalen erkennen. Organische stickstoffhaltige Verbindungen färben, wenn man die Spitze der scharf angeblasenen Lötrohrstamme darauf leitet, den Saum derselben deutlich grün mit rötlichem Kern; auch die rote Flamme des Cyans, sowie Flammen, welche Ammoniak und Stickoxyd enthalten, zeigen im Dunkeln diesen grünen Saum 1). Schärfer ist die Reaktion, welche auf der Erzeugung von Berliner Blau beruht²). Man schmilzt die zu prüfende organische Substanz mit metallischem Kalium oder Natrium, laugt die Schmelze mit Wasser aus und erhitzt das Filtrat, das alkalisch reagieren und deshalb, wenn nötig, noch mit etwas Natronlauge versetzt werden muß, mit einem Gemisch von Eisenoxydul- und Eisenoxydsalzlösung zum Kochen, lässt erkalten und fügt dann Salzsäure im Überschuss hinzu. Blauer Niederschlag, bei geringen Mengen blaue oder grüne Färbung der Lösung zeigt das Vorhandensein von Stickstoff. Die Reaktion bleibt bei schwefelhaltigen Substanzen nach Jacobsen aus, da hier an Stelle der Cyanide Rhodanide entstehen 3); will man auch bier den entsprechenden Nachweis führen, so muß man die Substanz vorher mit der vier- bis fünffachen Menge Eisenpulver schmelzen. Auch bei Diazoverbindungen giebt nach Carius die Reaktion kein Resultat. Nach Tāuber4) ist die Reaktion immer zuverlässig, wenn man etwa 0,02 g Substanz mit 0,2 g Kalium im Reagenzglas unter Umschütteln zunächst nur so weit erwärmt, dass das eben geschmolzene Metall die Substanz gut umhüllt, dann allmählich unter Drehen des Glases die Temperatur steigert und schliesslich 2 Minuten kräftig glüht. Die Hinzufügung von Eisen bewirkt leicht durch die bei Luftzutritt stattfindende Bildung von Cyanid aus dem Stickstoff der Luft Täuschungen.

¹⁾ Vogel u. Reischauer, N. Repert. Pharm. 5, 153. — 2) Lassaigne, Ann. Chem. 48, 367. — 3) O. Jacobsen, Ber. 12, 2316. — 4) E. Täuber, ebend. 32, 3150.

Auch das beim Erhitzen stickstoffhaltiger, organischer Substanzen mit Kalihydrat oder Natronkalk entstehende Ammoniak, das seinerseits leicht zu erkennen ist, kann zum Nachweis benutzt werden.— Diejenigen organischen Substanzen, welche Oxyde des Stickstoffs enthalten und sich den vorerwähnten Reaktionen zum Teil entziehen. geben, in einer Röhre erhitzt, häufig unter Verpuffen, rote, saure, Jodkaliumstärkepapier bläuende Dämpfe¹).

Die Bestimmung des Stickstoffs in Gasgemischen fuset auf seiner Indifferenz gegen die meisten Oxydationsmittel, auf der Reduzierbarkeit der dabei etwa entstandenen Stickstoffsauerstoffverbindungen durch metallisches Kupfer, auf der geringen Absorbierbarkeit durch wässerige Lösungen von Kaliumhydrat, pyrogallussaurem Kali und anderen Absorptionsmitteln. Durch solche werden nach und nach alle sonstigen Bestandteile entfernt und der Rückstand als Stickstoff gemessen²). Die Verunreinigung durch Edelgase, welche der aus der Atmosphäre stammende Stickstoff dann noch aufweist, kann in den meisten Fällen vernachlässigt werden. Wo dies nicht statthaft ist, wird der Stickstoff am besten durch wiederholtes Leiten des Gemenges über glühendes Magnesium, Lithium oder die anderen, im ersten Kapitel erwähnten metallischen Absorptionsmittel absorbiert.

Lidoff³) läst den Stickstoff in einer erhitzten, mit einem Gemisch von einem Teil Magnesium und vier Teilen Kalk gefüllten Kugelröhre absorbieren, zersetzt das hierdurch gebildete Magnesiumnitrid durch Kalilauge, destilliert und titriert das übergehende Ammoniak. Dabei werden aber im Mittel nur 93 bis 94 Proz. des vorhandenen Stickstoffs gefunden.

Auch durch Explosion mit der richtigen Menge Sauerstoff und Knallgas kann man in solchen Gemengen den Stickstoff bestimmen⁴).

Für die Bestimmung gebundenen Stickstoffs kommt in erster Linie auch die gasvolumetrische Methode, nach Umwandlung in freien Stickstoff, in Betracht. Man kann entweder in dem aus einer beliebigen Menge Substanz erhaltenen Gase das Verhältnis des Stickstoffs zu einem anderen Bestandteil (relative Bestimmung) oder die Menge des aus einer bekannten Substanzmenge erhaltenen Stickstoffs bestimmen (absolute Bestimmung).

1. Relative Bestimmung in organischen Substanzen. Man verbrennt, wie bei dem Dumasschen Verfahren (s. u.), mit Kupferoxyd und vorgelegter Kupferspirale, fängt die Verbrennungsgase in mehreren Messröhren über Quecksilber auf und läst das darin enthaltene Kohlendioxyd durch Kalilauge absorbieren. War alle Luft aus dem Verbrennungsrohr vollständig ausgetrieben, was man an der

¹⁾ Fresenius, Quant. Anal., 6. Aufl., 2, 4. — 2) Vergl. z. B. Jaeger. J. Gasbel. 41, 764; G. Arth, Bull. soc. chim. [3] 17, 427; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 1070. — 3) A. Lidoff, J. russ. phys.-chem. Ges. 34, 42; Chem. Centralbl. 1902, I, S. 1251. — 4) O. Bleier, Ber. 30, 701, 1269.

Konstanz des Verhältnisses zwischen Kohlensäure und Stickstoff in den einzelnen Röhren erkennt, so erfährt man aus dieser Bestimmung das Verhältnis des Stickstoffs zum Kohlenstoff (Liebig).

Marchand¹) und Gottlieb²) stellen vor der Verbrennung ein Vakuum in dem Verbrennungsrohr her, indem sie dasselbe zunächst mit Wasserstoff füllen und diesen durch Glühen mit Kupferoxyd beseitigen, Simpson³) füllt mit Sauerstoff, den er durch Glühen von metallischem Kupfer entfernt.

Bunsen erhitzt mit Kupferoxyd und etwas metallischem Kupfer, in einem mit Wasserstoff gefüllten, dann zugeschmolzenen Rohre auf Dunkelrotglut, öffnet nach Erkalten das Rohr unter Quecksilber und analysiert das Gasgemisch in üblicher Weise.

Diese Methoden haben den Nachteil, dass die Genauigkeit der Stickstoffbestimmung von derjenigen der Kohlenstoffbestimmung abhängig wird. Bei der Liebigschen Ausführungsform kommt noch hinzu, dass eine völlig gleichmässige Verbrennung des Kohlenstoffs und Stickstoffs vorausgesetzt wird. Dies entspricht aber nicht immer den Thatsachen.

2. Absolute Bestimmung. A. Gleichzeitig mit Kohlenstoff und Wasserstoff. Die erste hierher gehörende Methode gab Mitscherlich4) an. Er verflüchtigt die Substanzen im Wasserstoffstrome, um sie dann im Sauerstoffstrome zu verbrennen. Nach Passieren der für die Bestimmung von Kohlenstoff, Wasserstoff, Halogenen und Schwefel dienenden Absorptionsapparate wird das nur noch Sauerstoff und Stickstoff enthaltende Gasgemenge zur Absorption des ersteren durch ein mit Phosphor gefülltes Rohr und dann in ein graduiertes mit Wasser gefülltes Rohr geleitet, das in einem gleichfalls mit Wasser gefüllten Cylinder steht. Das einen sehr komplizierten Apparat und große Geschicklichkeit erfordernde Verfahren besitzt eine bedenkliche Fehlerquelle darin, daß die bei der Verbrennung von Wasserstoff in Sauerstoff bei Gegenwart von Stickstoff entstehenden Oxyde des letzteren keine Gelegenheit zur Abgabe ihres Sauerstoffs finden.

Schlösing⁵) verdrängt erst die Luft durch aus Kaliumchlorat entwickelten Sauerstoff, mischt diesem, um eine vollständige Absorption des im Rohre befindlichen Gases beim Erhitzen des vorgelegten Kupfers zu vermeiden, Kohlensäure, aus einer gewogenen Menge Bleikarbonat im Rohre entwickelt, bei, verbrennt dann mit Kupferoxyd unter Vorlegen metallischen Kupfers zur Reduktion der Stickstoffoxyde. Die entwickelten Gase werden nach Passieren der Absorptionsgefässe für Kohlenstoff und Wasserstoff in einem Apparat gesammelt, der zur Absorption des Sauerstoffs metallisches Kupfer, benetzt mit ammoniakalischer Salmiaklösung, enthält.

[&]quot;) Marchand, J. pr. Chem. 41, 177. — 2) Gottlieb, Ann. Chem. 78, 241.
— 3) Simpson, Ann. Chem. 95, 63. — 4) A. Mitscherlich, Ann. Phys. 130, 536. — 5) Schlösing, Compt. rend. 65, 957; Zeitschr. anal. Chem. 7, 270.

W. Hempel¹) stellt vermittelst der Luftpumpe ein Vakuum her, füllt dann das Rohr durch Erhitzen von in einem Platinschiffchen im hintersten Teile desselben befindlichen Kaliumchlorat mit Sauerstoff, evakuiert wieder und verbrennt alsdann in gewöhnlicher Weise mit Kupferoxyd und vorgelegtem metallischen Kupfer, wobei zwischen dem Verbrennungsrohre und den Absorptionsapparaten ein Quecksilberverschluß eingeschaltet wird. Nach beendigter Verbrennung werden die Gase durch diese Absorptionsapparate mittels der Pumpe heraugesaugt und der Stickstoff in ein geteiltes Rohr übergeführt. Ähnlich verfährt Pflüger²); doch führt er die gebildete Kohlensäure mit dem Stickstoff gemeinsam in das Meßrohr über und läßt sie erst hier durch Einführung von Kalihydrat absorbieren³).

Jannasch und V. Meyer⁴) verbrennen in reinem Sauerstoff, den sie im Rohre aus einem Gemische von Kaliumbichromat und Kaliumpermanganat entwickeln und nach Absorption des Wassers und der Kohlensäure durch Chromchlorürlösung absorbieren lassen. Doch ziehen sie, falls genügende Substanzmengen zur Verfügung stehen, die gesonderte Bestimmung vor. Malfatti⁵) benutzt zur Absorption des Sauerstoffs statt des Chromchlorürs ein Rohr, das glühendes metallisches Kupfer in einer Kohlensäureatmosphäre enthält.

B. Gesonderte Bestimmung. Diese wird im wesentlichen nach dem von Dumas angegebenen Verfahren ausgeführt. stanz wird im Rohr, aus dem die Luft durch reine Kohlensäure verdrängt wurde, mit Kupferoxyd od. dgl. verbrannt; die Verbrennungsgase, die nach beendeter Verbrennung wieder durch Kohlensäure verdrängt werden, leitet man über zum Glühen erhitztes metallisches Kupfer und absorbiert alsdann die Kohlensäure u.s. w. durch Kalilauge. Die vorgeschlagenen Abänderungen zielen teils auf eine Verminderung des durch den Luftgehalt der Kohlensäure bedingten Fehlers, teils auf eine bequemere Handhabung hin. Letzteres bezieht sich vor allen Dingen auf die Art, wie der entwickelte Stickstoff aufgefangen und gemessen wird. Die Apparate von Schiff⁶), Zulkowsky⁷), Schwarz⁵), Groves⁹), Ludwig¹⁰), Dupré¹¹), Ilinski¹²) und anderen beruhen sämtlich auf dem Prinzip, dass die Verbrennungsgase direkt über Kalilauge, welche die Kohlensäure absorbiert, aufgefangen und gemessen werden. Damit ist, worauf Gattermann 13) aufmerksam machte, ein Fehler infolge der ungenauen Kenntnis über die stets wechselnde

¹⁾ W. Hempel, Zeitschr. anal. Chem. 17, 409. — 2) E. Pflüger, ebend. 18, 296. — 3) Vergl. a. Mörner, ebend. 37, 1. — 4) P. Jannasch u. V. Meyer, Ann. Chem. 233, 375. — 5) Malfatti, Zeitschr. anal. Chem. 32, 754. — 6) Schiff, ebend. 7, 430; JB. 1868, S. 901. — 7) Zulkowsky. Ann. Chem. 182, 296 u. Ber. 13, 1096. — 8) Schwarz, Ber. 13, 772. — 9) Groves, Chem. Soc. J. 37, 500; Ber. 13, 1341. — 10) Ludwig, Ber. 13, 883. — 11) Dupré, Bull. soc. chim. [2] 25, 244; JB. 1876, S. 977. — 12) Ilinski, Ber. 17, 1347. — 18) L. Gattermann, Zeitschr. anal. Chem. 24, 57.

Tension der Kalilauge verbunden. Derselbe führt deshalb das in Schiffs Apparate aufgefangene und gereinigte Gas zur Messung in eine mit destilliertem Wasser gefüllte Messröhre über. G. Bodländer¹) bewirkt die Messung mittels seines Gasbaroskops, das gleichzeitig als Luftpumpe dient.

Zur Entwickelung der Kohlensäure wurden außer Natriumbikarbonat und Magnesit noch vorgeschlagen: Gemenge von scharf getrocknetem Natriumkarbonat und Kaliumbichromat²), Mangankarbonat³), flüssige Kohlensäure³), gewaschene und getrocknete Kreide, mit Vitriolöl übergossen⁴), geschmolzene Soda und verdünnte Schwefelsäure⁵), während Bernthsen⁶) die gewöhnliche Art der Kohlensäureentwickelung anwendet, den Marmor aber vorher ganz mit Wasser bedeckt und mittels der Wasserstrahlpumpe evakuiert.

Verschiedene Vorsichtsmassregeln bezwecken, Fehler, welche aus der Beschaffenheit des Kupferoxyds oder Kupfers entspringen, zu verhüten. So erhielt Hufschmidt⁷) einen geringeren Fehler, wenn er das zu verwendende Kupferoxyd zur Verdrängung anhaftender Luft im Kohlensäurestrome ausglühte und in diesem erkalten ließs. — Durch die Behauptung, dass metallisches Kupfer Kohlensäure und Wasser bei der Verbrennung zu Kohlenoxyd und Wasserstoff reduziere, zu bezüglichen Versuchen veranlasst, fand Ludwig³) in der That, sobald das Kupfer zinkhaltig war, beim Überleiten von Kohlensäure einen regelmälsigen Strom eines durch Kalilauge nicht absorbierbaren Gases; er legt deshalb bei der Bestimmung vor die metallische noch eine oxydierte Kupferspirale. — Kreusler⁵) verbrennt mit Kupferoxydasbest und Kupferasbest. — V. Meyer und Stadler8) fanden, dass bei schwefelhaltigen Substanzen die Verbrennung sehr langsam und unter Vorlegung einer langen Schicht Bleichromat vorgenommen werden muß, da anderenfalls die gebildete schweflige Säure beim Überleiten über die glühenden Kupferspiralen Kohlensäure reduziert und hierdurch beträchtliche Mengen Kohlenoxyd ins Messrohr gelangen.

Johnson⁹) bewirkt zum Schlusse die Verbrennung der Kohle, weil dieselbe oft Stickstoff zurückhält, durch Sauerstoff, der aus im hinteren Teile des Rohres befindlichem Kaliumchlorat entwickelt wird. Eine ähnliche Modifikation schlägt Blau¹⁰) vor.

O'Sullivan 11) fand, dass stets ein Teil des Stickstoffs als Stick-

¹⁾ G. Bodländer, Ber. 27, 2263. — 2) Groves, Chem. Soc. J. 37, 500, Ber. 13, 1341; Thudichum und Wanklyn, Chem. Soc. J. 7, 293; Zeitschr. anal. Chem. 9, 270. — 3) Ludwig, Ber. 13, 883. — 4) Hoogewerff u. van Dorp, Rec. des trav. chim. des Pays-Bas 1, 92; JB. 1882, S. 1302. — 5) Kreusler, Landw. Vers.-Stat. 31, 207. — 6) Bernthsen, Zeitschr. anal. Chem. 21, 63. — 7) F. Hufschmidt, Ber. 18, 1441. — 8) V. Meyer u. O. Stadler, ebend. 17, 1576. — 9) G. St. Johnson, Chem. News 50, 191; Ber. 17, 588; ferner Derselbe u. Arn. Eiloart, Chem. News 53, 76, Ber. 19, 221 Ref. — 10) Fritz Blau, Monatsh. f. Chem. 13, 277. — 11) O'Sullivan, Journ. Soc. Chem. Ind. 1892, S. 327; Ber. 25, 804.

oxyd aus der Verbrennungsröhre entwich, was aber wohl nur bei unvorsichtiger Leitung in erheblichem Maße der Fall ist. Er empfiehlt deshalb, bei genauen Bestimmungen in dem entwickelten Gasvolumen Stickstoff und Stickoxyd gasanalytisch zu bestimmen. Bei genügender Größe der Kupferspirale und starkem Erhitzen derselben erfolgt stets völlige Reduktion zu Stickstoff¹).

Bestimmung durch Überführung in Ammoniak. Die erste der einschlägigen Methoden und lange Zeit die meist verbreitete ist die von Will-Varrentrapp, auf Verbrennung der Substanz mit Natronkalk beruhend.

Die Verbrennung wird in einem Rohr vorgenommen, das an einer Seite offen, an der anderen Seite zu einer nach oben gerichteten Spitze ausgezogen und zugeschmolzen ist. Dem Gemisch der Substanz mit Natronkalk wird eine Schicht reinen Natronkalks vorgelegt, die zuerst zum Glühen gebracht wird. Das offene Ende wird durch einen Kork verschlossen, durch dessen Bohrung ein Rohr die Verbindung mit dem Absorptionsapparat herstellt. Nachdem die Substanz völlig verbrannt ist, wird die Spitze abgebrochen und ein Luftstrom durchgesaugt, um alle Verbrennungsgase aus dem Rohr zu entfernen. Bei sehr stickstoffreichen Substanzen setzt man zweckmäßig etwas stickstofffreie organische Substanz hinzu, um eine Verdünnung des entstehenden Ammoniakgases herbeizuführen.

Diese Methode hat sich in vielen Fällen, insbesondere für physiologische Untersuchungen, bewährt, während sie für Nitrate, Nitrokörper und ähnliche Substanzen stets als unbrauchbar galt. Indessen auch bei Fleisch²), Leucin³), tierischen Stoffen, Düngern⁴), Albuminaten⁵), pflanzlichen Eiweißkörpern⁶), Milchprodukten⁷) wurden häufig zu niedrige Zahlen erhalten. Insbesondere für Albuminate sind zwar die Beobachtungen von Seegen und Nowak vielfach bestritten⁸), aber von diesen⁹) und von L. Liebermann¹⁰) als richtig erwiesen worden.

— Erörterungen über die verschiedenen Fehlerquellen, zum Teil einander widersprechend, wurden vorgebracht von Prehn und Homberger¹¹), Kreusler¹²), Thomas¹⁸), Gassend und Quantin¹⁴).

Unwesentliche Veränderungen nahmen vor: Thibault15) durch

¹⁾ Gray, J. Soc. Chem. Ind. 17, 741; Chem. Centralbl. 1898, II, 8. 792.—
2) J. Nowak, Wien. Akad. Ber. 64, 359.—
3) Ritthausen u. Kreusler, J. pr. Chem. [2] 3, 307.—
4) L. Kessler, Pharm. J. Trans. [3] 328; JB. 1873, S. 914.—
5) Seegen u. Nowak, J. pr. Chem. [2] 7, 200.—
6) Ritthausen u. Settegast, Zeitschr. anal. Chem. 17, 501.—
7) Musso, Ebend. 16, 406.—
8) H. Ritthausen, J. pr. Chem. [2] 8, 10; U. Kreusler, Ber. 6. 1407.—
6) Seegen u. Nowak, Arch. Physiol. 9, 227.—
10) L. Liebermann. Ann. Chem. 181, 103.—
11) Prehn u. Homberger, Landw. Vers.—Stat. 24, 21.—
12) U. Kreusler, Ebend. 24, 35.—
13) A. Thomas, Chem.-Ztg. 1880, S. 385.—
14) Gassend u. Quantin, Monit. scientif. [3] 10, 1259; Ber. 13, 2241.—
15) Thibault, Dingl. pol. J. 217, 518.

Anwendung eines Wasserstoffstroms, Shepherd¹) durch eine neue Form des Apparates. Grete²) erzielte bei schwer zu zerkleinernden Substanzen höhere Zahlen, wenn er sie durch Behandlung mit Schwefelsäure für das weitere Verfahren vorbereitete. — Nach Märcker³) muß der Natronkalk frei von Magnesia sein, während im Gegensatze hierzu Stelling⁴) statt Natronkalk Magnesia oder Natron empfiehlt. Nach Johnson⁵) kann an Stelle von Natronkalk sowohl ein Gemenge von Soda und Kalkhydrat als auch letzteres allein verwendet werden.

Um auch den Stickstoff der Nitrate, Nitrite, Nitrokörper u. s. w. in Ammoniak überführen zu können, sind verschiedene Modifikationen vorgeschlagen worden. A. Guyard⁶) fand hierfür die Gegenwart von Sumpfgas vorteilhaft; zur Entwickelung desselben mischt er 5 g trockenes Natriumacetat mit 45 g Natronkalk, bringt von dieser Mischung 10 bis 15 g in den hinteren Teil einer Verbrennungsröhre, darauf den Rest, gemischt mit der zu untersuchenden Substanz, worauf eine Schicht von gewöhnlichem Natronkalk vorgelegt wird. Dann verfährt er genau nach Will-Varrentrapp. Indessen ist diese Methode von verschiedenen Seiten angefochten worden?). — Ruffle 3) wendet eine Mischung von Natronkalk mit Natriumhyposulfit an und mischt außerdem die Substanz mit Schwefel und Holzkohle, Dünger mit Natriumhyposulfit. Dies Verfahren wird mehrfach als dem Dumasschen gleichwertig angesprochen, falls die Vorschriften genau eingehalten werden 9), während nach anderen Wahrnehmungen 10) stets nur ein Teil des Salpeter-Stickstoffs auf diese Weise gefunden wird; für die Analyse von Düngern hat P. Wagner¹¹) die Methode etwas modifiziert. — Beide Methoden verbindend, empfiehlt Houzeau¹²), ein Gemenge von Natriumhyposulfit, Natriumacetat und Natronkalk in Anwendung zu bringen. Arnold und Wedemeyer¹²) befürworten ein ähnliches Gemisch, sie wählen Natriumformiat statt des Acetats. -Für organische Nitro- und Azoverbindungen fand A. Goldberg 13) genaue Resultate, wenn er dem Natronkalk die gleiche Menge Zinnsulfür und 5 bis 10 Proz. gepulverten Schwefel zufügte. — Grete 14) verwendet für die Analyse von Düngern, um auch die darin vorhandene

¹⁾ H. H. B. Shepherd, Chem. News 38, 251; JB. 1878, S. 1097. —
2) E. A. Grete, Ber. 11, 1558. —
3) Märcker, Zeitschr. anal. Chem. 16, 406. —
4) A. Stelling, Rep. anal. Chem. 1884, S. 1043. —
5) S. W. Johnson, Am. Chem. J. 6, 60; Ber. 17, 215 Ref. —
6) A. Guyard, Chem. News 45, 159; JB. 1882, S. 1268. —
7) John Ruffle, Chem. News 45, 186; Zeitschr. anal. Chem. 21, 585; B. Kissling, Chem. Ztg. 6, 711; C. Arnold, Arch. Pharm. [3] 20, 924; J. König, Rep. anal. Chem. 3, 1. —
8) J. Ruffle, Chem. Soc. J. 39, 87; JB. 1881, S. 1195. —
9) W. Dabrey u. W. v. Herff, Am. Chem. J. 6, 234; Ber. 18, 6 Ref.; Rube, Zeitschr. anal. Chem. 23, 43; D. Crispo, ebend. 22, 434. —
10) G. Fassbender, ebend. 22, 434. —
11) P. Wagner, ebend. 23, 557. —
12) A. Houzeau, Compt. rend. 100, 1445; Ber. 18, 460 Ref.; vergl. a. C. Arnold, Ber. 18, 806, und C. Arnold u. K. Wedemeyer, Zeitschr. anal. Chem. 31, 389. —
18) A. Goldberg, Ber. 16, 2546. —
14) E. A. Grete, Ber. 11, 1557.

Salpetersäure zu reduzieren, Schweselwasserstoff, den er aus dem Natronkalk beigemengtem xanthogensauren Natron entbindet, während Mollins¹) statt des Xanthogenats eine Mischung von Kalk und Schwesel benutzt; es soll hierbei sämtlicher Nitrat-Stickstoff reduziert werden, ohne dass in den entwickelten Gasen Schweselverbindungen nachzuweisen waren. Indessen werden auch mit dieser Modisikation nur bei schwach salpeterhaltigen Düngern befriedigende Resultate erhalten²).

Nach Kjeldahl³) wie nach Arnold⁴) liegt die Hauptsehlerquelle und die Ursache der so sehr voneinander abweichenden Resultate sowohl beim ursprünglichen Will-Varrentrappschen Verfahren, wie bei allen Modifikationen in der Entstehung eines Kanals im vorgelegten Natronkalk, was unter allen Umständen vermieden werden muss. Ferner ist die Bemessung der Temperatur von Wichtigkeit; meist genügt Erhitzen bis zum gerade beginnenden Glühen. eine bestimmte Länge der vorliegenden Masse ist notwendig; eine solche von 15 cm genügt stets, doch ist eine solche bis zu 20 cm zu empfehlen, wenn die Verbrennung nicht sorgfältig überwacht werden Ferner ist zu rasche Verbrennung schädlich; es soll in der Sekunde höchstens eine Blase durch die vorgelegte Flüssigkeit streichen. Wenn die vorgelegte Säure trübe oder gelblich wird, so ist die Bestimmung stets als misslungen zu betrachten. Man soll nicht mehr als 0,5 g, bei stickstoffreichen Substanzen nicht mehr als 0,3 g zur Bestimmung verwenden.

Verfahren von Bettel⁵). In einer Kupferflasche werden die organischen Verbindungen, nach Reduktion etwa vorhandener Nitrate, mit Natronlauge zur Trockne destilliert, geglüht und behufs Oxydation gebildeter Cyanide mit Kaliumpermanganat behandelt. Das Verfahren ist von Bungener und Fries⁶) besonders für flüssige und schwer zu pulvernde Substanzen empfohlen und etwas modifiziert worden.

Verfahren von Piuggari⁷). Derselbe digeriert die zu untersuchende Substanz zuerst zwei bis drei Stunden mit einer Mischung von Chlorsilber und Kalihydrat, wodurch aller Stickstoff in Ammoniak, salpetrige und Salpetersäure übergeführt werden soll; die letzteren werden dann durch Reduktion mit Blattaluminium und Kalihydrat gleichfalls in Ammoniak übergeführt.

Verfahren von Grouven⁸). Dasselbe basiert auf der Verbrennung der organischen Substanzen in überhitztem Wasserdampfe. Dadurch soll etwa die Hälfte des Stickstoffs direkt in Ammoniak übergeführt

¹⁾ J. de Mollins, Arch. ph. nat. [3] 3, 184; JB. 1880, S. 266. — 2) J. König, Rep. anal. Chem. 3, 1. — 3) Kjeldahl, Zeitschr. anal. Chem. 22. 380. — 4) Arnold, Ber. 18, 806. — 5) W. Bettel, Chem. News 45, 38; JB. 1882, S. 1303. — 6) H Bungener u. L. Fries, Rep. anal. Chem. 1883. S. 71. — 7) Piuggari, Compt. rend. 77, 481; JB. 1873, S. 916. — 6) H. Grouven, Landw. Vers. Stat. 28, 343.

werden, während der Rest sich vollständig in dem in der Vorlage kondensierten Teer befindet. Vollständig soll aber die Überführung in Ammoniak gelingen beim Überleiten über eine (fabrikmäßig hergestellte) "Kontaktmasse", bestehend aus einem gebrannten Gemenge von Moor, Wiesenkreide und Cementthon, welche vermöge ihrer Porosität wirken soll. Der von Grouven angegebene Apparat besteht im wesentlichen aus einem im Kohlenofen zu hellster Glut zu erhitzenden Eisenrohr, welches das Schiffchen mit der zu analysierenden Substanz aufnimmt; durch einen gleichmässigen Strom überhitzten Wasserdampfes wird die organische Substanz vergast, und das Gasgemisch wird durch eine ebenfalls rotglühende, 30 cm lange Schicht der Kontaktmasse geleitet. Das hieraus austretende Gasgemenge wird durch eine abgekühlte, mit Normalsalzsäure beschickte Vorlage geleitet, das hier absorbierte Ammoniak nach beendeter Operation durch Titrieren ermittelt. — Salpeter soll zunächst unter Zusatz von Zucker in Wasser gelöst und mit geglühtem Dinasthon gemengt werden. — Das Verfahren ist im Auftrage des preußsischen Landwirtschaftsministeriums durch Kreusler und Landolt1) einer eingehenden Prüfung unterzogen worden, deren Resultat in den Worten gipfelt, daß dasselbe zahlreiche Klippen besitze und nicht leicht richtige Resultate ergebe.

Verfahren von König²). Um sämtlichen Stickstoff, auch den der Nitrate, in einer Operation zu bestimmen, wird folgendermaßen verfahren: 1,0 bis 1,5 g der Substanz wird in einen Kolben von 400 bis 500 ccm eingewogen, dieser mit einer mit Normalschwefelsäure beschickten Vorlage verbunden, dann durch ein Trichterrohr 75 ccm einer Kalilauge, die in 100 ccm 50 g Kalihydrat und 0,75 g Kaliumpermanganat enthält, einlaufen gelassen. Nach zweistündigem Kochen dieser Mischung läßet man erkalten, giebt dann 75 ccm Alkohol, in welchem 10 g Zink- und 10 g Eisenpulver aufgeschlämmt sind, hinzu und destilliert, sobald die erste stürmische Wasserstoffentwickelung vorüber ist, das gebildete Ammoniak mit dem Alkohol über. — J. Cosack³) fand nach diesem Verfahren in salpeterhaltigen Düngemitteln wesentlich geringere Resultate als nach denen von Ruffle und Grete.

Verfahren von Kjeldahl⁴). Nach dieser Methode, die in letzter Zeit die vorher angeführten, in Deutschland wenigstens, zum großen Teil verdrängt hat, geschieht die Überführung des Stickstoffs in Ammoniak durch Erhitzen mit konzentrierter Schwefelsäure und Oxydation der entstandenen Lösung.

Eine bestimmte Menge der zu analysierenden Substanz (bei stick-

¹⁾ U. Kreusler u. H. Landolt, Landw. Vers.-Stat. 30, 245. —
2) J. König, Rep. anal. Chem. 3, 1. — 3) J. Cosack, ebend. 23, 129. —
4) Kjeldahl, Meddelsen fra Carlsberg Laboratoriet 1883; Zeitschr. anal. Chem. 22, 366.

stoffarmen Substanzen 0,7 g, bei stickstoffreichen weniger), welche nicht besonders fein gepulvert zu sein braucht, wird in ein Kölbchen von 100 ccm Inhalt eingewogen und mit 10 ccm konzentrierter Schwefelsäure, der etwas rauchende Schwefelsäure oder Phosphorsäureanhydrid beigemengt ist, zwei Stunden lang auf eine dem Siedepunkte der Säure naheliegende Temperatur erhitzt, bis die Lösung hellbraun und klar geworden ist, wobei dem Kölbchen, um Herausspritzen zu vermeiden, am besten eine geneigte Lage gegeben oder, nach Kreusler¹), eine gestielte Glaskugel aufgesetzt wird. Um die Belästigung durch schweflige Säure zu vermeiden, versieht man, wo ein Abzug fehlt, den Aufschlusskolben mit einem Aufsatz, dessen Abzugsrohr in absorbierende Flüssigkeit taucht²). Bei vielen organischen Substanzen geht der größte Teil des Stickstoffs bereits durch diese Behandlung in Ammoniak über, ein geringerer bei aromatischen Basen und Alkaloiden. Durch Oxydation mit Kaliumpermanganat wird dann die Zerstörung der Substanz vollendet. Zu diesem Zwecke entfernt man die Flamme und lässt in die heisse Lösung sein gepulvertes Kaliumpermanganat durch ein feines Drahtsieb einfallen; es tritt sehr heftige Reaktion, Entfärbung, dann, nach vollendeter Oxydation, schön grüne, bei Anwesenheit von Phosphorsäureanhydrid blaugrüne Färbung ein, worauf man noch kurze Zeit mit einer kleinen Gasflamme erhitzt. Nach dem Erkalten wird mit Wasser verdünnt, in einen Destillationskolben übergespült, mit starker Natronlauge (1,3 spez. Gew.) alkalisch gemacht und das frei gewordene Ammoniak in eine mit 30 ccm 1/20-Normalschwefelsäure beschickte Vorlage abdestilliert, wobei zur Vermeidung des Stolsens etwas Zink zugefügt wird. Da Zinkstaub Spuren Ammoniak oder Stickstoffverbindungen, die während der Destillation Ammoniak liefern, enthalten kann, ist als Ersatz desselben Bimstein vorgeschlagen worden 3). — Die Methode vereinigt große Genauigkeit mit schneller und leichter Ausführung; durch entsprechend konstruierte Apparate 4) wird auch die gleichzeitige bequeme Ausführung mehrerer Bestimmungen ermöglicht. Indessen geben doch einige Alkaloide ihren Stickstoff nicht vollständig ab; auch war das Verfahren zunächst für solche Verbindungen nicht anwendbar, in denen der Stickstoff in Form seiner Oxyde vorhanden ist.

Zahlreiche Modifikationen des Verfahrens verfolgen die Zwecke, die Erhitzungsdauer abzukürzen, die Methode auch für die oben ausgeschiedenen Substanzen brauchbar zu gestalten und Fehlerquellen sowie Unbequemlichkeiten, z. B. das lästige und Verluste verursachende 5) Oxydieren mit Permanganat, zu umgehen. Eine kleine

¹⁾ Kreusler, Landw. Vers.-Stat. 31, 248. — 2) M. Vogtherr, Pharm. Ztg. 45, 667. — 3) Maquenne u. Roux, Ann. ch. anal. appl. 4, 145; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 1295. — 4) Kreusler. Zeitschr. anal. Chem. 24, 393; Heffter, Hollrung u. Morgen, ebend. 23, 558. — 5) Vergl. Proskauer u. Zülzer, Zeitschr. f. Hygiene 4, 186.

Verbesserung in letzterer Beziehung brachte Czeczetka1), indem er das Oxydationsmittel, in starker reiner Schwefelsäure gelöst, mittels eines Trichterrohrs unter die Oberfläche der Zersetzungsflüssigkeit fließen ließ. Einen größeren Fortschritt bedeutet die Zufügung oxydierender Metallverbindungen während des Erhitzens, wodurch einerseits die Dauer desselben erheblich abgekürzt, andererseits die nachträgliche Oxydation gänzlich umgangen werden kann. Zu diesem Zwecke wurden hauptsächlich Quecksilberoxyd und Kupfersulfat sowie Quecksilber und Kaliumsulfat²) oder letzteres und Molybdänsäure³) empfohlen 1). Bei Verwendung von Quecksilber oder dessen Oxyden sind die entstehenden Quecksilberaminverbindungen der späteren Austreibung des Ammoniaks hinderlich; es muss deshalb vor der Destillation das Quecksilber mit Schwefelkalium oder Natriumhypophosphit2) niedergeschlagen oder der zur Neutralisation benutzten Natronlauge eine hinreichende Menge desselben beigegeben werden 5). Der von Ulsch 6) vorgeschlagene Zusatz von Platinchlorid ergab meist zu niedrige Resultate 5). Zusatz von 20 bis 25 Proz. Phosphorsäureanhydrid zur Schwefelsäure neben dem Oxydationsmittel hat sich in den meisten Fällen als nützlich erwiesen. Am besten eignet sich nach Proskauer und Zülzer⁵) ein Säuregemisch von 800 ccm reiner konzentrierter, 200 ccm rauchender Schwefelsäure und 100 g Phosphorsäureanhydrid, wovon 20 ccm auf 0,5 bis 1,5 g der zu untersuchenden Substanz verwandt werden. Budde und Schon7) erwärmen mit Hülfe eines elektrischen Stromes. Es soll dabei die Anwendung fremder Stoffe unnötig werden.

Von mehreren Seiten s) wurde darauf aufmerksam gemacht, dass das Erhitzen bis zur völligen Farblosigkeit bei Zusatz von Kupferverbindungen bis zur grünen resp. blaugrünen Färbung der Lösung fortzusetzen ist. Zur Sicherheit soll man sich durch Zusatz einiger Körnchen Permanganat überzeugen, dass völlige Oxydation erfolgt ist (Arnold). Auch die Art des Erhitzens ist von Einflus; wenn Teile der Substanz an die von Flüssigkeit nicht benetzten Wandungen des Gefäses geraten und dort überhitzt werden, tritt Stickstoffverlust ein. Deshalb soll bis zur völligen Lösung nur mit kleiner Flamme und besser auf Drahtnetz wie im Sandbade erhitzt werden, und auch nach erfolgter Lösung ist darauf zu achten, dass die Gefässwandung oberhalb der Flüssigkeit von der Flamme nicht berührt wird 3).

¹⁾ G. Czeczetka, Monatsh. f. Chem. 6, 63. — 2) Gunning, Zeitschr. anal. Chem. 28, 188; Maquenne u. Roux, Ann. ch. anal. appl. 4, 145; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 1295. — 3) Atterberg, Chem.-Ztg. 22, 505. — 5) C. Arnold, Chem. Centralbl. 1886, S. 337, und Arch. Pharm. [3] 24, 785; H. Wilfarth, Chem. Centralbl. 16, 17 u. 113; S. Schmitz, Zeitschr. anal. Chem. 25, 314; Proskauer u. Zülzer, l. c. — 5) Vergl. Proskauer u. Zülzer, Zeitschr. f. Hygiene 4, 186. — 6) K. Ulsch, Zeitschr. f. d. ges. Brauwesen 1886, S. 81; Zeitschr. anal. Chem. 25, 579. — 7) Budde u. Schon, Zeitschr. anal. Chem. 38, 344. — 6) P. Kulisch, ebend. 25, 149.

Bei der Neutralisation mit Natronlauge soll nach Bosshard¹) nur ein geringer Überschuß derselben und zur Verhinderung des Stoßens möglichst wenig Zink genommen werden, da sonst der massenhaft sich entwickelnde Wasserstoff die Bildung eines feinen Flüssigkeitsstaubes veranlaßt und dadurch ein Überreißen von Natronlauge bewirkt. Zur Vermeidung dieses Übelstandes haben Pfeiffer und Lehmann²), sowie Kindell und Hannin³) u. a.⁴) besondere Sicherheitsvorrichtungen angegeben, während Proskauer und Zülzer das für einen ähnlichen Zweck von König⁵) konstruierte Kugelrohr bewährt fanden. — Zur Vermeidung des Stoßens führten Petri und Lehmann⁶) die Destillation, statt unter Zusatz von Zink, unter Einleiten eines schwachen Dampfstromes aus. — Eine weitere Vereinfachung der Manipulationen wird dadurch erreicht, daß man das Zersetzungsgefäß auch für die Destillation benutzt²).

Um das Verfahren auch für die ursprünglich ausgeschlossenen Verbindungen anwendbar zu machen, schlug v. Asbóth s) bei Nitround Cyanverbindungen Zusatz von Zucker, bei Nitraten einen solchen von Benzoesäure vor; nur die Abkömmlinge des Pyridins und Chinolins sollten sich dann noch der Bestimmung entziehen. Arnold?) fand bei gleichzeitigem Zusatz von Quecksilberoxyd und Kupfersulfat gute Resultate, während Jodlbauer 10) auch dies Verfahren für Nitrate nicht zuverlässig fand und dafür Zusatz von Phenolschwefelsäure, Zinkstaub und einigen Tropfen Platinchlorid empfahl. Auch Salicylsäure wurde empfohlen 11). Bei größeren Mengen von Nitraten erweisen sich indessen alle diese Änderungen als ungenügend, und da, wie Warrington 12) nachwies, dieselben nicht nur ihren eigenen Stickstoff nur unvollkommen in Form von Ammoniak abgeben, sondern auch die Bestimmung des sonst vorhandenen Stickstoffs ungünstig beeinflussen, so müssen sie in diesem Falle für sich bestimmt und in der dem Kjeldahlschen Verfahren zu unterwerfenden Substanz zuvor zerstört werden, was Warrington durch Erhitzen mit Salzsäure und Ferrosulfat und Verdampfen zur Trockne erreicht. Proskauer und

¹⁾ E. Bosshard, Zeitschr. anal. Chem. 24, 199. — 2) Pfeiffer u. Lehmann, ebend. 24, 388. — 3) Kindell u. Hannin, ebend. 25, 155. — 4) Sjollema, Chem.-Ztg. 21, 740; Chattaway u. Orton, Chem. News 79. 85; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 759; Mehring, ebend. 1900, II, S. 140. — 5) J. König, Chem. d. Nahrungsmittel, 2. Aufl. 2, 669. — 6) Petri u. Lehmann, Zeitschr. physiol. Chem. 8, 200. — 7) Privatmitteilung von B. Proskauer. — 8) A. v. Asboth, Chem. Centralbl. 1886, S. 61. — 6) C. Arnold, ebend. 1886, S. 337 u. Arch. Pharm. [3] 24, 785; H. Wilfarth. Chem. Centralbl. 16, 17 u. 113; S. Schmitz, Zeitschr. anal. Chem. 25, 314: Proskauer u. Zülzer, l. c. — 10) M. Jodlbauer, Chem. Centralbl. 1886. S. 433; L. Chenel, Bull. soc. chim. [3] 7, 321; Ber. 25, 803 Ref. — 11) J. Fields, J. Am. Chem. Soc. 18, 1102; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 304: Veitch, ebend. 21, 1094; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 370. — 12) Warington. Chem. News 52, 162; Ber. 18, 578 Ref.

Zülzer¹) verbinden beide Operationen: sie nehmen die Zerstörung der Nitrate im Spiegel-Tiemannschen Apparate²) mittels Eisenchlorür und Salzsäure vor und messen das dabei entwickelte Stickoxyd; der Zersetzungskolben dieses Apparates wird dabei so eingerichtet, daß er alsdann zur weiteren Behandlung des Rückstandes mit dem Säuregemisch dienen kann. Schenke³) reduziert die Nitrate durch Eisen in schwefelsaurer Lösung, setzt dann Quecksilber und konzentrierte Schwefelsäure hinzu und verdampst mit kleiner Flamme zunächst das Wasser, worauf der übliche Außschluß durch stärkeres Erhitzen folgt. Devarda⁴) schließt ähnlich das Kjeldahl-Verfahren der Reduktion mit einer Aluminium-Kupfer-Zinklegierung in alkalischer Lösung an.

Platindoppelsalze des Ammoniaks und der Amine müssen nach van Dam⁵) mit Zinkstaub gemischt werden.

Immerhin bleiben einige Verbindungen der exakten Bestimmung des Stickstoffs auf diesem Wege unzugänglich. Die Methode der elektrolytischen Erwärmung versagt bei Harnsäure und Cyanursäure, vielleicht allgemein bei cyklischen Verbindungen mit mehr als einem Stickstoffatom im Ringe.

M. Krüger⁶) fügt nach Auflösung der Substanz in konzentrierter Schwefelsäure und Erkalten Kaliumbichromat hinzu und erwärmt erst wieder, wenn die Gasentwickelung nachgelassen hat. Auf diese Weise läßt sich der Stickstoff von Benzol-, Pyridin- und Chinolinderivaten leicht in Ammoniak überführen. Nitro- und Nitrosoverbindungen sowie Nitrate wurden zuvor durch Zinnchlorür und metallisches Zinn reduziert⁷). Bei Körpern, in deren Molekel Stickstoff an Sauerstoff oder an ein zweites Stickstoffatom gebunden ist, versagt aber auch diese Methode. Fritsch⁸) hat dieselbe in Kombination mit Messingers Kohlenstoffbestimmung zur gleichzeitigen Bestimmung beider Elemente benutzt.

Die Erörterungen und Modifikationen des Verfahrens sind noch nicht abgeschlossen⁹). Petit und Monnet¹⁰) verbinden dasselbe mit dem Hüfners, indem sie das gebildete Ammoniumsulfat durch Alkalihypobromit zersetzen.

Verfahren von Stock 11). Dasselbe ist eigentlich nur eine Modi-

¹⁾ Proskauer u. Zülzer, Zeitschr. f. Hygiene 4, 186. — 2) Spiegel, ebend. 2, 178 u. Ber. 23, 1362. — 3) V. Schenke, Chem.-Ztg. 20, 1031. — 4) Devarda, Öst.-Ung. Zeitschr. Zuckerind. 1897; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 64; s. a. Bardach, Zeitschr. anal. Chem. 36, 776. — 5) W. van Dam, Rec. trav. chim. Pays-Bas 14, 217; Ber. 29, 54 Ref. — 6) M. Krüger, Ber. 27, 609. — 7) Derselbe, ebend. 27, 1633. — 9) P. Fritsch, Ann. Chem. 286, 4, 294, 79. — 9) Vergl. u. a. C. Arnold u. K. Wedemeyer, Zeitschr. analyt. Chem. 31, 565; A. L. Winton, Chem. News 66, 227; Ber. 26, 294 Ref.; Vincent Edwards, Chem. News 65, 241; Ber. 25, 650 Ref. — 10) A. Petit u. L. Monnet, J. Pharm. [5] 27, 297; Chem. Centralbl. 1893, I, S. 856; dazu Moreigne, Bull. soc. chim. [3] 11, 959; Ber. 28, 246 Ref. — 11) Stock, Chem.-Ztg. 1892, S. 653.

fikation des vorigen. Die Substanz wird mit 10 ccm starker Schwefelsäure und 5g grob gepulvertem Braunstein erhitzt, wobei die Temperatur nicht bis zum Sieden der Säure gesteigert zu werden braucht. Die Zersetzung soll nach einigen Minuten beendet sein. — Bei Anwesenheit von Chloriden muß erst einige Zeit mit Schwefelsäure allein erwärmt und dann erst der Braunstein zugefügt werden, da sonst infolge Chlorentwickelung Verlust an Stickstoff eintreten kann. — In den Resultaten nach dieser und der Kjeldahlschen Methode fand Skertchly¹) bis zu 2 Proz. Abweichungen. Stock²), der bei dieser Gelegenheit einen veränderten Destillationsapparat beschreibt, sucht dies dadurch zu erklären, daß Skertchly das Material nicht genügend fein pulverte, zu viel davon anwandte und ungenügend reinen Braunstein zur Oxydation verwendete.

Pfeiffer und Thurmann³) bewirken die Überführung von organischem Stickstoff in Ammoniak durch Erhitzen mit Natronlauge unter Druck.

Durch Überführung in Salpetersäure bestimmt Hempel⁴) den Stickstoff organischer Substanzen, indem er sie im Autoklaven unter Druck verbrennt.

Bestimmung in einigen besonderen Fällen:

Im Wasser. Wanklyn, Chapman und Smith 5) bestimmen erst das Ammoniak mit Nesslers Reagens, dann Harnstoff durch Destillation mit Natriumkarbonat, wobei derselbe in Ammoniak übergeht, schliefslich Eiweißstoffe durch Kochen mit Kalilauge (ein Drittel des Stickstoffs) und Oxydation mit Kalilaugemanganat (Rest des Stickstoffs) als Albuminoid-Ammoniak. Die Methode ist Gegenstand lebhaster Kontroversen zwischen Wanklyn 6) und verschiedenen Gegnern 7), welche zu sehr unbefriedigenden Resultaten gelangt waren, gewesen; aus denselben geht die Unzuverlässigkeit des Versahrens hervor. — Burghardt 8) bestimmt den Gesamtstickstoff der organischen Substanzen durch Kochen mit Chromsäure und Schwefelsäure und Destillation des gebildeten Ammoniaks nach Versetzen mit Natronlauge.

In explosiven Nitroverbindungen geschieht die Bestimmung ähnlich wie bei Nitraten durch Überführung in Stickoxyd entweder

¹⁾ W. P. Skertchly, Chem.-Ztg. 1892, S. 1523. — 2) Stock, Analyst 18, 58; Chem. Centralbl. 1893, I, S. 794, 795. — 3) Pfeiffer u. Thurmann, Landw. Vers.-Stat. 46, 1. — 4) W. Hempel, Ber. 30, 202. — 5) Wanklyn, Chapman u. Smith, Chem. Soc. J. [2] 5, 445; JB. 1867, S. 827. — 6) J. A. Wanklyn, Chem. News 18, 165 u. 24, 203; JB. 1868, S. 295 u. 1871, S. 877. — 7) Frankland u. Armstrong, Chem. Soc. J. [2] 6, 77; JB. 1868, S. 839; Nicholson, Chem. News 24, 180; JB. 1871, S. 877; Hoogewerff u. van Dorp, Ber. 10, 1936; A. Wanklyn, Am. Chemist 3, 83; JB. 1873, S. 217 u. 917. — 8) C. A. Burghardt, Chem. News 55, 121; Ber. 20, 399 Ref.

durch Eisenoxydulsalz¹) oder durch Schütteln mit Schwefelsäure und Quecksilber²).

In Düngern, Ackererden und anderen Naturprodukten wird der Nitratstickstoff am besten für sich bestimmt und in einer anderen für die Kjeldahlsche oder Will-Varrentrapsche Methode bestimmten Probe vorher zerstört. Dreyfus 3) und Reitmair 4) bewirken dies durch Erhitzen mit Schwefelsäure; besser ist Erhitzen mit Eisenoxydulsalz, da alsdann die Bestimmung des Nitratstickstoffs damit verbunden werden kann. — Da durch Anwendung verschiedenartiger Methoden vielfach voneinander abweichende Resultate erhalten werden, machte Shepherd 5) Vorschläge betreffs einheitlicher Methoden. Guyard 6) schlägt vor, in Ackererden gesondert zu bestimmen: 1. den als Ammoniak vorhandenen Stickstoff (durch Kochen mit Calciumkarbonat und Wasser), dann den Stickstoff, der in Ammoniak überführbar ist, durch 2. Magnesiumkarbonat, 3. gebrannte Magnesia, 4. gebrannten Kalk, 5. Ätzkali. Ostersetzer⁷) bestimmt getrennt einmal die Prozente des Stickstoffs, welche gelöst werden durch Wasser, Ammoncitrat, Citronensäure, Schwefelsäure und durch keins dieser Lösungsmittel; andererseits die Mengen, welche bei trockener Destillation als Ammoniak, freier Stickstoff und Stickoxyde und im Rückstande erhalten Longi⁸) bestimmt zuerst die Ammoniaksalze durch Zersetzung mit Magnesiamilch im Vakuum bei 38 bis 40° und Auffangen des gebildeten Ammoniaks in titrierter Schwefelsäure, dann auf dieselbe Weise das aus Amiden durch Kochen mit Mineralsäuren erhaltene Ammoniak, schliesslich den Amidostickstoff entweder aus der Differenz oder durch Befreiung mittels salpetriger Säure.

Stickoxydul.

Der Nachweis erfolgt, nach G. Lunge⁹), am besten durch Absorption aus dem zu untersuchenden Gasgemisch durch ausgekochten absoluten Alkohol, der Stickoxydul beträchtlich, die anderen in Betracht kommenden Gase kaum löst.

Bestimmung. Nach A. Wagner 10) wird Stickoxydul beim Überleiten über ein glühendes Gemenge von Chromoxyd und Natriumkarbonat vollständig zu Stickstoff reduziert, während Stickoxyd hierbei,

¹⁾ Champion u. Pellet, Ber. 9, 610; Tschellzaff, ebend. 12, 1486; Weselsky, Dingl. pol. J. 254, 111; JB. 1884, S. 1749. — 2) Hempel, Zeitschr. anal. Chem. 20, 82; Lunge, Dingl. pol. J. 245, 171; Hess, Zeitschr. anal. Chem. 22, 128. — 3) Dreyfus, Bull. soc. chim. [2] 40, 267; JB. 1883, S. 1589. — 4) O. Reitmair, Repert. anal. Chem. 5, 261. — 5) H. H. B. Shepherd, Chem. News 50, 180; JB. 1884, S. 1612. — 6) Guyard, Bull. soc. chim. [2] 41, 337; JB. 1884, S. 1611. — 7) J. Ostersetzer, Chem. News 50, 291; JB. 1884, S. 1765. — 8) Anton Longi, Gazz. chim. 15, 117; Ber. 18, 484 Ref. — 9) G. Lunge, Ber. 14, 2188. — 10) A. Wagner, Zeitschr. anal. Chem. 21, 374.

auch im Gemenge mit jenem, nicht zersetzt wird. Es kann dann entweder aus der Menge des so erhaltenen Stickstoffs oder aus der des entstandenen Natriumchromats der Gehalt an Stickoxydul berechnet werden.

Nach O. v. Dumreicher 1) verbrennt das Gas mit Wasserstoff im Eudiometer glatt zu Wasser und Stickstoff, kann somit auf eudiometrischem Wege bestimmt werden. Auch W. Hempel 2) fand, entgegen den Angaben von Lunge 3), auf diesem Wege genaue Resultate. Der zugefügte Wasserstoff soll das zwei- bis dreifache Volum des Stickoxyduls haben. Um dem von Lunge hervorgehobenen Nachteil, dass die bei der Gasanalyse zur Verwendung kommenden Absorptionsflüssigkeiten größere oder geringere Mengen Stickoxydul absorbieren und dadurch Ungenauigkeiten veranlassen, abzuhelfen, sättigt Hempel dieselben mit Stickoxydul derart, dass die gelösten Gasmengen ungefähr dem Partialdruck entsprechen, welchen die Gasanteile bei der Analyse ausüben. Dieser Sättigungsgrad wird dadurch erreicht, dass man mehrere Analysen desselben Gasgemenges hintereinander mit Verwendung derselben Absorptionsflüssigkeiten macht.

Untersalpetrige Säure wird am besten durch das Silbersalz charakterisiert und bestimmt.

Stickoxyd.

Die Bestimmung des Stickoxyds in den Kammergasen erfolgt nach Lunge und Schäppi⁴) durch direkte Absorption mit Chamäleonlösung, Zusatz von Eisenvitriollösung bekannten Gehaltes im Überschuls und Austitrieren desselben mit Chamäleon. Besonderer Apparat zur Analyse: Mulder und van Embden⁵).

Nach v. Knorre und Arndt⁶) benutzt man die Umwandlung durch Erhitzen mit Wasserstoff. Verwendet man hierbei die Wincklersche Palladiumasbestkapillare, so erfolgt die Reaktion nach folgenden zwei Gleichungen:

1.
$$2 \text{ NO} + 5 \text{ H}_2 = 2 \text{ NH}_3 + 2 \text{ H}_2 \text{ O}$$

2. $2 \text{ NO} + 2 \text{ H}_2 = \text{N} + 2 \text{ H}_2 \text{ O}$.

Leitet man aber das Gasgemisch langsam durch eine zur Hellrotglut erhitzte Drehschmidtsche Platinkapillare, so erfolgt die Reaktion
ausschließlich nach der zweiten Gleichung, und es entspricht infolge
dessen die beobachtete Kontraktion, multipliziert mit zwei Drittel, dem
Volumen des vorhandenen Stickoxyds. Für die Bestimmung in Gasgemischen, die gleichzeitig Stickoxydul enthalten, ist zu beachten, daß
für dieses die beobachtete Kontraktion dem Volumen N2O gleich ist.

¹⁾ O. v. Dumreicher, Wien. Akad. Ber. 82, 560. — 2) W. Hempel, Ber. 15, 903. — 3) G. Lunge, ebend. 14, 2188. — 4) Derselbe u. H. Schäppi. Dingl. pol. J. 243, 418 — 5) E. Mulder u. C. E. van Embden, Zeitschr. f. Chem. 1871, S. 312. — 6) v. Knorre u. Arndt, Ber. 32, 2136.

Nach Divers 1) kann auch die Absorption durch Sulfitlösungen zur gasanalytischen Bestimmung des Stickoxyds benutzt werden, da sie (unter Bildung von Alkalinitrososulfat) vollständig und schnell verläuft.

Salpetrige Säure.

Nachweis. Hierzu kann eine große Anzahl von Reaktionen dienen, von denen einige zu den empfindlichsten gehören, über welche die Chemie verfügt.

1. Aus Jodmetallen wird durch salpetrige Säure Jod in Freiheit gesetzt, das durch Ausschütteln mit Schwefelkohlenstoff oder schärfer durch Zusatz von Stärkekleister erkannt werden kann. Bei Nitriten tritt die Reaktion erst auf Zusatz von Säuren ein, aber auch für die freie Saure wird sie durch Zusatz von Schwefelsaure verschärft²), was durch die Beobachtung von Cloëz und Fremy erklärt wird, dass salpetrige Säure den Jod- und Brommetallen anfangs alkalische Reaktion erteilt. Andererseits fand Kämmerer 3), dass die durch die Schwefelsäure aus etwa vorhandenen Nitraten frei gemachte Salpetersäure durch vorhandene organische Substanzen leicht zu salpetriger Säure reduziert wird; derselbe empfiehlt daher statt Schwefelsäure Essigsäure zu verwenden; doch soll diese Vorsicht teils unnötig 4), teils sogar infolge Herabsetzung der Empfindlichkeit nachteilig 5) sein. Eine andere Fehlerquelle soll darin liegen, dass die Blaufärbung durch suspendiertes humussaures Eisen 6) oder durch Mangansuperoxyd 7) hervorgerufen werden kann. Fresenius 8) sucht allen Fehlerquellen zu entgehen und gleichzeitig die Empfindlichkeit der Reaktion zu steigern dadurch, dass er die Säure aus der verdünnten Lösung abdestilliert und das Destillat der weiteren Prüfung unterwirft. Auf demselben Prinzip beruht das von Hager⁹) empfohlene Verfahren; derselbe bringt 4 ccm der zu untersuchenden Flüssigkeit und 1 bis 2 ccm konzentrierte Schweselsäure in ein Reagenzglas und setzt in dieses eine Düte ein, deren Spitze mit der Jodidlösung getränkt ist; beim Erwärmen der Flüssigkeit wird dann die durchtränkte Stelle durch die entweichenden Dämpfe gefärbt. ---Die verwendeten Jodide sind entweder Jodkalium oder das haltbarere Jodzink, dessen Lösung man meist schon mit Stärkekleister gemischt zur Anwendung bringt; auch Jodkadmium ist benutzt worden 10). — Diese Reaktion soll noch einen Teil Stickstoff in Form von salpetriger

¹⁾ Divers, Chem. Soc. Proc. 1898/99, Nr. 198, S. 221; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 148. — 2) Schönbein, Zeitschr. anal. Chem. 1, 13 u. 319; D. Price, Chem. Soc. Qu. J. 4, 151; JB. 1851, S. 626. — 3) Kämmerer, Zeitschr. anal. Chem. 12, 377. — 4) Plugge, ebend. 14, 130. — 5) Ferd. Fischer, Dingl. pol. J. 212, 404. — 6) C. Aeby, Zeitschr. anal. Chem. 12, 378. — 7) Bömer, Ztschr. Unters. Nahrungs- u. Genussm. 1898, S. 401. — 6) R. Fresenius, Zeitschr. anal. Chem. 12, 427. — 9) Hager, Chem. Centralbl. 1883, S. 650. — 10) R. Böttger, Zeitschr. anal. Chem. 12, 232.

Säure in 10000000 Tln. Wasser anzeigen 1). Leeds 2) machte darauf aufmerksam, daß auch vollkommen reines, von salpetriger Säure freies Wasser beim Stehen an der Luft nach Zusatz von Zinkjodidstärke und Schwefelsäure Blaufärbung zeigt; vielleicht spielt hier die Bildung von Ammoniumnitrit bei der Verdunstung des Wassers eine Rolle. — Nitrate zeigen die Reaktion erst nach vorangehender gelinder Reduktion, z. B. nach dem Umrühren mit einem Kadmiumstabe 3).

- 2. Eisenvitriol wird durch Nitrite schwach, nach Zusatz von Essigsäure dunkelbraun gefärbt 1).
- 3. Kaliumpermanganat wird entfärbt 5). Das Verfahren von Fresenius, vorherige Destillation unter Zusatz von Essigsäure, darf bei dieser Prüfungsmethode nicht angewendet werden, da die käufliche reine Essigsäure stets bei der Destillation mit übergehende Stoffe enthält, welche schon für sich Permanganat entfärben 6).
- 4. Die Lösung von Kupferchlorür in rauchender Salzsäure wird schön indigblau gefärbt, die Farbe verschwindet durch Erhitzen oder Zusatz von Alkalien. Doch zeigt Untersalpetersäure, falls sie nicht zu stark verdünnt ist, dasselbe Verhalten. In konzentrierter Schwefelsäure, die salpetrige Säure enthält, geben reduziertes Kupfer sowie Kupferoxydul und Kuprosalze eine intensive Purpurfarbe, die nach einiger Zeit von selbst, bei Erwärmen oder Zusatz von Wasser sofort verschwindet?).
- 5. Einwirkung von Ferrocyankalium: a) Man tropft zu der su untersuchenden Lösung Ferrocyankalium ein, solange noch keine Färbung eintritt, dann wenig Essigsäure; bei Gegenwart von Nitriten (nicht von Nitraten) entsteht dann eine Gelbfärbung 8); dieselbe beruht auf der Oxydation des gelben Blutlaugensalzes zu rotem, indem die Reaktion auch in der Kälte glatt nach der Gleichung 2FeCy6K $+ 2 NO_2H + 2 C_2H_4O_2 = Fe_2C_{12}K_6 + 2 C_2H_3O_2K + 2 NO + 2 H_2O_2$ verläuft; bei nicht zu starker Verdünnung ist auch die Entwickelung des Stickoxyds zu beobachten; die Reaktion, am besten unter Ausschluss der Luft vorzunehmen, soll ebenso empfindlich sein wie die Jodkaliumstärkereaktion und durch Wasserstoffsuperoxyd, sowie durch gelöste und atmosphärische Luft, wahrscheinlich auch durch organische Substanzen weniger beeinflusst werden 9). b) Man vermischt mit einigen Tropfen Ferrocyankaliumlösung und etwas Salzsäure, erwärmt auf 70 bis 80°, neutralisiert nach Abkühlen mit Alkalikarbonat und

¹⁾ Ch. Ekin, Pharm. J. Trans. [3] 12, 286; JB. 1881, S. 1162. — 2) A. R. Leeds, Chem. News 40, 38; Zeitschr. anal. Chem. 18, 535. — 3) Schönbein, Zeitschr. anal. Chem. 1, 13 u. 319. — 4) Ernst, Zeitschr. Chem. 1860, S. 19. — 5) Kubel, J. pr. Chem. 102, 229. — 6) Plugge, Zeitschr. anal. Chem. 14, 130. — 7) Sabatier, Compt. rend. 122, 1417; Ber. 29, 597 Ref. — 8) Schäffer, Sill. Am. J. [2] 2, 117; JB. 1851, S. 625. — 9) Ch. M. v. Deventer, Ber. 26, 589 u. 958; Derselbe u. B. H. Jürgens, ebend. 26, 982.

setzt ein bis zwei Tropfen Alkalisulfid hinzu; es tritt alsdann infolge der stattgehabten Bildung von Nitroprussiden Violettfärbung ein 1); Chatard 2) kocht mit Ferrocyankalium und Essigsäure und bringt nach erfolgter Abkühlung Schwefelammonium hinzu, worauf Blaufärbung eintritt.

- 6. Mit Cyankalium, Kobaltchlorür und wenig Essigsäure vermischt, geben Nitrite eine schön rosaorangefarbene Lösung infolge Bildung von Nitrocyankobaltkalium³).
- 7. Schwefelsaures Anilin, in Schwefelsäure gelöst, wird durch salpetrige Säure oder deren Salze rot gefärbt; beim Vermischen der konzentrierten Salzlösungen mit konzentrierter wässeriger Lösung von Anilinsulfat tritt selbst bei sehr geringen Mengen deutlicher Phenolgeruch auf, während Nitrate nur Gelbfärbung hervorrufen 2).
- 8. Fuchsin in Essigsäurelösung wird durch Spuren von salpetriger Säure violett, dann blau, grün und schließlich gelb gefärbt; Wasserzusatz stellt dann die ursprüngliche Fuchsinfarbe nicht wieder her 4).
- 9. Wässerige Pyrogallussäure wird durch salpetrige Säure rasch gebräunt 5).
- 10. Wässerige Guajakollösung bewirkt in mit Schwefelsäure angesäuerter Nitritlösung eine charakteristische Orangefärbung. Dieselbe tritt bei $n/_{100\,000}$ -Lösung sofort, bei $n/_{1000\,000}$ -Lösung innerhalb einer halben Stunde auf 6).
- 11. Die wässerige Lösung der schwefelsauren Diaminobenzoesäure wird durch salpetrige Säure in verdünnter Lösung gelb bis tief orangerot gefärbt; bei mehr salpetriger Säure scheidet sich ein braunroter, amorpher Niederschlag ab; es soll durch diese Reaktion noch 1 Tl. in 5000000 Tln. Wasser entdeckt werden können?).
- 12. Indigblau wird schon in der Kälte entfärbt, besonders bei Gegenwart von Kochsalz⁸); andererseits wird durch Schwefelwasserstoff entfärbte Indigotinktur durch Spuren von Nitriten gebläut⁹).
- 13. Mit salpetriger Säure beladene Schwefelsäure wirkt oxydierend und entfärbend auf ammoniakalische Kochenilletinktur⁹). Guajaktinktur wird gebläut⁹).
- 14. Eine Auflösung von Diphenylamin in reiner Schwefelsäure (etwa 0,1 g im Liter) wird durch einen Tropfen Nitritlösung gebläut 10).
- 15. Karbolsäure wird rot gefärbt; die Reaktion ist nicht sehr empfindlich und giebt nicht immer bei gleichem Nitritgehalt gleiche Farbentöne 11).

¹⁾ Lenssen, J. pr. Chem. 82, 50; Kalle u. Prickharts, Zeitschr. anal. Chem. 1, 24. — 2) T. M. Chatard, Chem. News 24, 225; Chem. Centralbl. 1871, S. 426. — 3) C. D. Braun, Zeitschr. anal. Chem. 3, 467. — 4) A. Jorrissen, ebend. 21, 210. — 5) Schönbein, ebend. 1, 13 u. 319. — 5) Spiegel, Ber. 33, 639. — 7) P. Griess, Ann. Chem. 154, 333. — 8) Liebig; Schweigg. Journ. 49, 257. — 9) Schönbein, J. pr. Chem. 92, 151. — 10) E. Kopp, Ber. 5, 284 Korresp. — 11) Plugge, Zeitschr. anal. Chem. 14, 130.

- 16. m-Diaminobenzol (m-Phenylendiamin) wird noch durch sehr verdünnte Lösungen (1:10000000) gelb gefärbt, auch 1-,3-Toluylendiamin ist ein ähnlich empfindliches Reagens 1); man verwendet zweckmäßig eine Lösung von 5 g in einem Liter Wasser, die mit wenig Schwefelsäure oder besser Essigsäure versetzt wird; trübe Wasser sind mit Essigsäure zu destillieren, die Prüfung dann im Destillate vorzunehmen; Eisenoxydverbindungen beeinträchtigen durch Gelbfärbung die Reaktion, doch beseitigt die Gegenwart von überschüssiger Schwefelsäure die Empfindlichkeit des Reagens gegen dieselben; Gegenwart organischer Substanzen ist ohne wesentliche Störung 2). In alkalischer Lösung wird das Reagens durch salpetrige Säure, im Gegensatz zu Ozon, nicht gefärbt 3).
- 17. Sulfanilsäure wird durch salpetrige Säure in Diazobenzolsulfosäure verwandelt, welche durch Zusatz von schwefelsaurem Naphtylamin in die in verdünnter saurer Lösung noch tief magentarote Azobenzolnaphtylaminsulfosäure übergeführt wird; äußerst empfindliche Reaktion 4), noch 0,0001 Tl. Nitrit in 100000 Tln. Wasser anzeigend 5).

Die beiden letztgenannten Reaktionen sind bei Gegenwart von Wasserstoffsuperoxyd (noch unter 0,01 Proz.) nicht anwendbar, da durch dasselbe die betreffenden Reagentien zerstört werden 6).

Erdmann?) fügt als Endkomponente der Diazobenzolsulfosäurelösung nach 10 Minuten dauernder Einwirkung Aminonaphtol-K-Säure (1-Amino-8-naphtol-4,6-disulfosäure) als saures Alkalisalz, in Gemisch mit Natriumsulfat, zu. Es entsteht dann ein leuchtendes Bordeauxrot. Die Reaktion ist äußerst empfindlich, sie zeigt noch 1 Tl. NO₂ Na in 300000000 Tln. Wasser an ⁸). Noch größer, 1:2000000000, ist die Empfindlichkeit, wenn statt der Sulfanilsäure die entsprechende Karbonsäure, also p-Aminobenzoesäure, zunächst diazotiert wird ⁸).

Ferner wird statt Sulfanilsäure vielfach das entsprechende Derivat des Naphtalins, die Naphtionsäure, benutzt und das entstandene Diazoniumsalz mit β -Naphtol oder auch nochmals mit Naphtionsäure gekuppelt. Es tritt dann, besonders in ammoniakalischer Lösung, intensiv rosenrote Färbung auf 9).

18. Meldola ¹⁰) empfahl als empfindliches Reagens eine Aminoazoverbindung von der Formel $NH_2-C_6H_4-N=N-C_6H_4-N$ (CH₃)₂, welche durch Diazotieren von p-Nitranilin, Kombinieren mit Dimethylanilin und Reduktion des entstandenen Nitrokörpers erhalten wird;

¹⁾ P. Griess, Ber. 11, 624; A. R. Leeds, Chem. News 40, 38; Zeitschr. anal. Chem. 18, 535. — 2) Preusse u. Tiemann, Ber. 11, 627. — 3) Erlwein u. Weyl, ebend. 31, 3158. — 4) P. Griess, ebend. 12, 426; R. Warington, Chem. Soc. J. 39, 229; JB. 1881, S. 182. — 5) Gill u. Richardson, J. Am. Chem. Soc. 18, 21; Ber. 29, 1012 Ref. — 6) Hoppe-Seyler, Ber. 16, 1917. — 7) H. Erdmann, ebend. 33, 210; Zeitschr. angew. Chem. 1900, S. 33. — 8) Mennicke, Zeitschr. angew. Chem. 1900, S. 235, 711. — 9) Vgl. Riegler, Pharm. Centralh. 38, 223; Zeitschr. anal. Chem. 35, 677. — 10) R. Meldola, Ber. 17, 256.

diese Verbindung wird durch salpetrige Säure nochmals diazotiert, und das hierdurch entstandene Produkt färbt sich an der Luft intensiv blau. — Das Reagens wird in 0,05 proz. salzsaurer Lösung verwendet.

19. Indol, in verdünntem Alkohol (0,1 bis 0,2:1000) gelöst, erzeugt in schwach salzsauren, 70 bis 80° warmen Nitritlösungen eine schöne rote Färbung. Die Reaktion ist sehr empfindlich und auch zu kolorimetrischer Bestimmung geeignet 1) (Nitrosoindolreaktion).

Um auch neben Nitraten salpetrige Säure durch Reaktionen, welche für jene in gleicher Weise Gültigkeit haben, nachweisen zu können, entfernt Piccini²) die Nitrate nach Zusatz von verdünnter Schwefelsäure mittels Harnstoff und prüft dann das Filtrat in gewöhnlicher Weise. Eine vollkommene Ausfällung der Nitrate ist auf diese Weise indessen nicht zu erreichen, es empfiehlt sich daher die Anwendung der spezifischen Salpetrigsäurereaktionen.

Bestimmung. Dieselbe kann auf kolorimetrischem Wege nach den meisten der beim Nachweis erwähnten Farbreaktionen erfolgen. Für einige derselben ist das Verfahren genauer ausgearbeitet worden, so für die Bestimmung in Schwefelsäure mittels Diphenylamin von Kopp³), in Wasser durch die Färbung, welche das aus Jodkalium ausgeschiedene Jod hervorbringt 1). Besser benutzt man die Blaufärbung, welche in Zinkjodidstärkelösung hervorgerufen wird 5). bringt 100 ccm der zu prüfenden Lösung, die bei zu starkem Gehalt so weit zu verdünnen ist, dass die Farbreaktion erst nach Verlauf einiger Minuten eintritt, in einen engen Cylinder aus farblosem Glase, in welchem diese Menge eine 18 bis 20 cm hohe Schicht einnimmt, fügt 3 ccm Zinkjodidstärkelösung und 1 ccm verdünnte Schwefelsäure (1:3) hinzu und vergleicht die eintretende Blaufärbung mit der der möglichst gleichzeitig in derselben Weise behandelten Kaliumnitritlösungen. Nach Fischer⁶) ist dies Verfahren wegen des störenden Einflusses organischer Stoffe nicht zuverlässig. — P. Griess?) verwendet die Diaminobenzoesäure, an deren Stelle man auch Metaphenylendiamin nehmen kann; die erforderlichen Lösungen sind: 1. eine in der Kälte gesättigte Lösung von schwefelsaurer Diaminobenzoesäure, die, wenn gefärbt, mit Tierkohle behandelt werden muß; 2. eine Lösung von Silbernitrit, dargestellt durch Auflösen von 0,328 g in einem Liter Wasser, von der jeder Kubikcentimeter 0,1 mg salpetriger Säure NO2H entspricht; 3. farblose, von Salpetersäure freie Schwefelsäure; 4. vollkommen farbloses, destilliertes Wasser; ist das zu untersuchende Wasser gefärbt, so wird es durch einige Tropfen Aluminiumsulfat-

¹⁾ O. Bujwid, Chem.-Ztg. 18, 364; vgl. Spiegel, ebend. 17, 1563. —
2) A. Piccini, Gazz. chim. ital. 9, 395; Ber. 12, 1928. —
3) E. Kopp, Ber. 5, 284 Korresp. —
4) Ph. Holland, Chem. News 17, 123; JB. 1868, S. 865. —
5) H. Trommsdorff, Zeitschr. anal. Chem. 8, 358 u. 9, 168. —
6) Ferd. Fischer, Dingl. pol. J. 212, 404. —
7) P. Griess, Ann. Chem. 154, 333.

lösung und nachheriges Zufügen von Natriumkarbonat völlig entfärbt. wobei salpetrige Säure nicht mit niedergerissen wird. — Davy¹) benutzt die sehr empfindliche gelbe bis braune Farbreaktion mit Gallussäure, auf welche Nitrate ohne Einfluß sind. Die Gallussäurelösung muß stark sein und, wenn nötig, durch Tierkohle entfärbt werden. Vorhandenes Eisen ist vorher durch Fällen mit Ammoniak zu entfernen.

Riegler²) benutzt Naphtionsäure, Erdmann sein beim Nachweis erwähntes Reagens.

Baudet und Jandrier³) lassen zu 2 ccm der zu prüsenden Lösung, nachdem darin 0,1 g Resorcin gelöst wurde, 1 ccm konzentrierte Schweselsäure zusließen. Die an der Berührungszone entstehenden Färbungen werden nach einer Stunde mit solchen von Lösungen bekannten Gehaltes verglichen.

Green und Rideal⁴) versetzen mit Anilinlösung bekannten Gehaltes, bis Jodkaliumstärke nach 12 Stunden nur noch eben Blaufärbung erzeugt. Da die Umsetzung zu Diazobenzol quantitativ erfolgt, lässt sich aus der Menge des verbrauchten Anilins die der vorhandenen salpetrigen Säure berechnen; die ungefähre Menge derselben bestimmt man zweckmäsig vorher durch Titration mit $\frac{n}{10}$ -Permanganatlösung.

Statt des Anilins verwendet Schultz 5) Sulfanilsäure.

Volumetrische Bestimmungsmethoden. Durch die Menge des zur Oxydation der salpetrigen Säure erforderlichen und daher entfärbten Permanganats bestimmte zuerst Péan de St.-Gilles die Säure; die Verdünnung muß derartig sein, daß ein Zerfallen der durch eine stärkere Säure in Freiheit gesetzten salpetrigen Säure (unter Bildung von Salpetersäure und Stickoxyd) verhindert wird, wozu mindestens 5000 Tle. Wasser auf 1 Tl. Säure erforderlich sind). Die Zersetzung erfolgt nach der Gleichung 5 N₂O₃ + 2 Mn₂O₇ = 5 N₂O₅ + 4 MnO. Es wird zu der Auflösung der Nitrite in sehr schwach angesäuertem Wasser erst Permanganat bis zur fast beendeten Oxydation zugefügt, dann erst stark sauer gemacht und weiter Permanganat bis zur hellroten Färbung zugesetzt, oder es wird ein Überschuß von Permanganat zugefügt, die Lösung nach starkem Ansäuern zum Kochen erhitzt und der Überschuß mit Oxalsäure zurücktitriert.). Da bei der

¹⁾ E. W. Davy, Pharm. J. Trans. [3] 13, 466; JB. 1882, S. 1269. —
5) Riegler, Zeitschr. anal. Chem. 36, 306. —
5) Baudet u. Jandrier, J. ph. chim. [6] 4, 248. —
6) G. Green u. S. Rideal, Chem. News 49, 173; 17, 291 Ref. —
5) G. Schultz, Chemie des Steinkohlenteers, 2. Aufl. 11, S. 131; Zeitschr. Farben- u. Textilchem. 1, 37, 149; vgl. G. Lunge, Zeitschr. angew. Chem. 1902, S. 169. —
6) Péan de St.-Gilles, Compt. rend. 46, 624; J. pr. Chem. 73, 473. —
7) R. Fresenius, Quant. Anal., 6. Aufl., 1, 390; vgl. a. Feldhaus, Zeitschr. anal. Chem. 1, 426. —
6) L. P. Kinnicutt u. J. U. Nef, Am. Chem. J. 5, 388; JB. 1883, S. 1539.

Analyse natürlicher Wässer bei der auf diesem Wege erforderlichen Zeitdauer oder Temperatur auch die vorhandenen organischen Substanzen auf das Permanganat reduzierend einwirken und so die Genauigkeit der Bestimmung beeinträchtigen würden, hat Kubel 1) das Verfahren für diesen besonderen Fall dahin modifiziert, dass er die neutrale oder alkalische Lösung mit einem Überschuss von Kaliumpermanganat, dann nach Ansäuern mit verdünnter Schwefelsäure die noch rote Lösung mit einem bekannten Volum entsprechend verdünnter Eisenvitriollösung (oder besser, weil haltbarer, Eisenoxydulammonsulfatlösung) versetzt und den Überschuss der letzteren mit Permanganat zurücktitriert. Bei Gegenwart leicht zersetzlicher organischer Substanzen ist nach Fischer²) auch dieses Verfahren ungenügend; es giebt dann nur bei vorheriger Destillation mit Essigsäure, wie sie Fresenius³) empfiehlt, gute Resultate. Lunge 1) lässt die Nitritlösung zu der mit Schwefelsäure angesäuerten, auf 40° erwärmten Chamäleonlösung zuflielsen.

Titration mit Indigo s. bei Salpetersäure.

Gasvolumetrisch bestimmt man die Säure durch Reduktion zu Stickoxyd oder Stickstoff und Messen des entwickelten Gases. Die Reduktion zu Stickoxyd erfolgt mittels Eisenchlorürlösung; ist dieselbe völlig neutral, so werden Nitrate nicht angegriffen, und Piccini⁵) benutzt dies, um Nitrite neben jenen zu bestimmen; der hierzu benutzte Apparat ähnelt dem von Tiemann für die Bestimmung der Salpetersäure (s. diese) verwendeten. Pellet⁶) benutzt neutrale Ferrosalze in essigsaurer Lösung. — Auch kann man, und zwar schon in der Kälte die Entwickelung von Stickoxyd durch Ferrocyankalium und Essigsäure benutzen, wobei die etwa 3 Proz. betragende Absorption dieses Gases durch die Reduktionsflüssigkeit zu berücksichtigen ist⁷).

Gailhat⁸) misst den beim Sieden mit konzentrierten Ammoniumsalzlösungen entwickelten Stickstoff.

A. Longi⁹) zersetzt die Lösung durch Harnstoff und Essigsäure und misst den entwickelten Stickstoff.

Riegler ¹⁰) oxydiert mit Wasserstoffsuperoxyd, wobei die Reaktion nach der Gleichung $H_2O_2 + NO_2H = H_2O + NO_3H$ erfolgt, und berechnet die salpetrige Säure aus der Differenz im Sauerstoff, welchen eine gemessene Menge der Wasserstoffsuperoxydlösung vor und nach

¹⁾ Kubel, J. pr. Chem. 102, 229. — 2) Ferd. Fischer, Dingl. pol. J. 212, 404. — 3) R. Fresenius, Zeitschr. anal. Chem. 12, 427. — 4) G. Lunge, Ber. 10, 1074; Derselbe, Zeitschr. angew. Chem. 1891, S. 629; Reitmair u. Stutzer, ebend. 1891, S. 666. — 5) A. Piccini, Gazz. chim. ital. 11, 267; JB. 1881, S. 1168. — 6) Pellet, Ann. ch. anal. appl. 5, 361; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 1089; vgl. L. L. de Coninck, ebend. — 7) Ch. M. van Deventer, Ber. 26, 589 u. 958; Derselbe u. B. H. Jürgens, ebend. 26, 932. — 8) J. Gailhat, J. ch. pharm. [6] 12, 9; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 397. — 9) A. Longi, Gazz. chim. ital. 13, 469; JB. 1883, S. 1538. — 10) Riegler, Zeitschr. anal. Chem. 36, 665.

Einwirkung der mit Schwefelsäure angesäuerten Nitritlösung mit Kaliumpermanganat und Schwefelsäure entwickelt.

Orloff¹) milst die Menge des bei Gegenwart von Jodalkali durch Salzsäure allein entwickelten Stickoxyds.

Die beiden letzterwähnten Reaktionen werden auch in der Weise nutzbar gemacht, dass man die entstandene Salpetersäure²) bezw. das ausgeschiedene Jod bestimmt³). Im letzten Falle muss bei Ausschluss der Luft gearbeitet werden.

Ferner kann die Bestimmung erfolgen durch Überführung in Ammoniak in derselben Weise wie die der Salpetersäure (s. diese).

Bestimmung in den Dämpfen der Schwefelsäurefabriken. Mactear 4) leitet die Dämpfe durch ein mittels Kautschukverbindungen vereinigtes System von vier Röhren, in welchen sie durch Sodalösung absorbiert werden. Er bestimmt dann entweder die Gesamtsäuremenge durch Titration des überschüssigen Natriumkarbonats und zieht davon die mittels Baryumsulfat bestimmte Schwefelsäure ab, oder er führt die salpetrige Säure in Ammoniak über, indem er in einem Chlorcalciumbade den Inhalt des Röhrensystems mit Zink-Eisenmischung und Natron zur Trockne destilliert. — Vasey 5) und ebenso Davis 6) absorbieren die Gase durch Sodalösung unter Zusatz von Wasserstoffsuperoxyd und bringen alsdann das Ganze völlig zur Trockne; das überschüssige Karbonat wird alsdann mit Schwefelsäure in kochend heißer Lösung zurückgemessen und die in der Lösung vorhandene Salpetersäure durch Überführung in Stickoxyd bestimmt.

Nitrosoverbindungen werden durch die Liebermannsche Reaktion nachgewiesen. Zur quantitativen Bestimmung der Nitrosogruppe erhitzt Clauser⁷) mit überschüssigem Phenylhydrazin in Eisessiglösung. Dabei entwickelt 1 NO 2 At. Stickstoff. Es ist indessen noch fraglich, ob dieses Verfahren allgemein anwendbar ist.

Salpetersäure.

Nachweis. Viele Nitrate veranlassen beim Erhitzen in einer unten zugeschmolzenen Glasröhre das Auftreten roter Dämpfe; alle Nitrate zeigen dies Verhalten, wenn etwas Bleioxyd beigemengt wird⁵) oder wenn sie mit konzentrierter Schwefelsäure und mit metallischem Kupfer erhitzt werden. Die Dämpfe färben Papier, das mit angesäuerter Eisenvitriollösung getränkt ist, gelblich bis bräunlich.

¹⁾ Orloff, Chem. Centralbl. 1899, I, S. 805. — 2) Riegler, Zeitschr. anal. Chem. 36, 655. — 3) Dunstan u. Dymond, Pharm. J. Trans. 1889, S. 741; Ber. 22, 708 Ref.; L. Robin, J. ch. pharm. [6] 7, 575; Chem. Centralbl. 1898, H. S. 312; L. W. Winkler, Chem.-Ztg. 23, 454. — 4) W. Mactear, Chem. News 41, 16, 43, 52, 67; Dingl. pol. J. 235, 461. — 5) T. E. Vasey, Chem. News 41, 47; JB. 1890, S. 1286. — 6) G. E. Davis, Chem. News 41, 69; W. J. Lovett, ebend. 41, 70 u. 181; JB. 1880, S. 1286. — 7) R. Clauser, Ber. 34, 889. — 8) Stein, Dingl. p. Journ. 155, 416.

Zum Nachweise von Alkalinitraten kann auch das Verhalten gegen Sulfate, am besten Alaun, dienen, welche (mit Ausnahme der Alkalisulfate) beim trockenen Erhitzen die Salpetersäure austreiben 1).

Werden Nitrate auf Kohle vor dem Lötrohre erhitzt, so verbrennt die Kohle lebhaft, und es hinterbleiben Karbonate, freie Basen oder reduzierte Metalle.

Mikrochemisch erkennt man Salpetersäure in Form des Strychnin-2) oder des Baryumsalzes 3). Um die Krystalle des letzteren zu bereiten, wird z. B. die zu prüfende Substanz in der Höhlung eines ausgeschliffenen Objektträgers mit einem Tröpfchen Schwefelsäure versetzt, während am Deckgläschen ein Tropfen Baryumhydratlösung hängt 4).

Vermischt man eine Flüssigkeit, welche Salpetersäure oder deren Salze enthält, mit dem gleichen Volum konzentrierter Schwefelsäure, die natürlich keine Stickstoffverbindungen enthalten darf, und schichtet man dann vorsichtig eine konzentrierte Eisenvitriollösung darüber, so entsteht an der Berührungsstelle eine dunkle, bei sehr kleinen Mengen von Salpetersäure rötliche Zone infolge von Absorption des gebildeten Stickoxyds durch die Eisenlösung 5).

Mit einer Lösung von Manganverbindungen in rauchender Salzsäure geben Salpetersäure und Nitrate nach Aufkochen eine dunkelgrünschwarze Färbung mit gelblichem Stich, bedingt durch Bildung von Mangansuperchlorid. Die Färbung ist beim Kochen recht haltbar, während sie durch Verdünnen mit Wasser sofort verschwindet. Wie Nitrate verhalten sich Chlorate, Hypochlorite, Chromate, Bleisuperoxyd, nicht aber Nitrite und Mennige ⁶).

Verdampft man einen Tropfen der zu prüfenden Flüssigkeit auf Porzellan zur Trockne und giebt man zu dem noch etwa 100° warmen Rückstande ein bis zwei Tropfen Phenolschwefelsäure, so zeigt sich bei Vorhandensein von Salpetersäure eine bräunlichrote Färbung, die durch Ammoniak in Gelb übergeht. Es entsteht hierbei Pikrinsäure bezw. deren Ammoniumsalz. Bei etwas erheblicherer Menge von Salpetersäure wird die Färbung oft grünlich statt gelb. — Die Phenolschwefelsäure für diese Reaktion erhält man durch Auflösen von 1 Tl. Phenol in 4 Tln. reiner konzentrierter Schwefelsäure und Verdünnen mit 2 Tln. Wasser 7).

¹⁾ E. P. Perman, Chem. News 83, 193; Chem. Centralbl. 1901, I, S. 1216.

2) Vitali, Boll. chim. farm. 37, 417; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 513.

3) Brauns, Chem. Centralbl. 1897, I, S. 434.

4) Schroeder van der Kolk, Jahrb. Mineral. 1897, I, S. 219.

5) Desbassins de Richemont, J. ch. méd. 11, 507; Wackenroder, Ann. Chem. 18, 158; s. a. A. Vogel jun., Zeitschr. anal. Chem. 5, 230; Th. Bolas, Chem. News 28, 248; JB. 1873, S. 917; P. T. Austen u. J. Ch. Chamberlain, Am. Chem. J. 5, 209; JB. 1883, S. 1541; H. Hager, Chem. Centralbl. 1884, S. 621.

6) L. L. de Koninck, Bull. ass. belge des chim. 16, 94; Chem. Centralbl. 1902, II, S. 14.

7) Sprengel, Ann. Phys. 121, 188.

Pyrogallussäure wird durch Salpetersäure rot gefärbt 1).

Werden 5 ccm einer Lösung von 20 g Kresol in 280 g konzentrierter Schwefelsäure mit 2 ccm wässeriger Nitratlösung versetzt, dann nach fünf Minuten mit 5 ccm destilliertem Wasser und nach Erkalten mit überschüssigem Ammoniak, so tritt Gelbfärbung ein 3).

Übergießt man den Trockenrückstand einer salpetersäurehaltigen Lösung mit etwas konzentrierter Schweselsäure und fügt man ein Körnchen Brucin hinzu, so tritt eine rötliche Färbung auf, die nach Reichardt noch bei Verdünnung von 1 Tl. Salpeter auf 100000 Tle. Wasser, nach Nicholson sogar noch bei 1:10000000 wahrnebmbar ist. Brucin erleidet allerdings dieselbe Färbung auch durch Kaliumchlorat und konzentrierte Schweselsäure; doch wird dann die Färbung nicht, wie die durch Salpetersäure verursachte, durch Zinnsalz in Violett verwandelt. Diese Violettsärbung ist also erst für die Anwesenheit von Salpetersäure beweisend, wird aber durch ein Zuviel an Schweselsäure leicht verhindert (Luck). Die hierbei entstehenden Produkte sind von Böhne und Lindo näher untersucht worden. — Die Brucinreaktion ist außer wegen ihrer Empsindlichkeit auch deswegen besonders wichtig, weil sie durch salpetrige Säure nicht hervorgerusen wird.

Werden 0,5 ccm einer Lösung von zehn Tropfen Anilin in 50 ccm Schwefelsäure von 15 Proz. mit 1 ccm konzentrierter Schwefelsäure zusammengebracht und wird durch diese Lösung ein mit salpetersäurehaltiger Flüssigkeit benetzter Glasstab durchgeführt, so entstehen rote Streifen, nach und nach färbt sich die ganze Flüssigkeit rosenrot bis braunrot⁴). Bei Verdünnung von 1:1000 ist diese Reaktion nach Reichardt³) nicht mehr wahrzunehmen.

Furfurobenzidin, in konzentrierter Schwefelsäure gelöst, wird durch die geringsten Spuren von Salpetersäure tief kaffeebraun gefärbt 5).

Gegen Diphenylamin sowie gegen Indigolösung verhält sich Salpetersäure wie salpetrige Säure (s. diese). Die Blaufärbung mit Diphenylamin ergeben ferner auch Chlorsäure, unterchlorige Säure. Brom- und Jodsäure, Vanadin-, Chrom- und Übermangansäure, Ferrisalze, Wasserstoffsuperoxyd⁶). Nach Longi⁷) soll man bei Gegenwart solcher Säuren die mit Natriumkarbonat neutralisierte Lösung mit schwefliger Säure im Überschuß behandeln, sodann erwärmen und

¹⁾ Clutmann, Zeitschr. anal. Chem. 25, 225; Nencki, Ber. 27, 2737.

— *) Russwurm, Pharm. Centralh. 40, 510. — *) Berthunot, J. Pharm. 27, 560; JB. Berz. 22, 174; Kersting, Ann. Chem. 125, 254; Luck. Zeitschr. anal. Chem. 8, 406; Schönn, ebend. 9, 211; Reichardt, Arch. Pharm. 145, 108; E. Nicholson, Chem. News 25, 89; JB. 1872, 8. 881. R. Böhne, Ber. 11, 741; D. Lindo, Chem. News 37, 98; JB. 1878, 8. 91. Lunge u. Lwoff, Zeitschr. angew. Chem. 1894, 8. 345. — *) C. D. Braun. Dingl. pol. J. 185, 479. — *) H. Schiff, Ann. Chem. 201, 355. — *) C. Laar. Ber. 15, 2086; vgl. a. Cimmino, Zeitschr. anal. Chem. 38, 429; Utz. Pharm. Ztg. 45, 229. — *) A. Longi, Gazz. chim. ital. 13, 465; JB. 185. 8. 1541.

wiederum mit Natriumkarbonat neutralisieren. Durch Kochen werden Chrom und etwa sonst ausfallende Metalloxyde abgeschieden und durch Filtration entfernt. Das Filtrat wird mit Essigsäure und Bleisuperoxyd gekocht, bis Stärkepapier dadurch nicht mehr gefärbt wird (Entfernung von Brom und Jod). Dann wird das in Lösung gegangene Blei mit Natriumsulfat ausgefällt, die Flüssigkeit filtriert und zur Trockne eingedampft, schließlich der Rückstand mit Wasser aufgenommen und in gewöhnlicher Weise der Prüfung unterworfen.

Eine Lösung von p-Toluidinsulfat in Schwefelsäure wird durch Salpetersäure rot gefärbt¹); salpetrige Säure bewirkt darin nur eine gelbliche bis gelbbraune Färbung, die anderen, mit Diphenylamin Blaufärbung ergebenden Säuren eine intensiv blaue Färbung²). Nach Rosenstiehl³) soll reines p-Toluidin zunächst auch durch Salpetersäure eine blaue Färbung erleiden, die aber schnell in Violett und Rot, zuletzt in Braun übergeht.

Woodruff ') empfiehlt eine Mischung von zwei Tropfen Dimethylanilin und 0,2 g p-Toluidin mit 10 ccm konzentrierter Schwefelsäure, die eine farblose und beständige Lösung bildet. Von dieser Lösung wird 1 ccm mit einem Tropfen der zu untersuchenden Lösung versetzt. Nach dem Umschütteln und Erkalten erscheint sie dann bei Anwesenheit von Nitraten 1. blutrot, 2. nach Übersättigen mit Kalilauge schmutziggelb, 3. nach Verdünnen mit Wasser gelb, während Chlorate bei 1 intensiv braun, bei 2 mittelbraun und bei 3 hellbraun färben.

Auf Zusatz angesäuerter Lösungen von Cinchonamin scheidet sich das schwer lösliche Nitrat desselben krystallinisch aus. Es ist diese Reaktion besonders zum mikrochemischen Nachweise der Salpetersäure in Pflanzen empfohlen worden ⁵).

Karbazol, in konzentrierter Schwefelsäure gelöst, erleidet Grünfärbung 6), Salicylsäure eine tiefrote bis blaßgelbliche Färbung 7); Naphtol in 1 proz. absolutalkoholischer Lösung bildet bei Gegenwart von konzentrierter Schwefelsäure mit salpetersäurehaltigen Flüssigkeiten eine gelbe, braunrote bis braunschwarze Kontaktschicht 8).

Eine blutrote Färbung, die durch Zusatz von wenig Wasser in Violettrot übergeht, geben Nitrate mit Salicin in konzentrierter Schwefelsäure⁹).

Man kann ferner die Salpetersäure durch Einwirkung von metallischem Zink oder Kadmium 10) zu salpetriger Säure oder durch starke

¹⁾ A. Longi, Gazz. chim. ital. 13, 465; JB. 1883, S. 1541. — 2) Derselbe, Zeitschr. anal. Chem. 23, 350. — 3) Rosenstiehl, Bull. soc. chim. 10, 200. — 4) Woodruff, J. Am. Chem. Soc. 19, 156. — 5) A. Arnaud u. L. Padé, Compt. rend. 98, 1488; JB. 1884, S. 1573; Arnaud, ebend. 99, 190; Ber. 17, 446 Ref. — 6) S. C. Hooker, Ber. 21, 3302 u. Am. Chem. J. 11, 249; Ber. 22, 605 Ref. — 7) G. Loof, Pharm. Centralh. 31, 706. — 6) H. Hager, ebend. 26, 353. — 6) Vitali, Boll. chim. farm. 37, 417; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 513. — 10) F. H. Storer, Sill. Am. J. [3] 12, 176; JB. 1876, S. 980.

Reduktionsmittel, wie Natriumamalgam, zu Ammoniak reduzieren und dann in der neuen Form nachweisen.

Über die Brauchbarkeit der verschiedenen Methoden liegt eine Anzahl vergleichender Untersuchungen vor, besonders von Wagner 1). Longi 2), Warington 3), Walden 4). Die meisten sonst sehr brauchbaren Reaktionen leiden an dem Übelstande, daß sie von salpetriger Säure in derselben Weise hervorgerufen werden. Man muß sich deshalb stets von deren Anwesenheit überzeugen und sie event. zerstören, wenn man nicht ein Reagens wie Brucin, das die direkte Unterscheidung gestattet, zur Hand hat. Nach Warington 3) können sich aber bei allen Methoden zur Zerstörung der Nitrite leicht Nitrate bilden. wogegen man sich allerdings, wie Piccini 5) nachwies, durch Beobachtung gewisser Vorsichtsmaßregeln schützen kann.

Nachweis in wollenen Geweben. Läst sich den entstandenen gelben Flecken die Säure nicht durch warmes Wasser entziehen, so soll man die betreffenden Stellen ausschneiden und mit 20 proz. Ätzkalilösung übergielsen. Das sich bildende xanthoproteinsaure Kalifärbt dann die Flüssigkeit tief orange, und aus der mit der zehnfachen Menge Wasser verdünnten und filtrierten Flüssigkeit scheiden sich beim Neutralisieren mit verdünnter Schweselsäure gelbe Flocken ab. welche durch Ammoniak tief orangerot bis blutrot gefärbt werden 6).

Nachweis in Leichenteilen: Seyda und Woy?). — Um in Vergiftungsfällen freie Salpetersäure neben gebundener nachweisen zu können, neutralisiert man nach Vitali⁸) mit Baryumkarbonat, laugt mit Alkohol aus, kocht mit Soda und zieht zur Beseitigung von Kaliumnitrat wiederum mit Alkohol aus.

In Milch erhält man bei Anwesenheit von Nitraten mit nicht zu viel Formalin eine Blaufärbung. Je mehr Salpetersäure zugegen ist, um so mehr Formalin kann man zugeben, ehe die Färbung durch andere Reaktionsprodukte des Formalins verdeckt wird⁹).

Bestimmung. In Lösungen des Salpetersäurehydrats läst sich die quantitative Bestimmung, soweit hierzu nicht die Feststellung des spezifischen Gewichtes ausreicht, durch Titration mit Normallauge bewirken oder durch Neutralisieren mit Baryt, Eindampsen nach Aussällung des etwaigen Überschusses an diesem durch Kohlensäure und Wägen der entstandenen Menge Baryumnitrat. Der hierfür zu verwendende Baryt muß selbstverständlich von allen anderen Basen völlig

¹⁾ A. Wagner, Zeitschr. anal. Chem. 20, 329. — *) A. Longi, ebend. 23, 355. — 3) R. Warington, Chem. News 51, 39; Ber. 18, 124 Ref. — 4) P. Walden, Journ. d. russ. phys.-chem. Ges. 1887 [1], S. 274. — 5) A. Piccini, Atti d. Acc. dei Lincei Rend. 1885, S. 686; Ber. 18, 720 Ref. — 6) H. Fleck, Rep. anal. Chem. 1884, S. 252. — 7) Seyda u. Woy. Zeitschr. öffentl. Chem. 3, 487. — 8) Vitali, Boll. chim. farm. 37, 417. Chem. Centralbl. 1898, II, S. 513. — 6) Fritzmann, Zeitschr. öffentl. Chem. 3, 610.

dampfen und den Rückstand, bei 110 bis 112° getrocknet, zur Wägung zu bringen; doch muß beim Trocknen die Temperatur sehr sorgsam eingehalten werden. Die Bestimmung durch Überführung in das Baryumsalz läßt sich auch bei denjenigen Nitraten durchführen, deren Basen durch Baryt fällbar sind. Bei denjenigen Salzen, deren Basen durch Alkalien oder Alkalikarbonate abgeschieden werden, kann dies durch einen Überschuß derselben bewirkt und durch Rücktitrieren dieses Überschusses im Filtrate die Menge der Säure bestimmt werden ¹). Es ist bei diesen Verfahren natürlich die Abwesenheit anderer Säuren Voraussetzung.

In allen Nitraten kann die Menge der Salpetersäure durch die Menge Stickstoff bestimmt werden, welche beim Glühen mit fein verteiltem Kupfer erhalten wird?) (s. S. 838). Auch die Kjeldahlsche Methode der Stickstoffbestimmung ist mit gewissen Modifikationen für Nitrate verwendbar. Hierbei wird aber nicht nur der Stickstoff der Salpetersäure, sondern auch der aus sonst vorhandenen Stickstoffverbindungen gefunden.

Fleck⁸) führt Calciumnitrat durch Kaliumsulfat in Kaliumnitrat über, dieses durch Glühen mit organischer Substanz, z. B. Zucker, in Karbonat, löst letzteres in einem gemessenen Volumen Normalsalpetersäure und titriert den Überschuss der letzteren zurück. Die Differenz entspricht dann der ursprünglich vorhandenen Salpetersäure.

C. Nöllner 1) wollte Salpetersäure in Salpeter und den Salpeterlaugen durch Benutzung der Löslichkeit des Ammoniumsalzes in Alkohol bestimmen. Er erwärmt 1 g mit Ammonsulfat und wenig Wasser, fügt dann absoluten Alkohol hinzu und mischt die von den Sulfaten abfiltrierte Flüssigkeit mit einer alkoholischen Lösung von reinem Ätzkali, wodurch Kaliumnitrat gefällt wird und nach Waschen mit Weingeist gewogen werden kann. Die nach diesem Verfahren erhaltenen Resultate sollen aber selbst für technische Zwecke nicht genügen 5).

Bekanntlich geben bei der Destillation mit verdünnter Schwefelsäure Nitrate ein Destillat, in dem die Salpetersäure als Hydrat enthalten ist. Lässt man dieses Destillat durch verdünnte Alkalilösung von bekanntem Gehalte absorbieren und titriert man nach beendeter Destillation den Überschus des Alkali in der Vorlage zurück, so findet man durch die Differenz die Menge der vorhandenen Salpetersäure 6).

¹⁾ Fresenius, Langer u. Wawnikiewicz, Ann. Chem. 117, 230.—
2) Weltzien, ebend. 132, 215.—
3) Fleck, J. pr. Chem. 108, 53.—
4) Nöllner, Ztschr. anal. Chem. 6, 375.—
5) A. Span, Dingl. pol. J. 187, 264; Fr. Jobst, Zeitschr. anal. Chem. 7, 449.—
6) Gladstone, J. pr. Chem. 64, 442; H. Rose, Ann. Phys. 116, 121; Finkener, Zeitschr. anal. Chem. 1, 309; Fuchs, ebend. 6, 175.

Reich 1) fand, dass sich die Salpetersäure in Kalium- und Natriumnitrat durch Glühen mit fein verteilter Kieselsäure bestimmen lasse.
wobei der Gewichtsverlust ihrer Menge entspricht. H. Rose 2) empfahl
dies Verfahren und schlug als passende Form der Kieselsäure Infusorienerde vor, während Gräger 3) ein Gemenge von dieser und
Kaliumbichromat empfahl. Auch Kaliumbichromat allein 1) und Boraxglas 5) sind zum Austreiben der Salpetersäure in Vorschlag gebracht
worden. Nach Fresenius 6) liefern sie alle befriedigende Resultate.
wenn die Versuche mit genauer Kenntnis und sorgfältiger Berücksichtigung der Eigentümlichkeiten der einzelnen Schmelzmittel angestellt werden.

Neben diesen, auf der Eigenschaft der Salpetersäure als flüchtiger Säure beruhenden und daher bei Gegenwart von anderen gleichartigen Säuren nicht anwendbaren Methoden giebt es solche von weit allgemeinerer Anwendbarkeit, bei denen die oxydierende Wirkung der Säure benutzt wird. Es wird dabei entweder die Menge der oxydierten Substanz oder des aus der Salpetersäure entstandenen Reduktionsproduktes bestimmt.

I. Bestimmung aus der Menge oxydierter Substanz 1. Oxydation von Eisenoxydul. Eisenoxydulsalze werden in saurer Lösung durch Nitrate, welche dabei ihren Stickstoff als Stickoxyd abgeben, zu Eisenoxydsalzen oxydiert. Die Einwirkung erfolgt nach der Gleichung $6 \text{ Cl}_2 \text{Fe} + 2 \text{NO}_3 \text{K} + 8 \text{ClH} = 4 \text{H}_2 \text{O} + 2 \text{ClK}$ + 3 Cl₆ Fe₂ + 2 NO. Die Menge des oxydierten Oxydulsalzes kann man erfahren, wenn man eine bekannte Menge desselben anwendet und nach beendeter Zersetzung den Überschuss mit Kaliumpermanganat oder Kaliumbichromat 7) zurücktitriert 8). Nach Lunge soll dies Verfahren sich besonders für Bestimmung von Salpetersäure in Schwefelsäure eignen; ist gleichzeitig salpetrige Säure zugegen, so wird diese erst durch Kaliumpermanganat oxydiert und die entsprechende Menge nachher in Abzug gebracht. - Oder man kann das gebildete Eisenchlorid titrimetrisch bestimmen 9). Die Methode besitzt eine Anzah! von Fehlerquellen, die leicht zu unrichtigen Resultaten führen und auch durch die verschiedensten Modifikationen nicht eliminiert werden

¹⁾ Reich, Berg- u. hüttenm. Zeitschr. 1861, Nr. 21; Zeitschr. and. Chem. 1, 86. — *) H. Rose, Ann. Phys. 116, 635. — *) Gräger, Chem. Centralbl. 1863, S. 655. — *) Persoz, Rép. de Chim. appliquée, 1861, p. 258; Zeitschr. anal. Chem. 1, 85. — *) v. Schaffgotsch, Ann. Phys. 57, 260. — *) Fresenius, Zeitschr. anal. Chem. 1, 181 u. Quant. Anal., 6. Aufl., 1, 516. — *) Beilhache, Compt. rend. 108, 1122; Ber. 22, 455 Ref. — *) Pelouze. J. pr. Chem. 1847, S. 329; Abel u. Bloxam, Chem. Soc. Quart. J. 9, 97 J. pr. Chem. 69, 262; Fresenius, Ann. Chem. 106, 217; G. Lunge, Ber. 10, 1073. — *) Braun, J. pr. Chem. 81, 421; Fresenius, Zeitschr. and. Chem. 1, 34; Eder, ebend. 16, 267.

konnten 1), sie wird auch praktisch kaum noch verwendet, da die Bestimmung des bei dieser Reaktion gebildeten Reduktionsproduktes, des Stickoxyds, leichter und sicherer zum Ziele führt.

Da die Braunfärbung, welche bei Einwirkung von Ferrosulfat auf Salpetersäure eintritt, erst bei Überschuß des ersteren bestehen bleibt, setzt van Deventer²) zu der mit überschüssiger Schweselsäure versetzten Nitratlösung unter Lustabschluß so lange Ferrosalzlösung bekannten Gehaltes hinzu, bis die braune Farbe beim Umschütteln nicht mehr verschwindet. Aus dem Verbrauch an Ferrosalz wird dann der Gehalt an Salpetersäure berechnet.

- 2. Oxydation von Chromoxyd. Wird Chromoxyd in Gegenwart von Alkalikarbonat mit Nitraten geglüht, so oxydiert es sich zu Chromsäure, entsprechend der Gleichung $Cr_2O_3 + 2NO_8K + CO_8K_2 = 2CrO_4K_2 + 2NO + CO_2$. Das so gebildete Chromat kann durch Fällen der wässerigen Lösung mit Merkuronitrat und Glühen des erhaltenen Niederschlages von Merkurochromat wieder in Chromoxyd übergeführt werden, aus dessen Menge sich dann diejenige der vorhandenen Salpetersäure berechnet³). Das recht umständliche Verfahren giebt nur unter besonders günstigen Umständen gute Resultate; solche sind ausgeschlossen, sobald Basen zugegen sind, die mit Chromsäure unlösliche Salze bilden (Eder).
- 3. Oxydation von Zinnchlorür. Zinnchlorür wird in salzsaurer Lösung von Nitraten, unter Reduktion derselben zu Ammoniak, zu Chlorid oxydiert nach der Gleichung $4 \operatorname{SnCl}_2 + \operatorname{NO}_3 K + 9 \operatorname{Cl} H = 4 \operatorname{SnCl}_4 + \operatorname{Cl} K + \operatorname{NH}_8 + 3 \operatorname{H}_2 O$. Die Menge des hierzu verwendeten Chlorürs kann durch Titration ermittelt werden 4).

Auf dieselbe Weise kann man Nitrogruppen in organischen Verbindungen bestimmen 5).

Nach Henriet⁶) verläuft die Einwirkung von überschüssiger saurer Zinnchlorürlösung nach der Gleichung $3 \operatorname{SnCl}_2 + \operatorname{NO}_3 K + 8 \operatorname{Cl} H = 3 \operatorname{SnCl}_4 + \operatorname{NH}_2 \operatorname{OH} \cdot \operatorname{Cl} H + \operatorname{Cl} K + 2 \operatorname{H}_2 \operatorname{O}$ nur bis zur Bildung von Hydroxylamin, so dass bei Titration des überschüssigen Zinnchlorürs mit Jod der Minderverbrauch von 6 At. Jod 1 At. Stickstoff entspricht.

4. Oxydation von Salzsäure. Die durch Einwirkung von konzentrierter Schwefelsäure auf trockene Nitrate frei gemachte Salpeter-

¹⁾ Holland, Chem. News 17, 219; Zeitschr. Chem. 1868, S. 533; Ungerer, Dingl. pol. J. 172, 144; Finkener, Roses Handb. d. anal. Chem., 6. Aufl., 2, 926; Follenius, Zeitschr. anal. Chem. 11, 177; Mohr, Dingl. pol. J. 160, 219; Eder, Zeitschr. anal. Chem. 16, 267. — 3) Ch. M. van Deventer, Zeitschr. physik. Chem. 31, 50. — 3) Wagner, Dingl. pol. J. 200, 120; Zeitschr. anal. Chem. 11, 91 u. 20, 345; Eder, ebend. 17, 434; Spiegel, Zeitschr. f. Hyg. 2, 168. — 4) Pugh, Chem. Centralbl. 1860, S. 27; Schenk u. Chapman, Laboratory 1, 152; Zeitschr. anal. Chem. 6, 372; O. v. Dumreicher, ebend. 20, 290. — 3) Young u. Swain, J. Am. Chem. Soc. 19, 812; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 1162. — 6) H. Henriet, Compt. rend. 132, 966; Chem. Centralbl. 1907, I, S. 1176.

säure reagiert mit der Salzsäure gleichzeitig vorhandener Chloride unter Entwickelung von Stickoxyd und Chlor gemäß der Gleichung 2 NO₃ + 6 Cl H = 4 H₂O + 6 Cl + 2 NO. Die Gase werden in Kaliumferrocyanidlösung geleitet, wo das Chlor in bekannter Weise Ferricyankalium bildet, und der Überschuß an Ferrocyankalium wird mit Kaliumpermanganat zurücktitriert 1). Man kann auch das Gas in Jodkaliumlösung auffangen und das ausgeschiedene Jod titrieren.

- 5. Oxydation von Oxalsäure. Hager hat eine Bestimmungsmethode darauf begründet, dass Nitrate durch Glühen mit Oxalsäure in Karbonate übergeführt werden, deren Menge durch Titration mit Salzsäure bestimmt werden kann. Diese Methode leidet an dem Übelstande, dass Chloride in analoger Weise auf Oxalsäure einwirken²), sie dürfte auch schwerlich benutzt werden.
- II. Bestimmung der Menge des aus der Salpetersäure entstandenen Reduktionsproduktes. 1) Überführung in salpetrige Säure. Dieses erste Reduktionsprodukt kann leicht kolorimetrisch, z. B. durch Jodzinkstärke, oder volumetrisch durch Titration mit Kaliumpermanganat bestimmt werden. Schönbein³) suchte dahin zu gelangen, indem er die nitrathaltige Flüssigkeit mit Zinkamalgam erhitzte. Doch kann hierdurch auch eine weitergehende Reduktion, bis zu Ammoniak, hervorgerufen werden.

Es ist überhaupt kaum ein Mittel bekannt, Salpetersäure zu salpetriger Säure zu reduzieren, ohne daß eine weitergehende Reduktion zu befürchten wäre. Von den Metallen dürfte sich das Kadmium, wenn chemisch rein, noch am besten dazu eignen. Vielleicht ist auch in der Fähigkeit gewisser Bakterienarten, Nitrate zu Nitriten und nicht weiter zu reduzieren, ein analytisches Mittel gegeben.

2) Überführung in Stickoxyd. Wie bereits erwähnt, werden Nitrate durch Erhitzen mit Eisenoxydulsalzen in saurer Lösung zu Stickoxyd reduziert. Die Menge des erhaltenen Stickoxyds wird bestimmt entweder, indem man durch Wasser und Sauerstoff Salpetersäure daraus regeneriert und diese titriert⁴), zweifellos die exakteste Methode, oder durch direkte Messung⁵). Während dabei anfangs Quecksilber

¹⁾ Bohlig, Zeitschr. anal. Chem. 37, 498. — 2) Mohr, ebend. 11, 167; A. Bertrand, Monit. scientif. [3] 11, 492; JB. 1881, S. 1174. — 3) Schönbein, Zeitschr. anal. Chem. 1, 13. — 4) Schlösing, Ann. ch. phys. [3] 40, 479; J. pr. Chem. 62, 142; Fresenius, Zeitschr. anal. Chem. 1, 34; E. Schulze, ebend. 6, 384; Reichardt, ebend. 8, 118; E. Wildt u. A. Scheibe, ebend. 23, 151. — 5) Reichardt, ebend. 9, 24; F. Schulze u. H. Wulfert, Landw. Versuchsst. 12, 164; Zeitschr. anal. Chem. 9, 400; F. Tiemann, Ber. 6, 1034 u. 11, 920; Spiegel, Zeitschr. Hyg. 2, 168; F. Jean, Bull. soc. chim. [2] 26, 10; JB. 1876, S. 979; R. Warington, Chem. Soc. J. 37, 468; Ber. 13, 1886 Ref.; Derselbe, Chem. Soc. J. 41, 345; JB. 1882, S. 1267; A. Wagner, Zeitschr. anal. Chem. 20, 329; Kratschmer, ebend. 26, 608; L. L. de Coninck, ebend. 33, 200; A. Barillé, Bull. soc. chim. [3] 11, 434; Ber. 27, 762 Ref.

und Kalkmilch zum Absperren des Gases bezw. zur Absorption der Beimengungen benutzt wurden, wandte man späterhin 10- bis 20 proz. Natronlauge an. Besonders bei der Bestimmung durch Messung des Gases ist sorgsam auf die Abwesenheit von Luft zu achten, alle zur Verwendung gelangenden Flüssigkeiten müssen durch Auskochen davon befreit sein. Da noch, wenn die Flüssigkeit im Zersetzungsgefäße fast zur Trockne gelangt ist, also nicht mehr hinreichend Wasserdämpfe zur Austreibung vorhanden sind, Entwickelung von Stickoxyd stattfindet, so müssen die Gase schließlich durch einen Kohlensäurestrom aus dem Zersetzungsgefäße entfernt werden. Bei Beobachtung dieser Vorsichtsmaßregeln ist diese Methode als eine fast absolut genaue zu bezeichnen. Zur Ausführung empfiehlt sich der folgende Apparat 1) (Fig. 6):

A ist ein Rundkolben von etwa 150 ccm Inhalt, in welchen mittels gut eingepalsten doppelt durchbohrten Gummistopfens das Zuleitungsrohr B und das mit einem Entbindungsstück zu verbindende Abzugsrohr C eingesetzt sind. B endigt etwa 2 cm über dem Boden von A und läuft nach oben in eine kugelförmige Erweiterung von etwa 50 ccm Inhalt aus. An der Ansatzstelle der letzteren ist das Gasleitungsrohr D eingeschliffen, welches mit dem Koblensäureapparate in Verbindung gesetzt wird.

Nachdem der Kolben mit der zu untersuchenden Lösung beschickt ist, wird durch D Kohlensäure eingeleitet und gleichzeitig sum mäßigen Sieden erhitzt, bis das durch C entweichende Gas sich luftfrei erweist, was durch einen Versuch mittels mit Kalilauge gefüllten

Fig. 6.

Reagenzglases konstatiert werden kann. Es wird nun das Mefsrohr über das Entbindungsrohr gestülpt; dann werden in die Erweiterung von B 20 com frisch bereiteter und ausgekochter Eisenchlorürlösung gebracht und durch Lüften von D einfließen gelassen; auf dieselbe Weise werden 40 com konzentrierter ausgekochter Salzsäure nachgeschickt. Sobald die Flüssigkeit im Kolben wieder ins Sieden gelangt ist, wird der Kohlensäurestrom abgestellt und erst gegen Ende der Operation, wenn der Kolbeninhalt fest zu werden beginnt, wieder angelassen.

Es sollen ebenso gute Resultate wie mit obigem Verfahren erzielt werden, wenn gegen Ende der Operation durch Verschließen der Ausführungeöffnungen am Entwickelungsgefälse und Abstellen der Erhitzungsflamme ein Vakuum erzeugt und dann von neuem erhitzt wird.

¹⁾ L. Spiegel, Ber. 23, 1361. — 2) A. Baumann, Zeitschr. angew. Chem. 1888, S. 662.

Es ist indessen notwendig, diese Operation mehrmals zu wiederholen. Um die Erzeugung des Vakuums mehrmals hintereinander zu erleichtern, dient nach Blyth 1) ein Quecksilberventil.

Um den Fehler, der durch die wechselnde Konzentration der Sperrstüssigkeit und die demgemäs schwankende Tension entsteht, zu vermeiden, psiegt man nach beendeter Austreibung des Stickoxyds das Gasmelsrohr in Wasser zu übertragen. Doch sind auch besondere Modifikationen angegeben worden, bei denen diese Übertragung in Wegfall kommt²).

Die Berechnung der vorhandenen Salpetersäure aus der gefundenen Menge Stickoxyd wird durch eine von Baumann *) angegebene Tabelle wesentlich erleichtert.

Ein Fehler soll dadurch entstehen, dass der in der Sperrstüssigkeit enthaltene Sauerstoff etwas Stickoxyd in salpetrige Säure überführt. Glaser 1) schlägt deshalb vor, eine 1 proz. Jodkaliumlösung hinzuzufügen, welche ihrerseits wieder salpetrige Säure in Stickoxyd überzuführen vermag.

Böhmer 5) bestimmt das entwickelte Stickoxyd nicht durch Messung, sondern durch Wägung; er bedient sich dazu einer Lösung von 10 g Chromsäure in 10 bis 15 ccm 12 proz. Salpetersäure, durch welche er das Stickoxyd absorbieren lässt.

Auch kann die Menge des gebildeten Stickoxyds in der Weise bestimmt werden, dass man es in titrierter Kaliumpermanganatlösung absorbiert und den Überschuss der letzteren zurücktitriert 6).

Die Oxydation des Stickoxyds zu Salpetersäure erfolgt besser als durch Sauerstoff und Wasser durch Wasserstoffsuperoxyd in alkalischer Lösung, wobei aber auch Sauerstoff zugegen sein muß. Es entsteht dann zunächst Untersalpetersäure, und die Reaktion vollendet sich nach der Gleichung $N_2O_4 + H_2O_2 + 2 NaOH = 2 NO_3Na + 2 H_2O$. Es wird dann mit Schwefelsäure übersättigt, um das überschüssige Wasserstoffsuperoxyd zu zerstören, kurze Zeit stehen gelassen und mit Natronlauge zurücktitriert 7).

Schon bei gewöhnlicher Temperatur entsteht Stickoxyd, wenn Nitrate mit konzentrierter Schwefelsäure und metallischem Quecksilber in Berührung kommen. Man milst das entwickelte Gas, läßt aber bei genauen Bestimmungen dann noch eine Lösung von Eisensulfat zur Absorption des Stickoxyds hinzutreten und zieht ein etwa verbleibendes

¹⁾ Blyth, Chem. Soc. Proc. 15, 50; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 805.

2) Davidson, Chem. News 81, 97; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 786; Vl. Stanek, Zeitschr. Zuckerind. Böhm. 25, 356.

2) A. Baumann, Zeitschr. angew. Chem. 1888, S. 662.

4) Glaser, Zeitschr. anal. Chem. 31, 285; vgl. a. Charlotte F. Roberts, Sill. Am. J. [3] 46, 126; Chem. Centralbl. 1893, 2, 559.

5) C. Böhmer, Zeitschr. anal. Chem. 22, 20.

4) H. N. Morse u. A. F. Linn, Amer. Chem. J. 8, 274; Ber. 19, 880 Ref.

7) H. Wilfarth, Zeitschr. anal. Chem. 27, 411 u. Landw. Vers.-Stat. 29, 439.

Gasresiduum von dem anfangs gefundenen Volumen ab 1). Diese Methode wird besonders zur Bestimmung der Salpetersäure in Schwefelsäure verwendet.

3) Überführung in Ammoniak. Dieselbe erfolgt leicht durch Wasserstoff in statu nascendi, der durch ein Metall aus einer Säure oder einem Alkali entwickelt wird. Als ganz besonders wirksam haben sich Kombinationen je zweier Metalle erwiesen, die zusammen ein Voltasches Plattenpaar bilden.

Das älteste Verfahren, bei dem in schwefelsaurer Lösung durch Zink reduziert wurde²), wird wohl kaum noch angewendet, da seine Unzulänglichkeit vielfach erwiesen ist³). Boyd-Kinnear will allerdings in sehr verdünnter Lösung gute Resultate erhalten haben⁴).

An Stelle von Schwefelsäure benutzte Boyer⁵) Salzsäure. Ulsch⁶) ersetzt das Zink durch Eisen, wodurch ohne Bildung von salpetriger Säure vollständige Überführung in Ammoniak bewirkt werden soll. Brandt⁷) weist darauf hin, daß das zur Anwendung kommende reduzierte Eisen Stickstoff, vielleicht in Form einer organischen Verbindung (?) enthalten kann.

Bessere Resultate wurden erzielt durch Kombination zweier Metalle, und zwar hauptsächlich von Zink mit Kupfer⁸) und mit Eisen⁹).

Zur Reduktion in alkalischer Lösung wurden als Wasserstoffentwickler vorgeschlagen: Natriumamalgam 10), Aluminium 11) und andere Metalle. Wolf 12) kam dann zuerst auf den Gedanken, die bei Anwendung eines Metalles nicht erreichbare vollständige Reduktion durch

¹⁾ W. Crum, Ann. Chem. 62, 233; Finkener, Roses Handb. d. anal. Chem. 2, 826; Frankland u. Armstrong, Chem. Soc. J. 1868, S. 106; W. Thorp, Sutton's volumetric Analysis, IIInd ed., p. 316; R. Warington, Chem. Soc. J. 1879, p. 375; G. Lunge, Ber. 11, 434; G. Davis, Chem. News 37, 45; JB. 1878, S. 1046. - 2) Martin, Compt. rend. 37, 947; Krocker u. Dietrich, Zeitschr. anal. Chem. 3, 64. — *) Finkener, s. 1); Fresenius, Quant. Anal., 4. Aufl., 8. 372; Terreil, Compt. rend. 63, 630. - 4) J. Boyd-Kinnear, Chem. News 45, 159 u. 46, 33; JB. 1882, S. 1268 u. Zeitschr. anal. Chem. 25, 224. — b) E. Boyer, Compt. rend. 110, 954; Ber. 23, 437 Ref. — 6) K. Ulsch, Zeitschr. anal. Chem. 30, 175 u. 31, 394; V. Schenke, Chem.-Ztg. 17, 977. — 7) L. Brandt, Chem.-Ztg. 23, 22. — *) T. E. Thorpe, Chem. Soc. J. [2] 11, 541; JB. 1873, S. 913; S. W. Johnson, Sill. Am. J. [3] 13, 260; JB. 1877, S. 1042; M. W. Williams, Chem. Soc. J. 39, 100, 144; JB. 1881, S. 1160; Derselbe, Pharm. J. Trans. [3] 14, 854; JB. 1884, S. 1573; R. Brewer Lee, Analyst 8, 137; JB. 1883, 8. 1527; W. F. Keating Stock, J. Soc. Chem. Ind. 16, 107; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 769. - *) Theodor F. Schmitt, Chem.-Ztg. 17, 178; Wedemeyer, Arch. Pharm. 231, 372. — 10) Blunt, Arch. Pharm. 199, 130; Gramp, J. pr. Chem. [2] 11, 72. — 11) Chapman, Chem. Soc. J. [2] 6, 172; J. pr. Chem. 104, 253; F. Schulze, Chem. Centralbl. 1861, S. 833; P. Blunt, Chem. News 25, 205; JB. 1872, S. 880; R. Ormandy u. J. B. Cohn, Chem. Soc. J. 57, 811; Ber. 23, 753 Ref.; Harvey, Analyst 11, 126 u. 181; Ber. 20, 76 Ref.; A. Stutzer, Zeitschr. angew. Chem. 1890, S. 695. — 12) Wolf, J. pr. Chem. 89, 93.

Benutzung des galvanischen Stromes zu erzielen. Er benutzte als Plattenpaar Zink und Eisen, und dies Verfahren, zunächst von Harcourt¹) und Siewert²) weiter ausgebildet, hat in der Folgezeit meist anerkennende Urteile und vielfache Modifikationen erfahren³) (Möckernsche Methode). Auf ähnliche Weise suchte man das Ziel durch Anwendung von platiniertem Zink zu erreichen⁴), auch Aluminium und Zink sind gemeinsam verwendet worden⁵).

Devarda⁶) benutzt eine Legierung aus 59 Proz. Aluminium, 39 Proz. Kupfer und 2 Proz. Zink.

Wie der galvanische Strom, innerhalb der Flüssigkeit erzeugt, die Reduktion zu Ammoniak herbeiführt, so vermag auch ein außerhalb derselben erzeugter und hindurchgeleiteter elektrischer Strom diese Wirkung hervorzubringen. Doch muß gleichzeitig ein Metallsalz in genügender Menge zugegen sein, das durch den Strom in saurer Lösung unter Abscheidung des Metalles zersetzt wird. Am besten eignet sich hierzu Kupfersulfat?).

Ulsch⁸) elektrolysiert in schweselsaurer Lösung, indem er als Kathode eine Kupserspirale benutzt, die jedesmal vorher zu glühen und dann schnell in kaltem Wasser abzulöschen ist, mit einem Strome von 4 Volt und 1,25 Ampère. Die Anwendbarkeit dieses Versahrens ist indessen durch die Einwirkung anderer Salze, besonders von Chloriden, beschränkt.

An Stelle der metallischen Reduktionsmittel kann auch Zinnchlorür in salzsaurer Lösung benutzt werden. Bei Einhaltung bestimmter Bedingungen soll dadurch eine vollständige Überführung in Ammoniak bewirkt werden⁹).

Ackermann 10) destilliert die alkalische Lösung mit Zusatz von Eisenoxydulhydrat.

Statt das gebildete Ammoniak zu bestimmen, kann man, namentlich bei der Reduktion durch Aluminium in alkalischer Lösung, auch das Wasserstoffdesizit bestimmen, d. h. diejenige Menge Wasserstoff, welche weniger entwickelt wird, als der Menge des aufgelösten Metalles entspricht ¹¹). Denn dieses Desizit wird zur Reduktion der Salpetersäure verbraucht und ist daher der Menge derselben proportional. Bei Gegenwart organischer Substanzen liesert dieses Verfahren ungenaue

¹⁾ Harcourt, Zeitschr. anal. Chem. 2, 14. — 2) Siewert, Ann. Chem. 125, 293. — 3) Schneider, Zeitschr. anal. Chem. 4, 226; Hager, Pharm. Centralh. 12, 17; Fuchs, Zeitschr. anal. Chem. 6, 175; Reichardt, ebend. 8, 118; Pavesi, Ber. 3, 914; König, Chemie der Nahrungsmittel, 2. Aufl., 2, 669; O. Böttcher, Landw. Versuchsst. 41, 165. — 4) F. Schulze, Chem. Centralbl. 1861, S. 833; Wolf, ebend. 1862, S. 379. — 5) Devarda, Chem. Ztg. 16, 1952; Stoklasa, Zeitschr. angew. Chem. 1893, S. 161. — 6) Devarda, Chem. Centralbl. 1897, II, S. 64. — 7) G. Vortmann, Ber. 23, 2798. — 8) K. Ulsch, Zeitschr. Elektrochem. 3, 546. — 9) O. v. Dumreicher, Wien. Akad. Ber. 82, 560. — 10) Ackermann, Chem. Ztg. 22, 690. — 11) F. Schulze, Zeitschr. anal. Chem. 2, 300.

Resultate 1), ein Einwurf, der mit mehr oder weniger Recht gegen alle auf Überführung in Ammoniak beruhenden Bestimmungsmethoden gemacht werden kann. Es sollen in solchem Falle die organischen Substanzen zuvor durch Kaliumpermanganat oxydiert, der Überschuß an letzterem durch Ameisensäure zerstört werden 2). Soll das Wasserstoffdesizit bei der Reduktion mittels Eisen bestimmt werden, so muß dieses zuvor mit Platin oder Kupfer überzogen werden [Ulsch 3)].

Über die Brauchbarkeit der verschiedenen Reduktionsmethoden vgl. a. Böttcher 4) und v. Wissell 5).

III. Titration mit Indigo. Zu den auffallenderen Oxydationserscheinungen, welche durch Salpetersäure hervorgerufen werden, gehört die Entfärbung des Indigofarbstoffs. Die Menge des entfärbten Indigos steht in direktem Verhältnisse zu derjenigen der vorhandenen Salpetersäure, ist aber je nach den Umständen, unter denen die Reaktion vor sich geht, verschieden. Trotz vielfacher Modifikationen ist infolge dessen dieses Verfahren nur für annähernde Bestimmungen zu verwenden 6). Nach dem gebräuchlichsten Marx-Trommsdorffschen Verfahren werden 25 ccm der Lösung, die nicht mehr als einige Milligramme Salpetersäure enthalten dürfen, mit 50 ccm konzentrierter Schwefelsäure versetzt und unter Benutzung der hierdurch entstehenden Erwärmung auf etwa 120° mit einer Indigolösung, von welcher 6 bis 8 ccm einem Milligramm Salpetersäure entsprechen, titriert, bis die Farbe dauernd bläulichgrün bleibt; bei einem zweiten Versuche wird die so ermittelte Menge Indigolösung auf einmal hinzugefügt, dann sorgfaltig weiter titriert, und so wird fortgefahren, bis übereinstimmende Resultate erhalten werden. Zur Bereitung der Indigolösung empfiehlt Hönig⁷) die Verwendung der in reinem Zustande erhältlichen indigotrisulfosauren Salze.

IV. Andere volumetrische Methoden. Es sind verschiedene Versuche gemacht worden, die Bestimmung der Salpetersäure auf jodometrischem Wege zu bewirken. Wird Nitrat in wässeriger Lösung bei Abschluß von Luft mit einem Strome von Salzsäure behandelt, so zersetzt es sich, und es entweichen, entsprechend der Gleichung 3 ClH + NO₃H = NO + 2 H₂O + 3 Cl, Stickoxyd und Chlor. Man kann nun das entwickelte Gas in Jodkaliumlösung leiten und das ausgeschie-

¹⁾ E. Schulze, Zeitschr. anal. Chem. 6, 379. — 2) F. Schulze, ebend. 7, 390. — 3) K. Ulsch, ebend. 30, 176. — 4) Böttcher, Journ. Landw. 48, 287. — 5) v. Wissell, ebend. 48, 105, 291. — 6) Marx, Zeitschr. anal. Chem. 7, 412; Finkener, s. oben; Goppelsröder, J. pr. Chem. [2] 1, 198; Zeitschr. anal. Chem. 9, 1; Trommsdorff, ebend. 8, 330 u. 9, 171; van Bemmelen, ebend. 11, 136; Fischer, J. pr. Chem. [2] 7, 57; Mayrhofer, Korresp. d. freien Vereingg. bayer. Vertreter d. angew. Chem. August 1884, 8. 3; R. Warington, Chem. News 35, 45 u. 57; Skalweit, Rep. anal. Chem. 4, 1 u. 247. — 7) Hönig, Chem. Centralbl. 1899, II, S. 1032.

dene Jod mit Thiosulfat titrieren 1) (s. a. S. 858). Von anderer Seite wird die Zersetzung statt durch gasförmige Salzsäure durch eine Lösung von Manganchlorür in Salzsäure empfohlen 2). — Jod wird auch in Freiheit gesetzt, wenn man Nitrate mit einer Mischung von Phosphorsäure und Jodkaliumlösung kocht, entsprechend der Gleichung $2NO_8H + 6JH = 4H_2O + 2NO + 3J_2$. Die Mischung wird im Kohlensäurestrome bis zur Farblosigkeit destilliert, das Destillat in $\frac{n}{10}$ arseniger Säurelösung aufgefangen und diese mit Jod zurücktitriert 3). — Durch Kochen von Nitraten mit Antimontrichlorid in Salzsäure wird Stickoxyd ent-

lösung aufgefangen und diese mit Jod zurücktitriert 3). — Durch Kochen von Nitraten mit Antimontrichlorid in Salzsäure wird Stickoxyd entwickelt nach der Gleichung $3 \, \mathrm{Sb} \, \mathrm{Cl}_3 + 2 \, \mathrm{NO}_3 \, \mathrm{H} + 6 \, \mathrm{Cl} \, \mathrm{H} = 3 \, \mathrm{Sb} \, \mathrm{Cl}_5 + 2 \, \mathrm{NO} + 4 \, \mathrm{H}_2 \, \mathrm{O}$. Die Mischung wird im Kohlensäurestrome erhitzt und das Destillat in Jodkaliumlösung aufgefangen, letztere mit Thiosulfat, der Retortenrückstand mit Jod titriert 3).

Longi 4) will kleine Mengen durch Titration mit Zinnchlorür bestimmen. Als Indikator soll Diphenylamin dienen, mit dem die verdünnte Lösung blau gefärbt wird, um dann mit Zinnchlorür bis zum dauernden Verschwinden der Färbung titriert zu werden. Nach Moulton 5) ist dies Verfahren unbrauchbar. Das Diphenylamin ist jedenfalls als Indikator unbrauchbar, da die blaue Färbung, die es mit Salpetersäure liefert, bereits durch Wasser zerstört wird.

V. Kolorimetrische Methoden. Die Färbung, welche Diphenylamin, in Schwefelsäure gelöst, durch kleine Mengen von Nitraten erfährt, eignet sich zu kolorimetrischer Bestimmung. Diese wurde zuerst von Kopp⁶) für die Untersuchung der rohen Schwefelsäure vorgeschlagen, später durch Spiegel⁷) auch auf verdünnte wässerige Lösungen ausgedehnt und zu annähernden Bestimmungen, ungefähr mit der Genauigkeit der Indigomethode, geeignet befunden.

Ein kolorimetrisches Verfahren mit Benutzung von Brucin ist zuerst von Wagner⁸) angegeben worden. Lunge und Lwoff⁹) haben es für Untersuchung von Schwefelsäure wesentlich verbessert. Sie benutzen die zuletzt auftretende und ziemlich lange unverändert bleibende schwefelgelbe Färbung, die durch kurzes Erwärmen auf 70 bis 80° erzielt wird. Für andere Zwecke ist das Verfahren nach Kuntze¹⁰)

¹⁾ L. L. de Koninck u. A. Nihoul, Zeitschr. angew. Chem. 1890, S. 477; G. Mc Gowan, Chem. Soc. J. 59, 530. — 2) Gooch u. Grüner, Sill. Am. J. [3] 44, 117; Ber. 25, 952 Ref.; Charlotte F. Roberts, ebend. [3] 46, 231; Chem. Centralbl. 1893, II, S. 733. — 3) H. Grüner, Sill. Am. J. [3] 46, 42; Chem. Centralbl. 1893, II, S. 595. — 4) A. Longi, Gazz. chim. ital. 13, 482; JB. 1883, S. 1540. — 5) C. W. Moulton, Chem. News 91, 207; Ber. 18, 390 Ref. — 6) Kopp, Ber. 5, 284. — 7) Spiegel, Zeitschr. f. Hyg. 2, 189; J. A. Müller, Bull. soc. chim. [3] 2, 670; Ber. 23, 181 Ref. — 8) A. Wagner, Zeitschr. anal. Chem. 20, 329. — 9) G. Lunge u. A. Lwoff, Zeitschr. angew. Chem. 1894, S. 345. — 10) Kuntze, Z. Ver. Rübenzucker-Ind. 1897, S. 521.

unbrauchbar¹). — Kostjamin²) versetzt 5 ccm der wässerigen Nitratlösung unter Umrühren langsam mit einer höchstens 10 bis 15 Stunden alten Lösung von Brucin in reiner Schwefelsäure 1:3000, bis die Flüssigkeit gleichbleibend hellrosa geworden ist. Der Verbrauch an Brucinlösung steht im umgekehrten Verhältnis zur Salpetersäure. — Pichard³) verdünnt die Nitratlösung, bis mit Brucin keine Rotfärbung mehr eintritt. Dies ist bei einem Gehalte von 0,08 g in 1000 ccm der Fall.

Grandval und Lajoux⁴) vergleichen die Farbintensität der Ammoniumpikratlösungen, welche man durch Einwirkung von Nitraten auf Phenolschwefelsäure und Übersättigen mit Ammoniak erhält.

Die Reaktion mit Pyrogallussäure verwertet Rosenfeld⁵), die mit Karbazol Hooker⁶), die mit Kresol Russwurm⁷).

Während bekanntlich die Salze der Salpetersäure mit anorganischen Basen zu leicht löslich sind, um eine Bestimmung auf gewichtsanalytischem Wege durch Ausfällung zu ermöglichen, geben einzelne organische Basen so schwer lösliche Nitrate, daß hier bessere Aussichten vorhanden zu sein scheinen. In der That hat Arnaud 3) eine Methode der Fällung mit Cinchonamin angegeben; doch ist auch dessen Nitrat immerhin nicht unbeträchtlich löslich, nach Gammarelli 3) 0,21:100 bei 11,5°, so daß die Methode auf Genauigkeit keinen Anspruch machen kann.

Die Bestimmung der Salpetersäure wird häufig kompliziert durch die Anwesenheit von salpetriger Säure, welche fast bei allen Methoden in ähnlicher Weise reagiert. Man muß dann entweder von dem gefundenen Resultate die der besonders bestimmten salpetrigen Säure entsprechende Menge in Abzug bringen oder man muß letztere Säure zuvor zerstören ¹⁰).

Um in technischer Salpetersäure den Gehalt an niederen Oxyden und an verfügbarer Salpetersäure zu bestimmen, werden nach van Gelder 11) am besten 10 ccm der Säure auf 1000 ccm verdünnt, dann in 100 ccm dieser Lösung alkalimetrisch die Gesamtsäure, in weiteren 100 ccm mit Kaliumpermanganat der Gehalt an Untersalpetersäure bestimmt. Bei gemischter Säure muß durch wiederholtes Eindampfen mit Wasser sämtliche Salpetersäure ausgetrieben werden, worauf im Rückstande die Schwefelsäure bestimmt und von dem Ge-

¹⁾ Vgl. aber Winkler, Chem.-Ztg. 23, 454. — 2) Kostjamin, Pharm. Ztg. 45, 646. — 3) Pichard, Compt. rend. 121, 758; Ber. 29, 51 Ref. — 4) Al. Grandval u. H. Lajoux, Compt. rend. 101, 62; Zeitschr. anal. Chem. 25, 564. — 5) M. Rosenfeld, ebend. 29, 661. — 6) S. C. Hooker, Ber. 21, 3302 u. Am. Chem. J. 11, 249; Ber. 22, 605 Ref. — 7) Russwurm, Pharm. Centralh. 40, 516. — 8) A. Arnaud u. L. Padé, Compt. rend. 98, 1488; JB. 1884, S. 1573; Arnaud, Compt. rend. 99, 190; Ber. 17, 446 Ref. — 9) Gammarelli, Atti d. R. Accad. 1892, 2, 290; Ber. 26, 103 Ref. — 10) A. Longi, Gazz. chim. ital. 13, 469; Ber. 17, 145 Ref. — 11) van Gelder, J. Soc. Chem. Ind. 19, 508; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 444.

samtsäuregehalte in Abzug gebracht wird. Bei der erwähnten Titration mit Permanganat wird natürlich nur die Hälfte der ursprünglich vorhandenen Untersalpetersäure in Form von salpetriger Säure ermittelt, da entsprechend der Gleichung $2 \text{ NO}_2 + \text{H}_2\text{O} = \text{NO}_3\text{H} + \text{NO}_2\text{H}$ die Hälfte derselben bei der Verdünnung in Salpetersäure übergeführt wurde.

Der qualitative Nachweis der Alkylnitrate geschieht mittelet Jodwasserstoffsäure von 1,5 spez. Gew., welche sich nach der Gleichung $RONO_2 + 3HJ = ROH + NO + 3J + H_2O$ umsetzt. Reaktion dient auch zur quantitativen Bestimmung 1). Konzentrierte Schwefelsäure löst in der Kälte die Salpetersäureester auf, aber die Lösung zersetzt sich mit der Zeit oder in der Wärme unter Entwickelung von salpetrigen Dämpfen, welche sich durch ihren Geruch, Farbe und die bekannten Reagentien (Ferrosulfat, Anilinsulfat, Brucin. Phenol u. s. w.) leicht nachweisen lassen. Einen genauen Nachweis erhält man, wenn man in der Wärme das organische Nitrat mit einer alkoholischen Lösung von Kaliumhydrat behandelt, hernach den Alkohol vollständig verdampft und die Salpetersäure oder salpetrige Saure in dem Rückstande nachweist. Die Salpetersäureester verbrennen, am Platindraht angezündet, mit charakteristischer grüngelber Flamme. wenn jedoch gegenüber der NO3-Gruppe viele Atome Kohlenstoff vorhanden sind, ist dieser Versuch sehr unsicher; meistens sieht man die Färbung nur am Saum der Flamme, welche durch das Leuchtendwerden die den Salpetersäureestern eigentümliche Gelbfärbung verdeckt. Bringt man in ein an einem Ende zugeschmolzenes, kapillares Glasröhrchen einen Tropfen des Salpetersäureesters und erhitzt es in der Flamme, so findet eine heftige Explosion statt. Viele Verfahren sind für die Bestimmung der Salpetersäure in den Alkylnitraten angegeben. Beckerhinn 9) verseift mit einer $^{1}/_{10}$ -normalen, alkoholischen Kalilösung und titriert das noch freie Alkali mit Zehntelnormal-Oxalsäure zurück.

Hess³) bestimmt die Salpetersäure durch Reduzieren mit Zink oder Eisenfeilspänen nach Siewerts Methode als Ammoniak, Schulze als Stickoxyd nach der von ihm angegebenen Methode. Am genauester von allen ist das Verfahren von Hempel⁴), Digerieren des Salpetersäureesters mit konzentrierter Schwefelsäure bei Gegenwart von Quecksilber und Messen des entwickelten Stickoxyds. Bezüglich des Nachweises und der Abscheidung der Alkylnitrate von anderen Beimengungen s. Hampe⁵), sowie die geschichtlichen Notizen von Bertoni⁶) über die Salpetersäureester.

¹⁾ Mills, Chem. Soc. J. [2] 2, 153. — 2) Beckerhinn, Zeitschr. and Chem. 17, 226. — 3) Hess, ebend. 1874, S. 257; 1879, S. 352; 1880, S. 54. — 4) Hempel, ebend. 1882, S. 449; 1884, S. 578. — 5) Hampe, ebend. 1884, S. 575. — 6) Bertoni, Annuario Lab. Chim. R. Accademia Navalaga. 1897.

Nitrogruppen.

Solche kann man nachweisen, indem man die Nitroverbindungen (aromatische) durch Zinkstaub in verdünnter alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Chlorcalcium zu Hydroxylaminen reduziert, die sich durch die Reduktion ammoniakalischer Silberlösung erkennen lassen ¹).

Der Nachweis kann auch durch die Bildung primärer Amine bei weitergehender Reduktion erfolgen.

Die Umwandlung, welche Nitroverbindungen mit toluidinhaltigem Anilin (Rotöl) geben, nämlich die Bildung von Rosanilin, ist zum Nachweise benutzt worden, aber unzuverlässig 1).

Der Nachweis primärer und sekundärer Nitroverbindungen erfolgt durch Überführung in Nitrolsäuren bezw. Pseudonitrole bei Einwirkung von salpetriger Säure (s. S. 241).

Zur Bestimmung reduziert man die Nitroverbindungen mit Zinnchlorürlösung bekannten Gehaltes und titriert den Überschuß derselben zurück.

Ammoniak.

Nachweis. Der spezifische Geruch des freien Ammoniaks, das event. aus seinen Salzen durch Einwirkung von fixen Alkalien in Freiheit gesetzt wird, sowie die Einwirkung des Gases auf Pflanzenfarben (Bläuung von Lackmus, Rötung von Kurkuma) lassen in den meisten Fällen die Gegenwart des Ammoniaks und seiner Verbindungen leicht erkennen. Ein weiteres Charakteristikum bildet der in salzsaurer Lösung durch Platinchlorid entstehende krystallinische Niederschlag, der beim Glühen nur metallisches Platin (chlorfrei) hinterläßt.

Zur Erkennung sehr kleiner Mengen dienen noch die folgenden Reagentien: Quecksilberchlorid fällt aus Lösungen, welche freies oder kohlensaures Ammoniak enthalten, selbst bei großer Verdünnung weißes Merkuriammoniumchlorid Cl.NH₂ = Hg oder Merkuriaminchlorid Cl.Hg.NH₂. Eine weiße Trübung ist nach Bohlig noch bei der Verdünnung 1:200000 bemerkbar. Neutralen Lösungen füge man vor Anstellung der Reaktion etwas Kaliumhydrat oder Kaliumkarbonat zu, stark alkalische oder saure Lösungen sind mit Salzsäure bezw. Kalilauge bis zur schwach alkalischen Reaktion zu versetzen²). Nach Schoyen³) wird durch Zusatz von Alkalikarbonat die Empfindlichkeit der Reaktion auch für freies und kohlensaures Ammoniak gesteigert, so daß dann der Nachweis noch bei der Verdünnung 1:30000000 möglich ist. Der auf diese Weise entstehende Niederschlag ist hellgelb und hat die Zusammensetzung Cl.Hg.NH₂.HgO.

¹⁾ Mulliker u. Barker, Am. Chem. J. 21, 271; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 998. — 2) Einbrodt, J. pr. Chem. 57, 180. — 3) Schoyen, Zeitschr. anal. Chem. 2, 330; s. a. Rehsteiner, ebend. 7, 353.

Merkuronitrat erzeugt mit Wasser, das Spuren von freiem Ammoniak enthält, eine schmutzigbraune Färbung¹).

Alkalische Kaliumquecksilberjodidlösung, bereitet durch Auflösen von 2 g Kaliumjodid in 5 ccm Wasser, Erwärmen mit überschüssigem Quecksilberjodid, Abkühlen, Verdünnen mit 20 ccm Wasser und Vermischen von 20 ccm der filtrierten Lösung mit 30 ccm konzentrierter Kalilauge, ist das Nesslersche Reagens. Dasselbe erzeugt in Lösungen, die freies Ammoniak enthalten, einen rötlichbraunen Niederschlag, bei sehr geringem Ammoniakgehalt eine gelbe Färbung, bedingt durch Bildung von Tetramerkuriammoniumjodid JNHg2, H2O²). Je nach der Temperatur und dem Gehalte an freiem Alkali ist die Färbung verschieden. — Vor Anstellung der Reaktion müssen etwa vorhandene alkalische Erden ausgeschieden werden. Dies ist nach Winkler³) nicht erforderlich, wenn Seignettesalz zugefügt wird.

Phosphormolybdänsäurelösung liefert beim Erwärmen mit Ammoniaksalzen einen gelben pulverigen Niederschlag, der sich in Wasser und verdünnten Mineralsäuren nicht, in konzentrierter Salpetersäure beim Kochen nur teilweise, aber in Phosphorsäure, kochender Essigsäure, Oxalsäure, Weinsäure, Citronensäure löst, durch Alkalien und Erdalkalien zersetzt wird. Ähnlich verhalten sich Amine, flüchtige und nicht flüchtige Pflanzenbasen⁴), aber auch Kalium-, Rubidium- und Thalliumsalze⁵).

Ähnliches gilt für den weißen Niederschlag bezw. bei starker Verdünnung die milchige Trübung, welche durch Phosphorwolframsäurelösung entsteht.

Ammoniakhaltige Flüssigkeiten, mit Phenol, dann mit Chlorkalk versetzt, färben sich nach einigem Stehen grün⁶).

Mit p-Diazonitranilin entsteht in Gegenwart von Natronlauge eine gelbe bis rote Färbung⁷).

Bestimmung. In rein wässerigen Ammoniaklösungen kann man den Ammoniakgehalt aus dem spezifischen Gewichte bestimmen. Genauer ist aber, schon der leichten Verdunstung wegen, die gewichtsanalytische oder die titrimetrische Bestimmung.

Rein wässerige Ammoniaklösungen lassen sich aus Ammoniaksalzen u. s. w., sofern dieselben nur anorganische Beimengungen enthalten, mit Leichtigkeit gewinnen, indem man die Substanz bezw. die Lösung mit fixem Alkali oder gebrannter Magnesia übersättigt und das Ammoniak abdestilliert. Die große Flüchtigkeit des freien Ammoniaks selbst aus verdünnter wässeriger Lösung bedingt aber,

¹⁾ H. Rose, Analyt. Chem. (1851) 1, 876; J. Müller, Arch. Pharm. [2] 49, 28. — 2) Nessler, JB. 1856, S. 408; Zeitschr. anal. Chem. 7, 415; Chapman, ebend. 7, 478; Schürmann, J. pr. Chem. [2] 4, 374. — 3) L. W. Winkler, Chem.-Ztg. 23, 454. — 4) Sonnenschein, J. pr. Chem. 56, 302; Ann. Chem. 1()4, 45. — 5) Debray, Bull. soc. chim. [2] 5, 404; JB. 1866, S. 794. — 6) Lex und Schulze, Ber. 4, 809. — 7) Riegler, Chem.-Ztg. 21, Rep. 307.

dals man keine sicher quantitative Ausbeute erhält, wenn man die Dämpfe lediglich für sich abkühlt oder in reinem Wasser auffängt. Man pflegt daher überschüssige Säure vorzuschlagen. Will man das Ammoniak im Destillat gewichtsanalytisch bestimmen, so wählt man zweckmäßig Salzsäure, für die maßanalytische Bestimmung ist Schwefelsäure geeigneter. Im zweiten Falle muß natürlich die Menge der vorgelegten Säure genau bestimmt sein.

Bei Verwendung von Salzsäure müssen die Dämpfe während der ganzen Operation gekühlt werden. Bei Anwendung von Schwefelsäure ist dies nicht unbedingt erforderlich, und es wird, wie Ben'edict¹) zeigte, die Austreibung beschleunigt, wenn wenigstens zuletzt ohne Kühlung destilliert wird. Lässt man, wie dies vielfach geschieht, das Abslussrohr des Kühlers direkt in die Absorptionsslüssigkeit eintauchen, so tritt bei Siedeverzögerungen leicht ein Zurücksteigen derselben ein. Zur Vermeidung dieses Übelstandes benutzt Pregl²) ein Quecksilberventil. Einfacher ist es, sich der in mannigfachen Formen gebräuchlichen Vorlagen zu bedienen, bei denen die Flüssigkeit nur die Austritts-, nicht aber die Eintrittsöffnung absperrt³).

Natürlich ist auch sorgsam darauf zu achten, dass von der im Siedegefäls befindlichen stark alkalischen Flüssigkeit nichts in die Vorlage gelangt. Diesbezügliche Vorrichtungen sowie Massregeln zur Verhütung des Siedeverzuges sind bereits bei Gelegenheit der Kjeldahlschen Stickstoffbestimmung angeführt.

Zur gewichtsanalytischen Bestimmung kann man die Lösung von Ammoniumchlorid ohne Rücksicht auf den Gehalt an überschüssiger Salzsäure eindampfen und den Rückstand nach Trocknung bei 100° oder 105°4) wägen. Oder man versetzt das salzsaure Destillat mit einem Überschuß von Platinchlorid, dampft bis nahezu zur Trockne ein und versetzt den Rückstand mit 80 proc. Alkohol. Der nach einigem Stehen abgeschiedene Niederschlag von Ammoniumplatinchlorid (Platinsalmiak) Pt(NH₄)₂Cl₆ wird abfiltriert und mit Alkohol chlorfrei gewaschen. Man kann ihn dann als solchen (bei 130° getrocknet) zur Wägung bringen oder auch im Tiegel veraschen, wobei lediglich metallisches Platin hinterbleibt.

Wenn keine anderen durch Platinchlorid fällbaren Basen zugegen sind, kann man dieses Verfahren auch ohne vorangehende Destillation benutzen.

Die massanalytische Bestimmung erfolgt durch Bestimmung des Säureüberschusses mit titrierter Alkalilösung. Entsprechend kann man reine Ammoniaklösungen zunächst mit einem Überschuss von Säure versetzen und diesen Überschus zurücktitrieren. Man kann

¹⁾ F. G. Benedict, J. Am. Chem. Soc. 22, 259; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 143. — 2) Pregl, Zeitschr. anal. Chem. 38, 166. — 3) Vgl. F. Pannertz, ebend. 39, 318. — 4) Villers und Dumesnil, Compt. rend. 130, 573; Zeitschr. anal. Chem. Chem. Centralbl. 1900, I, S. 733.

aber in diesem Falle, wenn man nur die Verdunstung durch geeignete Vorsichtsmaßregeln verhindert, auch direkt mit Säure titrieren. Als Indikatoren können Lackmus, Methylorange 1), Fluorescein 2), p-Nitrophenol, Hämatoxylin Verwendung finden, nicht aber Phenolphtalein 3).

Für die folgenden Methoden ist das vorherige Abdestillieren des Ammoniaks nicht erforderlich:

Volumetrische Bestimmung. Man versetzt die Lösung mit einer alkalischen Hypobromitlösung und milst den nach der Gleichung $2 \text{ NH}_3 + 3 \text{ BrONa} = 3 \text{ BrNa} + 3 \text{ H}_2 \text{ O} + \text{N}_2$ entwickelten Stickstoff⁴). Man kann auch für die Lösungen freien Ammoniaks und für neutrale Salzlösungen Bromwasser verwenden. In Salzlösungen erfolgt aber dann die Entwickelung ziemlich langsam, und zwar steht die Verzögerung im Verhältnis zur Affinitätsgröße der gebundenen Säuren ⁵).

Fleck⁶) fällt das Ammoniak durch Nesslersches Reagens unter Zusatz von Magnesiumsulfat, um den Niederschlag gut filtrierbar zu erhalten, und bestimmt im Niederschlag das Quecksilber, indem er ihn in Natriumhyposulfitlösung löst und mit Schwefelleberlösung titriert. Da der Niederschlag konstant die Zusammensetzung NHg₂J + H₂O hat, so lässt sich hieraus das Ammoniak leicht berechnen.

Kolorimetrische Bestimmung. Hierzu wird die Färbung durch Nesslers Reagens benutzt⁷). Die Lösungen müssen so verdünnt sein, dass durch das Reagens keine Trübung, sondern nur Färbung hervorgerusen wird. Zur Vermeidung der sonst entstehenden Niederschläge müssen etwa vorhandene alkalische Erden zuvor durch Alkali und Alkalikarbonat ausgeschieden ⁸) oder es muß Seignettesalz zugefügt ⁹) werden. Nach Winkler ¹⁰) ist das aus Quecksilberchlorid und Jodkalium bereitete Nesslersche Reagens für die quantitative Methode nicht verwendbar.

Substitutionsprodukte des Ammoniaks, besonders die organischen Amine und Amide, werden, soweit sie noch den Charakter des Ammoniaks gewahrt haben, in gleicher Weise nachgewiesen und bestimmt wie dieses. Insbesondere kommt die alkalimetrische Bestimmung und die Überführung in die Platindoppelchloride in Betracht. Für Säureamide und unter diesen speziell für Harnstoff, dessen Bestimmung in der physiologischen Chemie eine wesentliche Rolle spielt, kommt hauptsächlich das Knopsche azotometrische Verfahren unter Anwendung von Hypobromiten in Frage. — Hofmann 11) übertrug dies Verfahren

¹⁾ R. Rempel, Zeitschr. angew. Chem. 1889, S. 331. — 2) Zellner, Pharm. Ztg. 46, 100. — 3) J. H. Long, Am. Chem. J. 11, 84; Ber. 22, 509 Ref. — 4) W. Knop, Chem. Centralbl. 1860, S. 261. — 5) S. Raich, Zeitschr. physikal. Chem. 2, 124. — 6) Fleck, J. pr. Chem. [2] 5, 263. — 7) W. A. Miller, Zeitschr. anal. Chem. 4, 459. — 6) Chapman, ebend. 7, 478; Frankland u. Armstrong, ebend. 7, 749; H. Trommsdorff, ebend. 8, 356. — 9) L. W. Winkler, Chem.-Ztg. 23, 454. — 10) Derselbe, ebend. 23, 541. — 11) A. W. Hofmann, Ber. 14, 2725.

auf Amide und Hüfner¹) modifizierte es für die Bestimmung von Harnstoff. Verbesserungen des Azotometers sind angegeben von Houzeau²), P. Wagner³), Knop⁴). M. Hönig⁵) verwendet, je nachdem nur der Stickstoff aus Ammoniaksalzen oder außerdem noch aus einer anderen stickstoffhaltigen Substanz in Freiheit gesetzt werden soll, ein oder zwei Entwickelungsgefäße, in Verbindung mit einem Zulkowskischen Azotometer; im letzteren Falle wird das Ammoniak aus dem ersten Gefäße mittels Ätzkali ausgetrieben und im zweiten Gefäße mit der Hypobromitlösung in Berührung gebracht. Derselbe verweist auch darauf, daß Überschuß der letzteren thunlichst zu vermeiden ist, da dieselbe beim Kochen schon für sich Sauerstoff entwickelt.

Riegler 6) verwendet zur Zersetzung des Harnstoffs das Millonsche Reagens, eine Quecksilbernitratlösung, welche freie Salpetersäure und salpetrige Säure enthält. Die Zersetzung erfolgt unter Entbindung gleicher Volume Kohlensäure und Stickstoff gemäß der Gleichung

$$CO(NH_2)_2 + NO_2H + NO_3H = CO_2 + N_2 + NO_3(NH_4) + H_2O.$$

Da Harnstoff einige schwer lösliche Verbindungen zu bilden vermag, ist auch die gewichtsanalytische Bestimmung vorgeschlagen worden. Vielfach geschah sie in Form der Salpetersäureverbindung, welche namentlich bei Anwesenheit von überschüssiger Salpetersäure sich ausscheidet; doch ist dieselbe immerhin noch zu löslich, als dass dieses Verfahren genaue Resultate ergeben könnte. Wohl aber ist sie zum mikrochemischen Nachweise kleiner Harnstoffmengen geeignet. Mit Formaldehyd giebt Harnstoff ein so gut wie unlösliches Kondensationsprodukt, aber diese Kondensation verläuft nicht quantitativ 7).

Bunsen⁸) benutzte die Zersetzungsprodukte des Harnstoffs. Er erhitzte mit ammoniakalischer Chlorbaryumlösung auf 220 bis 240° und wog das erhaltene Baryumkarbonat. Bei Anwesenheit anderer Kohlensäure abspaltender Substanzen muß auch das gleichzeitig gebildete Ammoniak bestimmt werden⁹).

Da Harnstoff zumeist mit anderen Substanzen vermischt ist, welche nicht nur bei der allgemeinen Stickstoffbestimmung, sondern auch bei der azotometrischen das Resultat beeinflussen würden, so muß man die Lösung, um genaue Resultate zu erhalten, von solchen Substanzen zuvor befreien. Es wird dazu besonders die Behandlung 1. mit Phosphorwolframsäure, 2. mit basischem Bleiacetat und Phosphorwolframsäure empfohlen 10).

¹⁾ Hüfner, Zeitschr. physiol. Chem. 1, 355. — 2) Houzeau, Ann. ch. phys. [4] 23, 469; JB. 1871, S. 891. — 3) P. Wagner, Zeitschr. anal. Chem. 13, 383. — 4) Knop, ebend. 25, 301. — 5) M. Hönig, Wien. Akad. Ber. 76, 448. — 6) Riegler, Pharm. Centralh. 38, 579. — 7) H. Thoms, Ber. D. pharm. Ges. 7, 161. — 8) Bunsen, Ann. Chem. 65, 375. — 9) Salkowski, Ber. 9, 719. — 10) Mörner u. Sjöquist, Skand. Arch. Phys. 2, 1; Moreigne, J. chim. pharm. [6] 8, 193, 241; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 793, 827.

Nach einer von Liebig 1) herrührenden Methode bestimmt man Harnstoff maßanalytisch auf Grund der Thatsache, daß verdünnte Merkurinitratlösung unter günstigen Umständen sämtlichen Harnstoff als Verbindung von konstanter Zusammensetzung ausfällt und daß erst, wenn dieser Punkt erreicht ist, das weiter zugesetzte Merkurinitrat mit Sodalösung oder Natriumbikarbonat eine gelbe oder gelbbraune Färbung liefert. Phosphorsäure muß zuvor entfernt, auch muß während der Titrierung die etwaige saure Reaktion der Flüssigkeit durch Zusatz von Sodalösung abgestumpft werden. Die Methode giebt, auch mit den von verschiedenen Seiten vorgeschlagenen Modifikationen, nur annähernde Resultate 2).

Campani³) zerlegt den Harnstoff durch Kaliumnitrit und verdünnte Schwefelsäure und leitet das entweichende Gas durch titriertes Kalkwasser, dessen Überschuß mit Oxalsäure zurücktitriert wird.

Harnsäure. Zum Nachweis dienen neben der Schwerlöslichkeit der freien Säure und der sauren Salze die Murexidprobe, die Reaktionen von Denigès und Schiff. Murexidprobe: Wird Harnsäure mit etwas Salpetersäure auf dem Wasserbade eingedampft, so erhält man einen schön roten Rückstand, welcher bei Zusatz von Ammoniak purpurrot, durch Natronlauge mehr blau wird. Die blaue Farbe verschwindet beim Erwärmen rasch.

Wird Harnsäure durch vorsichtige Einwirkung von Salpetersäure in Alloxan übergeführt und die überschüssige Säure vorsichtig verjagt. so erhält man mit einigen Tropfen konzentrierter Schwefelsäure und käuflichem Benzol eine blaue Färbung 1). — Bringt man auf mit Silbernitrat benetztes Filtrierpapier eine Lösung von Harnsäure in Natriumkarbonat, so entsteht ein braunschwarzer, bei sehr wenig Harnsäure ein gelber Fleck 5).

Die direkte Ausscheidung der Harnsäure aus dem Harn durch Säure führt quantitativ zu keinem genauen Resultate. Besser ist es, zunächst durch Sättigen mit Ammoniumchlorid die Harnsäure als Ammoniumsals auszufällen und dieses durch Salzsäure zu zerlegen oder in ihm die Harnsäure durch Titration mit Kaliumpermanganat zu ermitteln .

Nach Salkowski und Ludwig⁷) fällt man die Harnsäure aus dem zunächst mit Magnesiamischung behandelten Harn durch ammoniakalische Silberlösung. Aus dem Niederschlage kann die Harnsäure als solche abgeschieden oder es kann der Stickstoffgehalt bestimm: werden. Im letzten Falle erhält man aber zugleich den Stickstoff der

¹⁾ Liebig, Ann. Chem. 85, 289. — 2) Bohland, Zeitschr. anal. Chem. 24, 298. — 3) Campani, Gazz. chim. ital. 17, 137; Ber. 20, 524 Ref. — 4) Denigès, J. ch. pharm. [5] 18, 161. — 5) Schiff, Ann. Chem. 109, 67. — 6) Hopkins, Chem. News 66, 106; Ber. 26, 58 Ref.; Fokker, Zeitschr. anal. Chem. 14, 206; Salkowski, ebend. 16, 373; Ritter, Zeitschr. physic.. Chem. 21, 288; Folin, ebend. 24, 224. — 7) Ludwig, Zeitschr. anal. Chem. 21, 148, 24, 638; Salkowski, ebend. 24, 637.

Xanthinbasen (Alloxurbasen). Hat man dagegen den Silberniederschlag mit Schwefelwasserstoff zerlegt und aus dem Filtrate die Harnsäure abgeschieden, so kann man im Filtrat hiervon den Alloxurbasenstickstoff entweder direkt oder nach nochmaliger Fällung mit ammoniakalischem Silbernitrat ermitteln. In dem letzten Falle wäscht man zweckmäßiger den Niederschlag chlorfrei, verascht und titriert das Silber nach Auflösen in Salpetersäure titrimetrisch nach Volhard 1).

Krüger und Wulff²) fällten sämtliche Alloxurkörper (Harnsäure + Alloxurbasen) durch Kupfersulfat und Natriumbisulfit und zogen von dem Stickstoffgehalt dieses Niederschlages den der nach Salkowski-Ludwig abgeschiedenen Harnsäure ab. Dieses Verfahren liefert aber nach Flatow und Reitzenstein¹) unrichtige Resultate.

Nach Jolles 3) sollen aus Purinbasen und Ureiden bei Oxydation mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung so viel Stickstoffatome, wie Methylgruppen vorhanden sind, als Methylamin (durch Phosphorwolframsäure fällbar) abgespalten werden, während der Rest in Harnstoff oder Ammoniak übergeht.

Hydroxylamin und Hydrazin.

Nachweis. Beim Erwärmen mit Nitroprussidnatrium in alkalischer Lösung entsteht bei Anwesenheit von Hydroxylamin eine schön fuchsinrote Färbung. Diese Reaktion wird durch die Gegenwart überschüssiger Ammoniaksalze beeinträchtigt 1).

Durch Überführung in Oxime lässt sich Hydroxylamin, vielsach auch in geringen Mengen, nachweisen. Am besten eignet sich hierzu das Benzophenonoxim 5).

Hydrazin giebt sich durch seine Reaktionsfähigkeit gegenüber Aldehyden, besonders leicht durch die Bildung des in Wasser unlöslichen Benzalazins vom Schmelzpunkt 93° mit Benzaldehyd, zu erkennen.

Bestimmung. Thum behandelt mit Permanganat in alkaN-OH
lischer Lösung, wodurch Hydroxylamin zu Azohydroxyl O
N-OH
oxydiert wird, und titriert den Überschuß mit alkalischer Arsenitlösung zurück. — Meyeringh 7) und Amat 3) oxydieren mit Ferrisalz,

wobei jede Molekel Hydroxylamin 1 At. Sauerstoff erfordert, und titrieren das reduzierte Eisen mit Permanganat.

1) Salkowski, Pflügers Arch. 69, 268; Flatow u. Reitzenstein.

¹⁾ Salkowski, Pflügers Arch. 69, 268; Flatow u. Reitzenstein, Centralbl. inn. Med. 18, 1; Arnstein, Zeitschr. physiol. Chem. 23, 417. —
2) Krüger u. Wulff, Zeitschr. physiol. Chem. 20, 176. — 3) Jolles, Ber. 33, 2119. — 4) A. Angeli, Gazz. chim. ital. 23, II, 101; Ber. 26, 891 Ref. — 3) Hoffmann u. V. Meyer, Ber. 24, 3529. — 6) A. Thum, Monatsh. Chem. 14, 294. — 7) Meyeringh, Ber. 10, 1940. — 8) Amat, Compt. rend. 111, 678.

Hofmann und Küspert¹) oxydieren mit verdünnter schweselsaurer Vanadinsäurelösung. Man misst einerseits den entwickelten Stickstoff, andererseits bestimmt man durch Titration der teilweise zu Vanadylsulfat reduzierten Lösung mit Kaliumpermanganat die Menge des von der Vanadinsäure abgegebenen Sauerstoffs. Aus beiden Daten lässt sich die Menge des vorhandenen Hydroxylamins wie die des Hydrazins berechnen, da 1 Mol. des ersteren 1 At. Sauerstoff, 1 Mol. Hydrazin aber 2 At. zur Entbindung einer Molekel Stickstoff verbraucht.

Nach v. Knorre und Arndt²) scheinen die Resultate dieser Methode außerordentlich von der Beschaffenheit der Vanadinsäure abhängig zu sein. Der entwickelte Stickstoff enthält stets noch etwas Stickoxydul.

Hydrazin kann jodometrisch bestimmt werden, indem man die Lösung mit Kaliumjodat erhitzt und das ausgeschiedene Jod titriert. Die Reaktion vollzieht sich nach den Gleichungen:

- 1. $15 \text{ H}_2 \text{ N} \text{NH}_2 \cdot \text{SO}_4 \text{H}_2 + 10 \text{ JO}_8 \text{K} = 15 \text{ N}_2 + 30 \text{ H}_2 \text{O} + 5 \text{SO}_4 \text{K}_2 + 10 \text{ SO}_4 \text{H}_2 + 10 \text{ JH}_4$
- 2. $10JH + 2JO_3K + SO_4H_2 = SO_4K_2 + 6H_2O + 12J$.

Es werden demnach auf 5 Molekeln Hydrazin 4 At. Jod frei³). Man könnte natürlich auch hier den entwickelten Stickstoff messen.

Stickstoffwasserstoffsäure

wird nachgewiesen und bestimmt, indem man die Substanz mit verdünnter Schwefelsäure destilliert, das übergehende Azoimid in überschüssiger $\frac{n}{10}$ -Kalilauge auffängt und zurücktitriert *). Natürlich dürfen andere flüchtige Säuren nicht zugegen sein.

Cyanverbindungen.

Zum Nachweise von Cyangas leitet man das Gasgemisch durch Natronlauge. Auf Zusatz von neutralisierter Pikrinsäure tritt dann sogleich eine tiefdunkelrote Färbung ein 5).

Zum Nachweise der freien Cyanwasserstoffsäure dient neben ihrem charakteristischen Geruche hauptsächlich die Überführung in Berlinerblau, welche bereits bei der Prüfung organischer Substanzen auf Stickstoff erwähnt wurde. Die Säure muß natürlich zunächst mit überschüssigem Alkali versetzt werden. Cyanalkalisalze und andere einfache sowie verschiedene Doppelcyanide lassen sich auf dieselbe Weise er-

¹⁾ Hofmann u. Küspert, Ber. 31, 64. — 2) v. Knorre u. Arndt, ebend. 33, 30. — 3) Rimini, Gazz. chim. ital. 29, I, 265; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 455. — 4) Curtius u. Rissom, J. pr. Chem. [2] 58, 261. — 5) A. Vogel, Münch. Akad. Ber. 1884, S. 286; H. Vohl u. H. Eulenberg, Arch. Pharm. 147, 130; A. Vogel u. Reischauer, Dingl. pol. J. 148, 231; G. L. Bon u. G. Noël, Compt. rend. 90, 1538; Ber. 13, 1882.

kennen. Es soll noch darauf hingewiesen werden, dass bei der Umwandlung in Ferriferrocyanid ein Überschuss von Eisenoxydsalz zu vermeiden ist, da ein solcher zur ausschließlichen Bildung von Ferricyansalz führen kann. Es wird auf diese Weise bei Verdünnung 1:50000 nur noch ein zweiselhaftes Resultat erhalten 1).

Etwas umständlicher, aber viel empfindlicher ist die Überführung in Rhodansalz, das alsdann durch die rote Färbung mit Eisenchlorid nachgewiesen wird. Zu diesem Zwecke wird die Lösung mit Schwefelammonium versetzt und im Wasserbade unter Zusatz von wenig Natronlauge verdampft. Diese Reaktion ist bei Verdünnung 1:40000000 noch deutlich wahrnehmbar 1).

Empfindlicher als die Berlinerblau-Reaktion ist nach Vortmann²) auch ein auf Überführung in Nitroprussidkalium beruhendes Verfahren. Man versetzt die Lösung mit einigen Tropfen Kaliumnitritlösung und zwei bis vier Tropfen Eisenchloridlösung, dann mit Schwefelsäure, bis die Färbung hellgelb geworden ist. Dann wird aufgekocht, mit Ammoniak versetzt, filtriert und mit verdünnter farbloser Schwefelammoniumlösung auf das Nitroprussidsalz geprüft, welches hierbei eine violette bis purpurne Färbung zeigt. Empfindlichkeit 1:312500.

Da die Cyanverbindungen vom Typus der Blutlaugensalze als ungiftig gelten, so ist für forensische Zwecke die Trennung der in giftiger Form vorhandenen Blausäure von der in Form jener komplexen Verbindungen enthaltenen von Wichtigkeit. Nach Jaquemin³) geben nur die giftigen Verbindungen, mit Ausnahme des Quecksilbercyanids, ihre Blausäure durch Destillation im Kohlensäurestrome oder unter Zusatz von Natriumbikarbonat ab. Um auch das Quecksilbersalz dieser Zersetzung zugänglich zu machen, fügt man nach Autenrieth⁴) etwas Schwefelwasserstoff hinzu.

Ein recht umständliches Verfahren zum Nachweis der Blausäure neben Rhodanwasserstoffsäure, Ferro- und Ferricyanwasserstoffsäure giebt Preiss 5) an.

Nach Barfoed³) entzieht Äther den angesäuerten wässerigen Lösungen der eigentlichen Cyanide, auch des Quecksilbersalzes, Blausäure, nicht aber den komplexen Salzen.

Um Cyan in Gasgemischen quantitativ zu bestimmen, empfahl Jaquemin⁶), dasselbe durch Anilin zu absorbieren. Nach Loeb⁷) ist dieses Absorptionsmittel wenig geeignet, da es auch erhebliche Mengen Kohlensäure und Kohlenoxyd aufnimmt, und da durch Kohlensäure sogar Blausäure aus Anilinlösung ausgetrieben werden kann.

¹⁾ Link u. Moeckel, Ber. 11, 2139; C. Bischoff, ebend. 16, 1354. —
*) Vortmann, Wien. Monatsh. 7, 416. — *) s. H. Beckurts u. Schönfeldt, Arch. Pharm. 21, 576. — *) W. Autenrieth, ebend. 231, 99. — *) Preifs, Am. Chem. J. 28, 240; Chem. Centralbl. 1902, H, S. 1077. — *) G. Jaquemin, Compt. rend. 90, 1538, 100, 1006; Ber. 13, 1882, 18, 343 Ref. — *) M. Loeb, Chem. Soc. J. 1888, I, p. 812; Ber. 21, 714 Ref.

Die Bestimmung der Cyanwasserstoffsäure erfolgt gewichtsanalytisch durch Fällung mit Silbernitrat aus salpetersaurer Lösung. Das abgeschiedene Cyansilber kann entweder als solches nach dem Trocknen bei 100° gewogen oder durch Glühen in metallisches Silber übergeführt werden (H. Rose). Die Abscheidung muß in stark verdünnter, nur eben salpetersaurer Lösung mit nicht zu großem Überschuß an Silbernitrat erfolgen, da sonst nicht unbeträchtliche Mengen Cyansilber in Lösung bleiben ¹).

Um aus Bittermandelwasser oder Kirschlorbeerwasser das gesamte Cyan in dieser Form zu gewinnen, muß man demselben außer einem nicht allzu großen Überschuß des Silbernitrats Ammoniak bis zur stark alkalischen Reaktion zufügen, dann aber sofort mit Salpetersäure ansäuern²).

Archetti³) schüttelt ein bestimmtes Volum der Flüssigkeit, in welcher freie Blausäure bestimmt werden soll, mit einer gewogenen überschüssigen Menge Merkurochlorid, filtriert, wäscht das nach der Gleichung Cl₂ Hg₂ + 2 CNH = (CN)₂ Hg + Hg ausgeschiedene Quecksilber durch Behandlung mit verdünnter Salpetersäure (1 Vol. Säure vom spezif. Gew. 1,4 mit ½ Vol. Wasser) heraus und wägt den zurückbleibenden Überschuß des Merkurochlorids zurück.

Sind neben Cyanwasserstoffsäure Halogenwasserstoffsäuren zugegen, so fällt man alle diese Säuren durch Silberlösung aus. Man kann in dem bei 100° getrockneten Niederschlage das Cyan nach den Methoden der Elementaranalyse bestimmen oder man kann ihn mit Salpetersäure von 1,2 spezif. Gew. im zugeschmolzenen Rohre mehrere Stunden auf 100° oder etwa eine Stunde auf 150° erhitzen, wobei das Cyansilber vollständig zersetzt wird, und das ungelöst bleibende Halogensilber zurückwägen 4). Oder man erhitzt den zuvor gewogenen Niederschlag bis zum vollständigen Schmelzen, reduziert dann mit Zink und verdünnter Schwefelsäure, filtriert die Lösung von dem metallischen Silber und Paracyansilber ab und bestimmt darin wiederum die jetzt cyanfreien Halogene durch Fällen mit Silberlösung 5).

Man kann auch das Cyan von den Halogenen auf Grund des verschiedenen Verhaltens der Silbersalze gegen die Wasserstoffsäuren trennen 6).

Ist außerdem Rhodanwasserstoffsäure zugegen, so gewinnt man bei der Digestion des Silberniederschlages mit Salpetersäure die dem Rhodan und dem Cyan entsprechende Menge Silber, ferner die dem Rhodan entsprechende Menge Schwefelsäure im Filtrat, und kann hieraus die Mengen beider Substanzen berechnen [Borchers].

¹⁾ G. Gregor, Zeitschr. anal. Chem. 33, 30. — 2) Feldhaus, ebend. 3, 34. — 3) A. Archetti, Chem.-Ztg. 26, 555. — 4) K. Kraut, Zeitschr. anal. Chem. 2, 243. — 3) Neubauer u. Kerner, Ann. Chem. 101, 344. — 5) G. Errera, Gazz. chim. ital. 18, 244; Ber. 22, 274 Ref. — 7) W. Borcher. Repert. anal. Chem. 1881, S. 130.

Jumeau¹) bestimmt die Gesamtmenge des Silberniederschlages, dann in einer Portion desselben den Stickstoff nach Kjeldahl, in einer anderen nach Auflösung in Ammoniak, Zusatz von Salzsäure und Oxydation mit Permanganat die aus dem Rhodan gebildete Schwefelsäure.

Nach Richards und Singer²) kann man Cyanwasserstoffsäure infolge ihres weit geringeren Dissoziationsvermögens aus gemischter Säure durch Abdampfen der verdünnten Lösung unter kontinuierlichem Ersatz des verdampften Wassers austreiben, ohne daß eine erhebliche Menge Chlorwasserstoffsäure entweicht.

Zur quantitativen Abscheidung aus Organen u. s. w. dient am besten die von Dragendorff empfohlene Destillation aus mit Weinsäure angesäuerten, mit Alkohol hergestellten Mischungen unter Durchleiten eines Luft- oder Kohlensäurestromes 3).

Da viele Cyanide und namentlich Doppelcyanide bei Zusatz von Silberlösung ein Gemenge von Cyansilber und anderem Cyanmetall ausfallen lassen, müssen solche Niederschläge mit Salpetersäure längere Zeit in gelinder Wärme digeriert werden.

Cyanquecksilber wird zweckmäßig zunächst in Cyanzink übergeführt, indem man die Lösung mit einer solchen von Zinknitrat in wässerigem Ammoniak versetzt und allmählich Schweselwasserstoffwasser hinzufügt, bis weiterer Zusatz nur noch rein weißes Schweselzink aussallen läßt. Dann wird absiltriert, der aus Schweselquecksilber und Schweselzink bestehende Niederschlag mit sehr verdünntem Ammoniak ausgewaschen und aus dem Filtrat durch Silbernitrat und verdünnte Säure das Cyan als Cyansilber gefällt⁴). Da die meisten einfachen und Doppelcyanide, auch Ferrocyan- und Ferricyanverbindungen durch Kochen mit überschüssigem Quecksilberoxyd und Wasser quantitativ in Cyanquecksilber übergeführt werden können, so ist das Verfahren auch auf diese anwendbar.

Für viele Verbindungen, insbesondere auch für das äußerst schwer zersetzbare Kobaltidcyankalium, empfiehlt sich die Digestion mit ammoniakalischer Silbernitratlösung 5), am besten im zugeschmolzenen Glasrohre bei 100 bis 1500. Den Röhreninhalt erwärmt man nach beendeter Zersetzung gelinde, bis sich die Krystalle von Cyansilber-Ammoniak gelöst haben, dann filtriert man vom ausgeschiedenen Metalloxyd ab und fällt aus dem Filtrate das Cyansilber durch Ansäuern mit Salpetersäure aus.

Eine andere Methode der Cyanbestimmung ist die von Liebig⁶) herrührende maßanalytische. Fügt man zu Blausäure Kali bis zur stark alkalischen Reaktion, dann eine verdünnte Lösung von Silber-

¹⁾ P. L. Jumeau, Bull. soc. chim. [3] 9, 346; Ber. 26, 835 Ref. — 2) Th. W. Richards u. S. K. Singer, Am. Chem. J. 27, 205. — 3) C. Bischoff, Ber. 16, 1354; Filsinger, Chem.-Ztg. 20, 270. — 4) H. Rose u. Finkener, Zeitschr. anal. Chem. 1, 288. — 5) W. Weith, ebend. 9, 379. — 6) Liebig, Ann. Chem. 77, 102.

nitrat, so entsteht erst dann eine bleibende Trübung von Cyansilber oder, wenn Kochsalzlösung zugefügt wurde, von Chlorsilber, wenn alles Cyan in das Silberkaliumdoppelsalz übergeführt ist. Es entspricht danach 1 Mol. Silbernitrat 2 Mol. Blausäure.

Die alkalische Reaktion soll nach Macewan¹) nicht durch Lackmus, sondern durch Phenolphtalein festgestellt werden.

Fordos und Gelis²) benutzen eine jodometrische Methode auf Grund der durch die Gleichung CNK + 2J = JK + JCN ausgedrückten Umsetzung. Bei Untersuchung von freier Blausäure versetzt man diese zunächst vorsichtig mit Natronlauge bis zur alkalischen Reaktion und fügt dann kohlensaures Wasser hinzu, um das überschüssige Alkali in Bikarbonat überzuführen. Letzteres ist auch bei der Untersuchung von käuflichem Cyankalium erforderlich.

Vielhaber 3) empfahl, Bittermandelwasser mit Magnesiumhydrat schwach alkalisch zu machen, dann mit Silbernitrat und Kaliumchromst als Indikator zu titrieren. Dies ist selbstverständlich nur bei Abwesenheit von Halogenen statthaft.

Nach dem Volhardschen Verfahren läßt sich Cyan ebenso wie Halogene bestimmen. Da sich aber Cyansilber mit Sulfocyansäure ziemlich rasch umsetzt, muß die Flüssigkeit nach Zusatz von überschüssigem titrierten Silbernitrat auf ein bestimmtes Volumen verdünnt, vom Cyansilber absiltriert und dann erst ein aliquoter Teil des Filtrats mit Ammoniumsulfocyanat zurücktitriert werden. Nach Gregor⁴) ist diese Bestimmung die einzig zuverlässige unter den maßanalytischen.

Für unreine Cyanidlösungen, besonders die Laugen vom Cyanidprozels der Goldgewinnung, empfahl Sharwood⁵) Titrieren mit Silberlösung nach Zusatz von 5 ccm Ammoniaklösung und 2 ccm 5 proz.
Kaliumjodidlösung in der Kälte bis zu bleibender Trübung. Bei
Gegenwart von Thiosulfaten ist etwas mehr Kaliumjodid, bei Gegenwart
von Sulfiden statt dessen 5 bis 10 ccm einer Lösung von 0,5 g Jod
und 2 bis 3 g Kaliumjodid in 100 ccm Wasser zuzusetzen. Bei Gegenwart verschiedener Metalle sind noch besondere Zusätze erforderlich,
um den Einflus jener auf das Resultat auszuschalten.

Eine kolorimetrische Bestimmung durch Überführung in Sulfocyansalz und Zusatz von Eisenchlorid ist von Herapath 6) vorgeschlagen worden.

Ferrocyanverbindungen können in schwefelsaurer Lösung mit Kaliumpermanganat titriert werden. Sie gehen dabei in Ferricyan-

¹⁾ P. Macewan, Pharm. J. Trans. 1883, S. 341; Ber. 16, 2939.

— 2) Fordos u. Gelis, J. ch. pharm. 23, 48; J. pr. Chem. 59, 255. — 3) C. Vielhaber, Arch. Pharm. 1878, Nov. — 4) G. Gregor, Zeitschr. anal. Chem. 33, 30. — 5) W. J. Sharwood, J. Am. Chem. Soc. 19, 400; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 68; vergl. a. Chas. A. Ellis, J. Soc. Chem. Ind. 16, 115; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 778. — 6) Herapath, J. pr. Chem. 60, 242.

lösungen über [De Haen 1)]. Der Farbenumschlag wird noch deutlicher, wenn man einen Tropfen Eisenchlorid zusetzt. Es verschwindet dann die blaugrüne Färbung, sobald die Umwandlung in Ferricyankalium vollendet ist 2). Statt Permanganatlösung kann auch Kaliumchromatlösung verwendet werden. Zur Erkennung der Endreaktion ist dann Tüpfeln mit Eisenchlorid erforderlich 3).

Ferricyanverbindungen werden der obigen Bestimmung zugänglich, wenn man sie zuvor durch Ferrosulfat in alkalischer Lösung oder durch Natriumamalgam reduziert hat. Man kann dieselben auch jodometrisch bestimmen, da durch 1 Mol. Ferricyankalium aus Jodkalium in saurer Lösung 1 At. Jod ausgeschieden wird [Lenssen 4)]. Nach Mohr 5) erhält man noch genauere Resultate, wenn man dem Reaktionsgemisch Zinksulfat zufügt.

Rheineck⁶) bestimmt in Fällen, wo starke Färbung der Lösung die Erkennung der Endreaktion hindern würde, z. B. in Färberflotten, den Gehalt an Ferrocyankalium, indem er Eisenoxydlösung bekannten Gehaltes bis zur Ausscheidung des flockigen Niederschlages zufügt, auf Grund der Thatsache, dass diese Ausscheidung erst erfolgt, wenn gerade alles Ferrocyan durch Eisen gebunden ist.

Neben Rhodansalz, z. B. in Roblauge der Blutlaugensalzfabriken, bestimmt Bohlig⁷) Ferrocyankalium durch Zusatz einer auf Ferrocyanlösung bekannten Gehaltes eingestellten Kupfersulfatlösung bis zur völligen Ausfällung, welche durch Tüpfeln mit Eisenchlorid erkannt wird.

Rhodanwasserstoffsäure bestimmt Borchers⁸), indem er den Silberniederschlag mit Salpetersäure digeriert. Es entsteht hierbei die äquivalente Menge Schwefelsäure.

Dieselbe Oxydation bewirkt auch Kaliumpermanganat in saurer Lösung. Man kann diese Reaktion zur gewichtsanalytischen Bestimmung benutzen, wobei man natürlich in salzsaurer Lösung arbeiten muß, oder man kann auch, wenn man die Permanganatlösung auf Rhodanlösung bekannten Gehaltes eingestellt hat, aus dem Verbrauche jener den Gehalt berechnen 9).

Alkaloide.

Dem Nachweis und der Bestimmung von Alkaloiden muß in den meisten Fällen eine Trennung von begleitenden und zumeist in sehr viel größerer Menge vorhandenen Substanzen vorangehen.

¹⁾ De Haen s. Fresenius, Quant. Anal. 6. Aufl., I, S. 499. — 2) Gintl, Zeitschr. anal. Chem. 6, 446. — 3) E. Meyer, ebend. 8, 508. — 4) E. Lenssen s. Fresenius, l. c. — 5) C. Mohr, Ann. Chem. 105, 62. — 6) H. Rheineck, Chem. Centralbl. 1871, S. 778. — 7) E. Bohlig, Polytechn. Notizbl. 16, 81. — 3) W. Borchers, Rep. anal. Chem. 1881, S. 130. — 9) P. L. Jumeau, Bull. soc. chim. [3] 9, 346; Ber. 26, 835 Ref.

Die hierzu benutzten Methoden gründen sich, abgesehen von einigen Fällen, in denen die Alkaloide aus ihren Lösungen mit genügender Vollständigkeit niedergeschlagen werden können, zumeist auf die Löslichkeit in organischen Lösungsmitteln' (Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, Petroleumäther, Ligroin u. s. w.). Am sichersten ist nach den vorliegenden Erfahrungen das Verfahren von Stas-Otto. Nach demselben werden die Alkaloide durch mit Weinsäure angesäuerten Alkohol dem Rohmaterial entzogen. Durch Verdampfen des Alkohols und Zusatz von Wasser werden fett- und harzartige Substanzen zur Abscheidung gebracht. Der resultierenden wässerigen Lösung werden dann die Alkaloide zum geringen Teil bei saurer Reaktion, zum größten nach Zusatz von fixem Alkali, einige aus ammoniakalischer Lösung durch Äther und Chloroform entzogen¹). Die aus den organischen Lösungsmitteln beim Abdunsten verbleibenden Rückstände dienen zur weiteren Prüfung.

Qualitativ erfolgt dieselbe, abgesehen von besonders charakteristischen physikalischen Eigenschaften, zumeist auf Grund von Farbreaktionen. Die hierfür hauptsächlich verwendeten Reagentien sind:

Konzentrierte Schwefelsäure, die völlig frei von Nitroverbindungen sein muß. Diese giebt zum Teil schon für sich charakteristische Färbungen, zum Teil erst bei Zusatz von oxydierenden Mitteln, wie Braunstein, Kaliumbichromat, Salpetersäure [Erdmanns Reagens²)].

Konzentrierte Salpetersäure.

Fröhdes Reagens, eine Lösung von Natriummolybdat oder Ammoniumsulfomolybdat (Buckingham) in Schwefelsäure 3).

Konzentrierte Schwefelsäure mit Rohrzucker [Schneider ⁴)]. Diese Reaktion ist bedingt durch die Bildung von Furfurol. Man kann daher auch an Stelle des genannten Reagens Furfurolschwefelsäure anwenden ⁵).

Pyrogallol 6).

Mandelins Reagens⁷), eine Auflösung von Ammoniummetavanadat in konzentrierter Schwefelsäure.

Antimontrichlorid 8).

Überchlorsäure [Fraudes Reagens 9)].

Selenige Säure, in konzentrierter Schwefelsäure gelöst 10).

Chlor und Brom liefern zuweilen charakteristisch gefärbte Substitutionsprodukte, Jod Perjodide.

¹⁾ Ein etwas abweichendes Verfahren empfahl neuerdings Kippenberger, Zeitschr. anal. Chem. 39, 290. — 2) Erdmann, Ann. Chem. 120, 188. — 3) Fröhde, Zeitschr. anal. Chem. 5, 214; Buckingham, ebend. 12, 234. — 4) R. Schneider, JB. 1872, S. 747. — 5) Neumann-Wender, Pharm. Centralh. 34, 601. — 6) Schlagdenhauffen, JB. 1874, S. 956. — 7) K. F. Mandelin, Pharm. Zeitschr. Rußl. 22, 34. — 9) W. Smith, Ber. 12, 1420. — 9) G. Fraude, ebend. 12, 1558. — 10) Mecke, Zeitschr. öffentl. Chem. 5, 351.

Piutti 1) benutzt das Perjodid des Äthoxyphenylpyrrolidons.

o-Nitro-Phenylpropiolsäure liefert nach Brunner²) besonders schöne und haltbare Farbreaktionen, auf Bildung von Indigoblau beruhend.

Zur quantitativen Bestimmung kann man zuweilen das durch die Isolierungsmethoden gewonnene Alkaloid direkt zur Wägung bringen oder in Form von Verbindungen mit Tannin³), Pikrinsäure⁴) oder als Perjodid⁵). Auch die Wägung der Niederschläge mit Kaliumquecksilberjodid ist empfohlen worden⁶) sowie für einzelne Fälle (Theobromin) die des Phosphormolybdänsäureniederschlages⁷).

Weit besser sind im allgemeinen die alkalimetrischen Methoden, sei es, dass man die Menge der von dem Alkaloid gebundenen Säure bestimmt⁸) oder dass man den Säuregehalt der Salze ermittelt⁹). Im ersten Falle soll man nach Gordin¹⁰) vor der Rücktitration der Säure das Alkaloid entfernen.

Einige Alkaloide kann man auch mit Phosphormolybdänsäure titrieren 11).

Statt der rein alkalimetrischen Bestimmung wurde ferner die jodometrische Bestimmung des Säureüberschusses nach Kjeldahl empfohlen ¹⁸). Falières ¹³) titriert denselben mit ammoniakalischer Kupferoxydlösung, wobei die Trübung durch ausgeschiedenes Kupferoxyd den Endpunkt für die Titration der freien, nicht vom Alkaloid gebundenen Säure anzeigt.

Mehrfach sind auch Farbreaktionen für kolorimetrische Bestimmungen benutzt worden.

Hauptsächlich kommen hierfür die in wässeriger Lösung einigermaßen beständigen Färbungen durch Chlor, Brom und Überchlorsäure in Betracht.

¹⁾ Vergl. Simoncelli u. Scarpitti, Gazz. chim. ital. 28, II, 171 u. 177; Chem. Centralbl. 1898, II, S. 990. — 2) H. Brunner, Schweiz. Wchschr. Pharm. 36, 230. — 3) Lefort, J. chim. pharm. [4] 9, 117, 241. — 4) Hager, Pharm. Centralh. 12, 201. — 5) C. Kippenberger, Ztschr. anal. Chem. 35, 10, 422, 38, 230, 280, 39, 201; vergl. M. Scholtz, Arch. Pharm. 237, 71; Zeitschr. anal. Chem. 38, 226, 278. — 6) Vergl. Dragendorff, Chemische Wertbestimmung starkwirkender Drogen, Göttingen 1882; Kunz-Krause, Arch. Pharm. 223, 701. — 7) Wolfram, Zeitschr. anal. Chem. 18, 346; vergl. Kunze, ebend. 33, 1. — 6) Schlösing, Ann. ch. phys. [3] 19, 230; C. C. Keller, Schweiz. Wchschr. Pharm. 32, 44. — 9) Plugge, Arch. Pharm. 225, 45. — 10) Gordin, Ber. 32, 2871. — 11) Harnack u. Meyer, Ann. Chem. 204, 67; Snow, Ann. dichim. farmac. 10, 29. — 12) A. Christensen, Chem.-Ztg. 14, Nr. 80. — 13) Falières, Compt. rend. 129, 110; Chem. Centralbl. 1899, II, S. 406.

Nachträge und Ergänzungen.

- S. 1. Scott¹) fand das Atomgewicht auch nach der von Stas benutzten Methode (aus den Ammoniumhalogeniden durch Überführung in Silbersalze) geringer, als von Stas angegeben.
- S. 2. Nach V. Kohlschütter²) ist in den Uranmineralien der Stickstoff in Form von Nitriden anzunehmen.
- S. 6. In konstantem Strome gewinnt man Stickstoff nach Neumann 3) durch Einwirkung einer Mischung von gleichen Teilen konzentrierter Ammoniakslüssigkeit und Wasser auf Chlorkalkwürsel. Das entbundene Gas wird mit Kalilauge und konzentrierter Schweselsäure, nötigenfalls auch noch mit warmem Wasser gewaschen.
- S. 11. Die Dichte des Stickstoffs beim Siedepunkte (-195,5°) unter gewöhnlichem Druck ist nach Drugman und Ramsay') = 0,7914.
- S. 14. Das Molekularvolumen ist nach Denselben = 39,04, das spezifische Volumen = 1,390.
- S. 15. Die Absorption in wässerigen Lösungen verschieden dissoziierter Stoffe untersuchte L. Braun 5).
- S. 20. Pope u. Harvey 6) gewannen optisch aktive rechts- und linksdrehende α -Benzylphenylallylmethylammoniumsalze. Dieselben sind Elektrolyte, welche in wässeriger Lösung Dissoziation unter Bildung eines optisch aktiven Ions erleiden, in Chloroformlösung invertiert werden, sonst aber sehr beständig sind. Die Aktivität bleibt auch bei Bildung von Quecksilberdoppeljodiden erhalten.
- S. 30. Chlorstickstoff. Die normale Reaktion zwischen Chlor und Ammoniak verläuft nach Noyes und Lyon⁷) gemäß der Geichung

$$12 N H_3 + 6 Cl_2 = N_2 + N Cl_3 + 9 N H_4 Cl.$$

¹⁾ Scott, Chem. Soc. Journ. 79; 147. — 2) V. Kohlschütter, Ann. Chem. 317, 158. — 3) G. Neumann, J. pr. Ch. [2] 37, 342. — 4) J. Drugman u. W. Ramsay, Chem. Soc. J. 77, 1228; Chem. Centralbl. 1900, II. S. 1145. — 5) L. Braun, Zeitschr. physikal. Chem. 33, 721. — 6) W. J. Pope u. A. W. Harvey, Chem. Soc. Proc. 17, 120; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 206. — 7) W. A. Noyes u. Alb. C. Lyon, J. Am. Chem. Soc. 23, 460; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 615.

Diese tritt aber nur ein, wenn die angewandte Menge Ammoniak der durch die Gleichung erforderten sehr nahe steht. Ist ein Überschuß davon vorhanden, so reagiert dieser mit Stickstofftrichlorid unter Bildung von Stickstoff und Ammoniumhypochlorit:

$$NCl_3 + 4NH_3 = N_2 + 3ClNH_4$$

und

$$NCl_3 + 2NH_4OH + H_2O = 3ClonH_4$$

Ist zu wenig Ammoniak vorhanden, so wirkt das gebildete Ammoniumchlorid zum Teil auf das Chlor ein unter geringer oder ohne Stickstoffentwickelung.

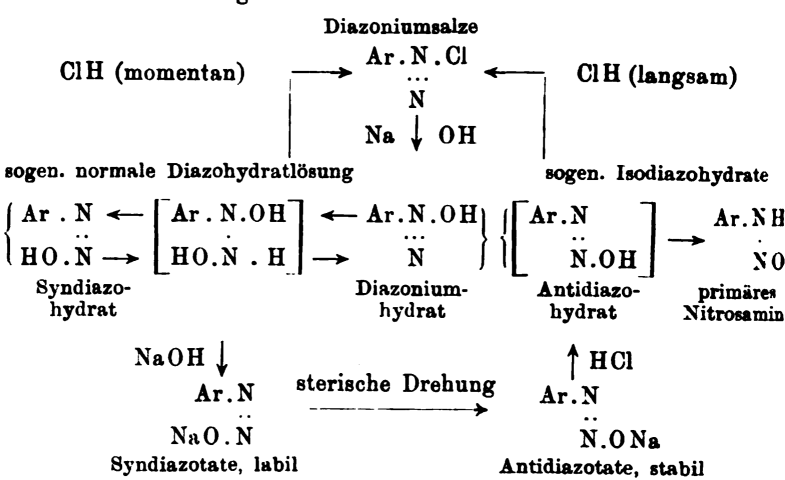
- S. 34. Diacylstickstoffchloride $\frac{R.CO}{R.CO} > N.Cl$ entstehen bei Einwirkung von unterchloriger Säure oder Chlor auf Diacylamide. Es sind farblose, gut krystallisierende Verbindungen mit dem typischen Verhalten der Stickstoffhalogenverbindungen 1).
- S. 40. Die Verbindung N₂H₃J₃ wird durch Licht quantitativ in Stickstoff und Jodwasserstoff zerlegt ²).
- S. 41. Mit Wasserstoffsuperoxyd reagiert Jodstickstoff nach Chatta-way und Orton 3) bei Gegenwart von Alkali zum Teil wie mit diesem allein unter Bildung von Ammoniak und Hypojodit; dieses zerfällt zum kleinen Teil in Jodit und Jodat, während der größere Teil mit dem Wasserstoffsuperoxyd unter Entwickelung von Sauerstoff reagiert. Ist kein Alkali zugegen, so entsteht weiterhin freies Jod.
- S. 49. Der Formel nach ein Hydrat des Stickstoffdioxyds ist die Nitrohydroxylaminsäure Angelis (s. u.).
- S. 56. Reduziertes Nickel wirkt auf reines Stickstoffoxydul in der Kälte nicht ein, in Gegenwart von Wasserstoff erfolgt jedoch sofort unter Wärmeentwickelung Reaktion, die bei großem Überschuß von Wasserstoff eine völlige Reduktion zu Stickstoff und Wasser herbeiführt, während bei größerem Gehalte des Gasgemenges an Stickstoffoxydul nitrose Dämpfe auftreten und etwas Ammoniak gebildet wird. Reduziertes Kupfer wirkt ebenso, aber erst bei 18004).
- S. 60. Untersalpetrige Säure wird nach Piloty 5) am besten dargestellt durch Einwirkung von Benzolsulfochlorid auf überschüssiges Hydroxylamin und Spaltung der entstandenen Sulfhydroxamsäure mit Alkali, entsprechend der Gleichung

 $2 C_6 H_5 SO_2 NH.OH + 2 KOH = 2 C_6 H_5 SO_2 K + N_2 O_2 H_2 + 2 H_2 O.$

¹⁾ Chattaway, Chem. Soc. Proc. 18, 165; Chem. Centralul. 1902, II, 8. 359. — 2) F. D. Chattaway u. Orton, Am. Chem. J. 24, 138, 159; Chem. Centralul. 1900, II, 8. 620, 621. — 3) Dieselben, Am. Chem. J. 24, 318; Chem. Centralul. 1900, II, 8. 1055. — 4) Sabatier u. Senderens, Compt. rend. 135, 278; Chem. Centralul. 1902, II, 8. 685. — 5) O. Piloty, Ber. 29, 1559; vergl. Divers, ebend. 8. 2324.

- S. 65/66/70. Calciumsalz N_2O_2Ca . $4H_2O$ und Strontiumsalz N_2O_2Sr . $5H_2O$ sind bereits von Maquenne¹) beschrieben worden, der ferner essigsäurehaltige Doppelsalze $N_2O_2Ca + (C_2H_3O_2)_2Ca + 2C_2H_4O_2 + 4H_2O$, $N_2O_4Sr + (C_2H_3O_2)_2Sr + 2C_2H_4O_2 + 3H_2O$ und $N_2O_2Ba + (C_2H_3O_2)_2Ba + 2C_2H_4O_2 + 3H_2O$ erhielt.
- S. 71. Diazoniumhydrat ist, wie physikalische Bestimmungen zeigten, nach Engler und Hantzsch²) in der stark alkalischen Lösung des Diazobenzolhydrats nur so viel enthalten, als elektrolytisch dissoziiert ist. Der undissoziierte Teil soll als Syndiazohydrat oder als Zwischenprodukt zwischen diesem und Diazoniumhydrat, richtiger vielleicht als ein Gleichgewicht dieser Stoffe, vorhanden sein. Diese Lösung wird als "normale Diazohydratlösung" bezeichnet. Bei Substitution des Phenylrestes erfolgt eine Verschiebung des Gleichgewichtes in der Lösung. Man erhält einerseits Basen fast von der Stärke der Alkalien, deren Lösungen danach fast ausschließlich Diazoniumhydrat enthalten, andererseits Basen, die schwächer als Ammoniak sind und danach in der Lösung hauptsächlich Syndiazohydrat enthalten müssen.

Die Beziehungen zwischen den Diazoniumsalzen und den Diazotaten lassen sich durch folgendes Schema ausdrücken:



Diazoniumcyanide existieren, wie Hantzsch³) auf Grund der Färbung und der Leitfähigkeit, zum Teil auch der Explosivität folgert, in festem Zustande nicht, bilden sich aber beim Lösen der Syndiazocyanide im Wasser. Sulfate, Nitrate und Chloride sind echte Diazoniumsalze, Bromide, Rhodanide und Jodide aber feste Gleichgewichte zwischen solchen und Syndiazohaloiden.

¹⁾ Maquenne, Ann. ch. phys. [6] 18, 551; Ber. 22, 545 Ref. - 2) A. Engler u. A. Hantzsch, Ber. 33, 2147. — 3) A. Hantzsch, Ber. 33, 1261, 2179.

S. 74. Behandlung von Diazoniumsalzen mit Alkoholen: Die Untersuchungen Remsens wurden fortgeführt durch Chamberlain, Weida u. Bromwell¹). Auch Hantzsch²) stellte die Verschiedenheit des Verhaltens im unsubstituierten und im substituierten Benzolkern und je nach Art des Alkohols fest.

Das Sandmeyersche Verfahren läßt sich nach Votoček und Zenisek³) mit guter Ausbeute in der Weise ausführen, daß man eine salzsaure Lösung von Kupfersulfat oder besser noch Kupferchlorid mit einer Kupferkathode in Gegenwart des Diazoniumsalzes der Elektrolyse unterwirft.

- S. 75. Ersatz der Diazogruppe durch den Sulfinsäurerest SO₂H gelingt nach Gattermann⁴) durch Einwirkung von schwefliger Säure und Kupferpulver bei gewöhnlicher Temperatur.
- S. 76. Amino- und Oxyazoverbindungen. Bei "Kuppelung" im Kern substituierter Verbindungen kann zuweilen eine Wanderung der Diazogruppe in den angekuppelten Kern stattfinden 5).

Die Oxyazoverbindungen sind nur teilweise als solche konstituiert. Ziemlich allgemein milst man zur Zeit den p-Verbindungen diese Konstitution zu 6), zum Teil auch den Alkylprodukten der o-Verbindungen 7), während die Verbindungen der o-Reihe als tautomere Chinonhydrazone aufgefalst werden:

Farmer und Hantzsch *) wollen auf Grund des elektrochemischen Verhaltens alle freien Oxyazoverbindungen als Chinonhydrazone, alle Salze derselben hingegen als solche echter Oxyazobenzole betrachtet wissen.

S. 76. Ähnlich wie Phenole vermögen auch aliphatische Verbindungen, deren Radikal durch Eintritt stark negativierender Gruppen charakterisiert ist, z. B. Nitroparaffine und Verbindungen vom Typus des Acetessigesters, mit Diazoverbindungen zu kuppeln.

Die Nitroazoparaffine haben nach Bamberger⁹) nur in ihren

¹⁾ Chamberlain, Weida, Bromwell, Am. Chem. Journ. 19, 531, 547, 561; Chem. Centralbl. 1897, II, S. 413—415. — 2) A. Hantzsch, Ber. 34, 3337. — 3) Votoček u. Zenisek, Zeitschr. Elektrochem. 5, 485. — 4) Gattermann, Ber. 32, 1136. — 5) Hantzsch u. Perkin, ebend. 30, 1412; vergl. Griess, ebend. 15, 2190; Schraube u. Fritzsch, ebend. 29, 287. — 6) Auwers u. Orton, Zeitschr. physik. Chem. 21, 355; Auwers, Ber. 33, 1302; Mac Pherson u. Gore, Am. Chem. Journ. 25, 485; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 278. — 7) Mac Pherson, Am. Chem. Journ. 22, 364; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 30. — 8) Farmer u. Hantzsch, Ber. 32, 3089. — 6) E. Bamberger, Bull. soc. chim. [3] 19, 883; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 19.

Salzen die Konstitution von Azokörpern, sonst ebenfalls die von Hydrazonen.

S. 77. Bei der Bildung von Diazomethan u. s. w. aus Nitrosoalphylurethanen entstehen nach Hantzsch und Lehmann¹) intermediär Syndiazotate, welche aber nur mit 1 Mol. Wasser oder Alkohol beständig und durch Wasser explosionsartig in Diazoparaffin und Alkohol oder, wenn die Molekel statt Wasser Alkohol enthielt, gemischte Äther zerfallen. Diesen Verbindungen wird die Konstitution

zugeschrieben.

S. 80. Nach Michaelis und Petou²) entstehen Azoverbindungen aus Arylhydroxylaminen und aromatischen Thionylaminen bei gewöhnlicher Temperatur neben Aminsalzen von Sulfaminsäuren:

 $2R.N:SO + 4R.NH.OH = 2R.NH.SO_3H(NH_2R) + R.N:N.R.$

Die Stabilität fettaromatischer Azoverbindungen wird durch Nitrogruppen im aromatischen Kern erhöht³).

S. 88. Reduziertes Nickel und Kupfer, ersteres schon in der Kälte, letzteres nach Erhitzen auf 180°, verwandeln Stickoxyd und Wasserstoff bei Gegenwart eines großen Überschusses von diesem in Ammoniak, Wasser und Stickstoff 4).

Nach S. 93. Nitrohydroxylaminsäure, Nitrohydroxylamin $N_2O_3H_2$ wurde von Angeli 5) als Dinatriumsalz durch Einwirkung von Äthyl- oder Methylnitrat 6) auf Hydroxylamin in alkoholischer Lösung und bei Gegenwart von Natriumalkoholat erhalten. Das Salz wird durch Mineralsäuren, auch durch Essigsäure, sofort unter starkem Aufbrausen zersetzt. Es entweicht Stickoxyd, fast quantitativ nach der Gleichung $N_2O_3H_2 = N_2O_2 + H_2O$. Nebenbei entstehen kleine Mengen von salpetriger und untersalpetriger Säure 7). Mit Baryumchlorid entsteht in der wässerigen Lösung des Natriumsalzes ein weißer Niederschlag, mit Silbernitrat in sehr verdünnter Lösung zuerst gelbe Fällung, die sich aber nur bei Gegenwart von Essigsäure einige Zeit hält 8), sonst sofort unter Gasentwickelung geschwärzt wird. Quecksilberchlorid giebt eine intensive Gelbfärbung und, wenn das Natriumsalz im Überschusse zugegen ist, Fällung eines weißen, sich

¹⁾ Hantzsch u. Lehmann, Ber. 35, 897. — 2) A. Michaelis u. Petou, ebend. 31, 984. — 3) Bülow u. Schlotterbeck, ebend. 35, 2187. — 4) Sabatier u. Senderens, Compt. rend. 135, 278; Chem. Centralbl. 1902, II, S. 685. — 5) A. Angeli, Chem.-Ztg. 20, 176. — 6) Angelico u, S. Fanara, Gazz. chim. ital. 31, II, 15; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 770. — 7) A. Angeli u. F. Angelico, Gazz. chim. ital. 30, I, 593; Chem. Centralbl. 1900, II, S. 362. — 8) Dieselben, Atti R. Accad. d. Lincei [5] 10, I, 249; Chem. Centralbl. 1901, I, S. 1192.

schließlich schwärzenden Körpers. Mit Eisenchlorid entsteht eine charakteristische violette Färbung, die sehr schnell nach Gelbbraun umschlägt 1).

An der Luft absorbieren die Lösungen des Natriumsalzes Sauerstoff unter Bildung von Nitrit und auch, unter dem Einflusse des überschüssigen Nitrohydroxylamins, von Nitrat. Beim Kochen der wässerigen Lösung des Salzes entwickelt sich Stickstoffoxydul und es hinterbleibt Nitrit: $2 N_2 O_3 Na_2 = 2 N O_2 Na + N_2 O_3 + N_2 O_4 + N_3 O_5 + N_3 O_$

Mit Aldehyden entstehen Hydroxamsäuren neben Nitriten 3).

Aus diesen Zersetzungen scheint für die hypothetische Säure von den folgenden möglichen Konstitutionsformeln IV am wahrscheinlichsten:

Salze4):

Baryumsalz N_2O_3 Ba + H_2O verliert das Krystallwasser bei 115°. Bleisalz N_2O_3 Pb fällt durch Bleinitrat aus der Lösung des Natriumsalzes, löst sich im Überschuß des letzteren, zersetzt sich langsam bei gewöhnlicher Temperatur.

Calciumsalz N_2O_3 Ca + $3^{1/2}H_2O$ fällt aus der Lösung des Natriumsalzes durch konzentrierte Chlorcalciumlösung, bildet durchscheinende Kryställchen, sehr wenig löslich in Wasser. Die Krystalle halten noch bei $125^{0-1}/2$ Mol. Wasser zurück.

Ceriumsalz. Ein sehr unbeständiges basisches Salz, angeblich $(N_2O_3)_2Ce_2$. Ce $(OH)_5$, fällt aus der konzentrierten Lösung des Kaliumsalzes durch überschüssige Cernitratlösung aus.

Kadmiumsalz N_2O_3 Cd + H_2O verliert bei 110^0 das Krystall-wasser unter geringer Zersetzung, die bei 180^0 stärker wird und bei 200^0 vollständig zu CdO + 2NO verläuft.

Kaliumsalz N₂O₃K₂ bildet ein krystallinisches weißes Pulver, sehr leicht in Wasser löslich.

Natriumsalz N₂O₃ Na₂ ist unlöslich in Alkohol, sehr leicht löslich in Wasser. Es bleibt bei 230° unverändert.

Silbersalz N₂O₃ Ag₂ zerfällt sehr schnell schon bei gewöhnlicher Temperatur in Silbernitrit, Stickoxyd und Silber.

¹⁾ A. Angeli, Gazz. chim. ital. 27, II, 357; Chem. Centralbl. 1897, II, 8. 1093. — 2) Derselbe u. F. Angelico, Gazz. chim. ital. 30, I, 593; Chem. Centralbl. 1900, II, 8. 362. — 3) Dieselben, Atti R. Accad. d. Lincei [5] 10, I, 249; Chem. Centralbl. 1901, I, 8. 1192. — 4) A. Angeli, Chem.-Ztg. 20, 176; Angelico u. S. Fanara, Gazz. chim. ital. 31, II, 15; Chem. Centralbl. 1901, II, 8. 770.

Nach Hantzsch⁴) sind die Salze, welche aus solchen Verentstehen, stets Diazotate, die wahren Nitrosamine daher säuren zu betrachten.

S. 113. Die Zersetzung des Ammoniumnitrits wurde eingehend untersucht von Arndt 5) und Blanchard 6).

Nach Matuschek⁷) kann man das Baryumnitrit durch des Natriumsalzes mit Baryumchlorid und fraktionierte Kr darstellen.

- S. 127. Das Magnesiumnitrit $(NO_2)_2 Mg + 2 H_2 O$ er dünnen Blättchen (prismatischen Säulen) durch Umsetzung dasalzes mit Magnesiumsulfat, Eindampfen, Ausziehen des mit 94 proz. Alkohol und teilweise Destillation dieses Lösim Vakuum⁷).
- S. 132. Rosenheim und Oppenheim 8) stellten Dop Merkurinitrits durch Mischung von Merkurinitrat- und lösungen dar: $(NO_2)_5$ Hg K₃. H₂ O krystallisiert in durchsichtig gelblich gefärbten Krystallen, $(NO_2)_8$ Hg K in helleren $(NO_2)_4$ Hg Na₂ wird durch heißes Wasser unter Abscheidung silberoxyd und Quecksilber zersetzt.
- S. 136. Zinknitrit, in ähnlicher Weise wie obiges Magewonnen, bildet kugelige, aus rhombischen Tafeln bestehe gate von der Zusammensetzung (NO₂)₂Zn + H₂O. Die kalkoholische Lösung zersetzt sich bei längerem Stehen in und Zinkhydroxyd⁷).

Ein zweites Zink-Kaliumnitrit (NO₂)₅ ZnK₈. 3 H₂ Rosenheim und Oppenheim ⁸) durch Einleiten von salpe in ein mit Wasser angerührtes Gemisch von Zinkoxydhydrat und Kaliumnitrit. Es bildet schwach gelblich gefärbte Krystalle, die sehr hygroskopisch sind und sich in wässeriger Lösung unter Abscheidung eines weißen Pulvers zersetzen.

- S. 167. Das Gemenge von Untersalpetersäure mit überschüssigem Wasserstoff wird durch reduziertes Nickel oder Kupfer bei 180° unter reichlicher Bildung von Ammoniak und Wasser, wie durch Platinschwamm, zersetzt; bei größerem Gehalte des Gemisches an Untersalpetersäure entstehen zunächst weiße Dämpfe von Ammoniumnitrat und Ammoniumnitrit 1).
- S. 181. Bei niederer Temperatur sind auch sämtliche anderen genannten Hydrate beständig²).
- S. 197. Nach Volney 3) erfolgt die Zersetzung des Natriumnitrats unterhalb 100° bis zur Bildung von Natriumtrisulfat, also nach der Gleichung NO₃ Na + 2 SO₄ H₂ = (SO₄)₂ Na H₃ + NO₈ H. Erst bei höherem Erhitzen erfolgt weitere Entwickelung von Salpetersäure, die bei 121° beendigt ist. Der Rückstand besteht dann aus Bisulfat. In der zweiten Phase erfolgt die Reaktion also nach der Gleichung NO₃ Na + (SO₄)₂ Na H₃ = 2 SO₄ Na H + NO₃ H. In der ersten Periode destilliert Salpetersäuremonohydrat unzersetzt, in der zweiten tritt aber bereits teilweise Zersetzung unter Bildung von Wasser ein. Die Temperatur des Retorteninhaltes beträgt in beiden Phasen 97 bis 122° bezw. 130 bis 165° 4).
- S. 199. Übel⁵) zieht das in einem Kessel nur bis 170 bis 180° erhitzte Gemisch, um die Reste der Salpetersäure auszutreiben, in einen zweiten Kessel, in welchem sich auf 300 bis 320° erhitztes Bisulfat befindet.
- S. 201. Umbgrove und Franchimont⁶) destillieren zur Gewinnung ganz reiner Säure solche von 1,412 spezif. Gew. (140 Vol.) mit Schwefelsäure von 1,847 spezif. Gew. (200 Vol.) unter vermindertem Druck in einem Strome trockener Luft.

Volney⁴) untersuchte die Vorgänge bei der Vakuumdestillation. Bei Destillation von 100 g trockenem Natriumnitrat mit 110 g konzentrierter Schwefelsäure unter 300 mm Druck geht zwischen 45 und 77° reines Monohydrat über, während die Temperatur des Retorteninhaltes 65 bis 100° beträgt. Dann ist die erste Phase vorüber, die Retorte enthält neben unzersetztem Nitrat ein flüssiges Polysulfat, das in zweiter

^{1902,} II, S. 685. — 2) H. Erdmann, Zeitschr. anorg. Chem. 32, 431. — 3) C. W. Volney, J. Am. Chem. Soc. 23, 489; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 616. — 4) C. H. Volney, J. Soc. Chem. Ind. 20, 544; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 508. — 5) C. Übel, D. R.-P. Nr. 127647. — 6) Umbgrove u. Franchimont, Rec. trav. chim. Pays-Bas 16, 385; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 373.

Phase auf jenes einwirkt, während die Temperatur in der Retorte auf 100 bis 129° ansteigt. Auch hierbei wird reines Monohydrat gebildet.

S. 202. Während bei Einwirkung von fein verteiltem Platin auf ein Gemisch von Ammoniak und Luft neben Bildung von Salpetersäure auch die von freiem Stickstoff in erheblichem Maße stattfindet, wirkt das kompakte Metall bei Rotglut wesentlich in der ersten Richtung katalysierend. Durch Überziehen desselben mit einer gewissen Menge fein verteilten Platins kann eine größere Reaktionsgeschwindigkeit erzielt werden, ohne daß eine merkliche Stickstoffbildung eintritt. Ebenso wie Platin wirken auch Iridium, Rhodium, Palladium, ferner die Oxyde verschiedener Schwermetalle, besonders Blei- oder Mangansuperoxyd, aber auch die Oxyde des Silbers, Kupfers, Eisens, Chroms, Nickels und Kobalts 1).

Die technische Gewinnung von Salpetersäure bezw. Nitraten und Nitriten aus der atmosphärischen Luft durch die Einwirkung starker elektrischer Ströme wird neuerdings durch eine Gesellschaft an den Niagarafällen versucht²).

S. 209. Die gewöhnliche einbasische Salpetersäure NO₃H schmilzt bei — 42° und siedet unter 24 mm Druck bei 21,5° 3).

S. 219. Das Pentahydrat, Orthosalpetersäure NO₅H₆ = N(OH)₅, ist nach H. Erdmann³) unterhalb — 15° ganz beständig und bleibt zurück, wenn man bei dieser Temperatur durch die wasserhaltige Säure trockene Luft leitet. Sie krystallisiert in langen Nadeln, die bei — 35° schmelzen und unter 13 mm Druck bei 40 bis 40,5° unter Dissoziation sieden.

Derselbe Forscher erhielt ferner das Tetrahydrat, achtbasische Salpetersäure $N_2O_9H_8=0< N(OH)_4^N(OH)_4^N$, in gut ausgebildeten Prismen vom Schmelzpunkt — 39°, Trihydrat, dreibasische Salpetersäure $NO_5H_8=0:N.(OH)_8$, in rhombischen, denen des Silbernitrats ähnlichen Tafeln vom Schmelzpunkt — 34° und Dihydrat, vierbasische Salpetersäure $N_2O_7H_4=0< NO(OH)_2$, in kleinen sternförmigen Aggregaten, die bei — 65,2° schmelzen und bei 48° unter 15 mm Druck sieden.

S. 222. Die elektrolytische Reduktion der Salpetersäure in Gegenwart von Salz- oder Schwefelsäure führt bei Anwendung einer Quecksilberkathode fast ausschließlich zu Hydroxylamin, einer Kupferkathode nur zu Ammoniak⁴).

S. 233. Mit Essigsäureanhydrid reagiert konzentrierte Salpetersäure unter lebhafter Erwärmung. Es bildet sich Diacetylortho-

¹⁾ W. Ostwald, Engl. Pat. Nr. 698/1902. — 2) Electr. World 40, 159. — 3) H. Erdmann, Zeitschr. anorg. Chem. 32, 431. — 4) J. Tafel, ebend. 81, 289.

salpetersäure $C_4H_9NO_7 = \frac{CH_8 \cdot CO \cdot O}{CH_3 \cdot CO \cdot O} > N(OH)_8$, eine farblose, an der Luft rauchende Flüssigkeit vom spezif. Gew. 1,197 bei 15°, 1,189 bei 23°, Siedepunkt 127,7° unter 730 mm, 45° unter 17 mm Druck, Brechungsindex $n_D = 1,38432$ bei 23°. Analog entsteht eine Dipropionylorthosalpetersäure 1).

S. 240. Die Bedingungen der direkten Nitrierung von Paraffinen sind eingehend von Worstall²), Konowaloff³) und Markownikoff⁴) ermittelt worden.

Nitroparaffine erhält man auch durch Einwirkung von Nitriten auf Halogenfettsäuresalze 5).

S. 241. Die erste Phase bei der Salzbildung aus primären und sekundären Nitrokörpern besteht nach Hantzsch und Kissel⁶) in der Addition von Natriumhydrat oder Natriumalkoholat; dann erst erfolgt die Umlagerung unter Abspaltung von Wasser bezw. Alkohol. Bei den tertiären bleibt es, soweit sie überhaupt reagieren, bei der ersten Phase.

Mit alkoholischem Ammoniak und Piperidin bilden nach Konowaloff?) die aromatischen Nitroverbindungen schnell, die primären aliphatischen nur langsam und die sekundären gar nicht Ammoniumverbindungen.

Ein weiteres, nach Maas⁸) aber nicht zutreffendes Unterscheidungsmerkmal wollte Henry⁹) in dem Verhalten gegen Aldehyde gefunden haben. Es sollten nämlich so viele Molekeln Aldehyd in Reaktion treten, wie Wasserstoffatome am Nitro-Kohlenstoffatom haften.

- S. 242. Auch bei der Reduktion der aliphatischen Nitroverbindungen (durch Elektrolyse) entstehen β -Hydroxylamine ¹⁰).
- S. 246. Nitroisohexylen $(CH_3)_2$. $CH.CH_2$. $CH:CH(NO_2)$ ist flüssig, siedet bei 80 bis 81° unter 10 mm Druck, hat das spezif. Gew. 0,995 bei 0°. Nitrooktylen CH_3 . $(CH_2)_5$. $CH:CH(NO_2)$ ist flüssig, siedet unter 8 mm Druck bei 113 bis 115° und hat das spezif. Gew. 0,970 bei $0^{0.11}$).
 - S. 316. Ein reiches Lager von Natronsalpeter, dem chilenischen

¹⁾ A. Pictet u. Genequand, Ber. 35, 2526. — 2) Worstall, Am. Chem. Journ. 20, 202; Chem. Centralbl. 1898, I, S. 926. — 3) Konowaloff, J. russ. phys.-chem. Ges. 31, 57; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 1063. — 4) Markownikoff, Ber. 32, 1441. — 5) Preibisch, J. pr. Chem. [2] 8, 316; V. Auger, Bull. soc. chim. [3] 23, 333; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 1263. — 6) Hantzsch u. Kissel, Ber. 32, 3137. — 7) Konowaloff, J. russ. phys.-chem. Ges. 32, 73; Chem. Centralbl. 1900, I, S. 1093. — 8) Maas, Bull. Acad. roy. Belg. [3] 36, 294; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 179. — 9) Henry, Bull. Acad. roy. Belg. [3] 33, 115; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 741. — 10) Pierron, Bull. soc. chim. [3] 21, 780; Chem. Centralbl. 1899, II. S. 700. — 11) Bouveault u. Wahl, Compt. rend. 134, 1226; Chem. Centralbl. 1902, II, S. 22.

sehr ähnlich, findet sich auch im nördlichen Teile von San Bernardino County in Kalifornien 1).

- S. 355. Das Ytterbiumnitrat krystallisiert bei längerer Aufbewahrung der konzentrierten Lösung über konzentrierter Schwefelsäure mit 3 Mol. Wasser [für (NO₃)₃ Yb] in wasserhellen, zersließlichen Tafeln, aus konzentrierter Salpetersäure mit 4 Mol. Wasser in zersließlichen Prismen²).
- S. 368. Pentaerythrittetranitrat $C_5 H_8 N_4 O_{12} = C(CH_2 \cdot NO_3)_4$ schmilzt bei 138 bis 140°3).
- S. 376. Stickstofftellur, Tellurnitrid TeN soll nach Metzner*) bei Einwirkung von trockenem flüssigen Ammoniak auf Tellurtetrachlorid bei etwa 15° entstehen. Es wird als citronengelbe, amorphe, zerbrechliche Masse beschrieben, welche durch Stofs und durch Erhitzen auf etwa 200° heftig explodiert, von Wasser und verdünnter Essigsäure nicht angegriffen wird, mit Kalilauge sämtlichen Stickstoff als Ammoniak abgiebt.
- S. 377. Als Derivat der dem Divinyl entsprechenden Verbindung NH: N.N: NH ist der aus Hydrazin und Nitrosoacetessigester erhältliche Bisdiazoacetessigester 5) aufzufassen.
- S. 382. Die Bildung des Ammoniaks aus den Elementen durch den Einfluß der Elektrizität erfolgt nach de Hemptinne⁶) rascher bei geringer Explosionsdistanz und schwachem Drucke des Gasgemisches. Elektrische Effluvien wirken weniger schnell als der Funke. Die Ausbeute wird ferner begünstigt durch niedrige Temperatur, so daß Verflüssigung des gebildeten Ammoniaks eintritt.
- S. 415. Einzelne Ammoniakderivate, wie Pyridin und Betain, zeigen in wässeriger Lösung eine große anomale elektrische Absorption, wie nur hydroxylhaltige Stoffe, sind also höchst wahrscheinlich als Ammoniumhydroxyde in der Lösung vorhanden?).
- S. 426. Baryumamid (NH₂)₂ Ba entsteht aus Baryumammonium oberhalb 15°, ferner beim Überleiten von Ammoniak über erhitztes Baryum bei 280°. Es ist eine graue Flüssigkeit, die bei steigender Temperatur erst grün, dann rot wird, bei 460° unter Entwickelung von Wasserstoff und Stickstoff siedet und bei 650° in Baryumnitrid übergeht ').

¹⁾ C. Ochsenius, Zeitschr. pr. Geol. 10, 337. — *) A. Cleve, Ztschr. anorg. Chem. 32, 129. — *) L. Vignon u. F. Gerin, Compt. rend. 133, 590; Chem. Centralbl. 1901, II, S. 1114. — *) R. Metzner, Compt. rend. 124, 32; Chem. Centralbl. 1897, I, S. 357. — *) M. Betti, Gazz. chim. ital. 32, II, 146; Chem. Centralbl. 1902, II, S. 1304. — *) A. de Hemptinne, Bull. Acad. roy. de Belg. 1902, S. 28; Chem. Centralbl. 1902, I, S. 906. — *) G. Bredig, Ztschr. Elektrochem. 7, 767. — *) Mentrel, Compt. rend. 135, 740; Chem. Centralbl. 1902, II, S. 1443.

- S. 427. Lithiumamid verwandelt sich bei höherer Temperatur in Nitrid, Natriumamid nur in geringem Masse 1).
- S. 427. Zinkamid (NH₂)₂Zn erhielt Frankland²) durch Einleiten von trockenem Ammoniakgas in ätherische Zinkäthyllösung als weißes amorphes Pulver. Dasselbe wird durch Erhitzen auf 200° nicht verändert, bei Rotglut entweicht Ammoniak, und es hinterbleibt Zinknitrid. Mit Wasser zerfällt das Zinkamid sofort in Ammoniak und Zinkoxydhydrat.
- S. 433. Neben den echten Ammoniumbasen sind nach Hantzsch und Kalb³) Pseudoammoniumbasen zu unterscheiden, die sich jenen gegenüber durch Indifferenz auszeichnen. Genauer genommen hat man drei Arten Ammoniumhydrate zu unterscheiden: 1. Stabile Ammoniumhydrate, auch im festen Zustande beständig, in Lösungen dem Kaliumhydrat analog. Hierher gehören die Tetraalkylammoniumhydrate. — II. Labile Ammoniumhydrate mit Tendenz zum Übergange in Anhydride vom Ammoniaktypus. Es sind dies Hydrate mit einem bis vier Wasserstoffatomen am Stickstoff, schwache Basen, nicht wegen geringer Ionisationstendenz, sondern weil sie auch in wässeriger Lösung wesentlich in die Anhydride zerfallen sind. — III. Labile Ammoniumhydrate mit Tendenz zur Bildung von Pseudoammoniumhydraten. Hierher gehören die meisten Ammoniumhydrate mit ringförmiger oder auch chinoider Bindung zwischen Kohlenstoff und Sie entstehen nur im dissoziierten Zustande primär und isomerisieren sich auch in wässeriger Lösung mehr oder minder schnell unter Wanderung des Hydroxyls an Kohlenstoff zu Pseudobasen. können auch statt dessen in sogenannte Ammoniumoxyde R i N.O . N : R oder bei Gegenwart von Alkohol in sogenannte Ammoniumalkoholate R: N.O.C₂ H₅ übergehen, welche sich aber wohl von Pseudobasen ableiten und daher N: R.O.R: N und N: R.O.C₂H₅ zu schreiben sind.
- S. 434. Die Bildungsgeschwindigkeit der Amine und Ammoniumbasen wurde von Menschutkin⁴) und Dubowsky⁵) zum Gegenstande eingehender Untersuchungen gemacht.

Erschöpfende Methylierung von Basen erfolgt, wenn man zunächst nach einer Vorschrift von Nölting 20 Stunden mit $3^{1}/_{2}$ Mol. Methyljodid, $3^{1}/_{2}$ Mol. Soda und der 25 fachen Menge Wasser kocht, wobei wesentlich tertiäre Amine entstehen, und das mit Äther ausgezogene Gemisch weitere 20 Stunden mit 1,1 Tln. Methyljodid und 0,3 Tln. Magnesia im Einschlußrohr erhitzt 6).

¹⁾ Mentrel, Compt. rend. 135, 740; Chem. Centralbl. 1902, II, S. 1448. — 2) Frankland, Phil. Mag. [4] 15, 149. — 3) A. Hantzsch u. M. Kalb, Ber. 32, 3109. — 4) Menschutkin, ebend. 28, 1477. — 5) Dubowsky, J. russ. phys.-chem. Ges. 31, 34; Chem. Centralbl. 1899, I, S. 1066. — 6) E. Fischer u. Windaus, Ber. 33, 1967.

- o-Substituenten erschweren die erschöpfende Methylierung von Homologen des Anilins. Dabei ist es nicht notwendig, das beide o-Stellen zur Aminogruppe besetzt sind. Es kann z. B. auch das 2,4-Dimethyl-3-Brom-Anilin nicht in die Ammoniumbase übergeführt werden 1).
- S. 435. Die Einwirkung von Zinn und Salzsäure wird nach Pinnow²) durch Zusatz von gepulvertem Graphit wesentlich erleichtert.
- S. 436. Nach Gräbe und Rostovzeff³) ist die Hofmannsche Reaktion vielfach besser mit Hypochlorit- als mit Hypobromitlösung auszuführen.
- S. 438. Die Einwirkung der salpetrigen Säure auf aliphatische Amine einer-, aromatische Amine andererseits ist nach Euler 1) von ganz verschiedener Art. Die auf aliphatische Amine ist eine Reaktion zweiter Ordnung und die Geschwindigkeit derselben von viel geringerer Größenordnung als bei den aromatischen, wo es sich um eine Reaktion erster Ordnung handelt. Die Geschwindigkeitskonstante für die Bildung des Diazoniumsalzes ist dabei nahezu gleich derjenigen der Zersetzung.

Aromatische primäre Amine können unter Umständen durch salpetrige Säure nitrosiert werden 5).

- S. 455. Dimethyläthylamin $C_4H_{11}N = (CH_8)_2N \cdot C_2H_5$ siedet bei 28 bis 30°6).
- S. 473. Methyläthyl- β -naphtylamin $C_{18}H_{15}N = C_{10}H_7$. $N(CH_3).C_2H_5$ schmilzt bei 152 bis 15307).
- S. 482. Das n,n'-Diäthylderivat des Benzidins schmilzt nach Bamberger und Tichvinsky 8) erst bei 120,5° völlig klar.
- S. 483. Schultz und Rohde⁹) geben den Schmelzpunkt des m-Tolidins zu 87 bis 88^o an.
- S. 549. Nach Fulda¹⁰) ist der Siedepunkt des Methylhexylketoxims 136 bis 1380 unter 40 mm, 123 bis 1250 unter 25 mm Druck.
 - S. 584. Die Hydrazidine werden auch als Amidrazone bezeichnet.
- S. 586. Das n,n'-Diäthylderivat des Phenylhydrazins siedet unter 12 mm Druck bei 111 bis 1150 8).

¹⁾ E. Fischer u. Windaus, Ber. 33, 345, 1967. — 2) J. Pinnow, J. pr. Chem. [2] 65, 579. — 3) Gräbe u. Rostovzeff, Ber. 35, 2747. — 4) H. Euler, Oefvers. Kgl. Vetensk. Accad. Forhandl. 59, 111; Chem.-Ztg. Rep. 26, 182. — 5) Täuber u. Walden, Ber. 33, 2116. — 6) Henry, Bull. Acad. roy. Belg. 1902, p. 537; Chem. Centralbl. 1901, II, 8. 1403. — 7) A. Reychler, Bull. soc. chim. [3] 27, 970; Chem. Centralbl. 1902, II, 8. 1210. — 8) Bamberger u. Tichvinsky, Ber. 35, 4179. — 9) G. Schultz u. G. Rohde, Zeitschr. Farben- u. Textilchem. 1, 567. — 10) H. L. Fulda, Monatsh. Chem. 23, 907.

S. 606. Einzelne Nitride entstehen aus den entsprechenden Amiden bei höherer Temperatur¹).

Eine allgemeine Bildungsweise besteht nach Guntz²) in der Einwirkung von Metallchloriden auf Lithiumnitrid.

- S. 609. Nach dieser Methode werden gewonnen: Ferronitrid Fe₃N₂, unter Verwendung von Ferrokaliumchlorid, da reines Ferrochlorid zu heftig reagiert. Es ist ein schwärzliches Pulver, löslich in verdünnter Salzsäure, an Luft und in lufthaltigem Wasser sehr leicht oxydierbar. Ferrinitrid FeN, schwarzes Pulver, weniger leicht oxydierbar als die Ferroverbindung, beim Erhitzen an der Luft unter Erglühen in Eisenoxyd sich verwandelnd.
- S. 665. Nitrile lassen sich aus den Säureamiden auch durch Einwirkung von Phosgen bei Gegenwart von Pyridin gewinnen 3).
- S. 681. Polymere Blausäure, Cyanurwasserstoff C₃ N₃ H₈ darzustellen gelang bisher nicht, doch erhielt Diels⁴) Aminoderivate derselben.

Organische Säurecyanide entstehen durch Einwirkung von Säurechloriden auf Schwermetallcyanide, viel leichter und in besserer Ausbeute aus Säurechloriden und Blausäure in Gegenwart von Pyridin 5).

S. 690. Für Cyanurchlorid hat Diels 4) den Beweis, dass ein

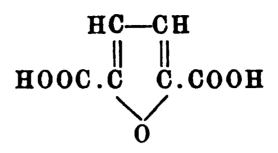
Derivat des symmetrischen Triazins HC CH vorliegt, dadurch

erbracht, daß er die Chloratome in wechselnder Reihenfolge durch verschiedene Substituenten ersetzte, wobei stets die gleichen Endprodukte auftraten. Zur Darstellung des Cyanurchlorids leitet Diels in 400 g Chloroform, welches 1 Proz. Alkohol enthält, unter guter Kühlung Chlor bis zur Sättigung ein, tropft dann unter fortdauerndem Einleiten von Chlor innerhalb vier bis fünf Stunden 100 g wasserfreie Blausäure ein.

- S. 696. Die dialkylierten Cyanamide zeigen keine Neigung zur Polymerisation. Sie gehen durch Einwirkung von Ammoniak und Schwefelkohlenstoff glatt in asymmetrische Dialkylthioharnstoffe über ⁶).
- S. 710. Mit Quecksilberbromid vereinigen sich die Rhodanate zu leicht löslichen Doppelverbindungen 7).

¹⁾ Mentrel, Compt. rend. 135, 740; Chem. Centralbl. 1902, II, S. 1443. — 2) Guntz, Compt. rend. 135, 738; Chem. Centralbl. 1902, S. 1441. — 3) Einhorn u. Mettler, Ber. 35, 3647. — 4) Diels, ebend. 32, 691. — 5) Claisen, ebend. 31, 1023. — 6) Wallach, ebend. 32, 1872. — 7) H. Grossmann, ebend. 35, 2945.

S. 742. Bei der Darstellung des N-Phenylpyrrols aus schleimsaurem Anilin konnten Zwischenprodukte gefast werden. Aus deren Natur ergab sich, dass das Salz zunächst unter Elimination von 3 Mol. Wasser das entsprechende Salz der Dehydroschleimsäure



bildet. Dieses dissoziiert dann teilweise; es wird 1 Mol. Anilin in Freiheit gesetzt, welches dann unter Bildung von Wasser den Sauerstoff Schliesslich wird zunächst das freie, dann auch des Kernes ersetzt. das durch Anilin abgesättigte Karboxyl abgespalten 1).

Pyrrolderivate entstehen ferner durch gemeinschaftliche Reduktion eines molekularen Gemisches von Isonitrosoketonen und Ketonen bezw. β -Ketonsäureestern, β -Diketonen, β -Ketoaldehyden ?).

- Analog der Ladenburgschen Synthese des Piperidins S. 753. gelingt die von Alkylpiperidinen aus β -Glykolen, indem man sie zunächst in Cyanide überführt und diese zu Alkylpentamethylendiaminen reduziert 3).
- Dihydro-Tetrazine entstehen auch durch Einwirkung von Hydrazin auf Thioamide 4), z. B.:

2 R.CS.NH₂ + 2 N₂H₄ = 2 H₂S + 2 NH₈ + R.C
$$NH$$
—NH

Dihydrotetrazin CH

NH—N

CH und sein Isomeres

CH₂ N=N CH₂ sind nach Hantzsch und Silberrad 5) das so-

genannte Trimethintriazimid vom Schmelzpunkte 7,8° und das Bisdiazomethan, welche aus der sogenannten Triazoessigsäure von Curtius erhalten wurden.

Das von Curtius darin angenommene Ringsystem mit sechs N-NH-CH=NStickstoffatomen CH ist daher nicht bekannt.

¹⁾ A. Pictet u. Alb. Steinmann, Arch. sc. phys. nat. Genève [4] 13. 342; Chem. Centralbl. 1902, I, S. 1298. — 2) Knorr, Ann. Chem. 236, 48; Derselbe u. Lange, Ber. 35, 2998; Feist, ebend. 35, 1537, 1556. — 3) A. Franke u. M. Kohn, Monatsh. Chem. 23, 877. — 4) Junghahn. Ber. 31, 312; Derselbe u. Bunimowicz, ebend. 35, 3932. — 3) Hantzsch u. Silberrad, ebend. 33, 58.

REGISTER

A.

Acidalbuminate 828. Adenin 777. Agglutinine 827. Akridin 759, 760. Alanin 824. Albumine 828. Albumosen 831, 832. Aldoxime 543, 546. Alkalialbuminate 828. Alkaloide 797.

- mung 887.
- Synthesen 800.

Alkine 752.

Alkylisocyanate 699, 701. Alkylkarbonimide –

701.

Alkylnitrate 361.

 Nachweis und Bestimmung 874. Alkylnitrite 136. Alkylrhodanide 717, 720.

Alloxan 775.

Alloxantin 778.

Aluminium-hyponitrit 64.

- -nitrat 270.
- -nitrid 607.
- -- -rhodanid 710.

Amarin 770, 771.

Amide 446, 509.

Amidine 449, 527.

Amidoxime 566.

Amidrazone 902.

Amine 433, 452.

Aminoazoverbindungen 76, Aposafranone 783.

Aminobuttersäure 824.

| Aminovaleriansäure 824. : Ammelin 697.

Ammoniak 378.

- Bestimmung 876.
- Bildung 382, 900.
- Darstellung 384.
- Festes 396.
- Flüssiges 392.
- Gas 396.
- Nachweis 875.
- Verhalten 397.
- Vorkommen 378.

- Nachweis und Bestim- Ammoniakflüssigkeit 408.

Ammoniaksalze 424. Ammonium 427.

- -cyanat 698.
- -cyanid 649.
- -cyanurat 700.
- -hyponitrite 64.
- -metalle 428.
- -nitrat 271.
- -nitrit 110, 896.
- -oxyde 432.
- -rhodanid 710.
- -selencyanat 729.
- -- -theorie 414, 424, 900.

— -trinitrid 597.

Amphopepton 831.

Amylnitrit 154.

Amyloid 830.

Anthrachinoline 759.

Anthrapyridine 759.

Antikörper 827.

Antimonnitrate 276.

Antipepton 831.

Aposafranine 783.

Arekaidin 801.

Arekolin 801.

Arginin 824.

Arsencyanid 693.

Asparaginsäure 824.

Athogen 736.

Athylnitrit 142.

Atropin, Synthese 801.

Azdioxazine 783.

Azide 596, 603.

Azimidobenzole 787.

Azimidole 788.

Azimidotriazole 787.

Azimidoverbindungen 784.

Azoimid 590.

- Bildung, Darstellung **590.**
- Eigenschaften 594.
- Nachweis und Bestimmung 882.
- Salze 596.
- Substitutionsprodukte 602.
- Verhalten 595.

Azosulfime 772.

Azoverbindungen 77, 80, 894.

Azoxazine 783.

Azoxdiazine 792.

Azoxime 772.

Azoxyverbindungen 765.

Azthiazine 783.

B.

Barbitursäure 774. Baryum-amide 900.

- cyanat 698.
- cyanid 649.
- cyanurat 700.
- dithiocyanat 723.

724.

hyponitrite 65, 892.

Register. Blei-dithiocyanurat 724. — -hyponitrit 66.

- ·isopersulfocyanat

Säure 103.

Oyanhalogene 687.

- -ester 681, 699.

-halogenide 687.

706.

697.

733.

693.

Cyansaure 681.

- -salze 698.

- -bromid 691.

— -jodid 698.

-- -säure 684.

- Ester 704.

— — Salze 700.

636, 903.

Cyklotriazene 783.

Cystin 825.

Cyanurwasserstoffsäure

D.

Decipium-Nitrat 293.

Deuteroalbumose 832.

-chlorid 690, 903.

nitrat 277.	727,	29, 890.
nitrid 608.	— -nitrate 279.	, Bubstitu-
nitrit 113, 896.	— -nitrid 608.	33, 891.
_ *** *** *** 727.	nitrite 114.	
_	727.	. Sir
	1.	650.
	1 = **	— -nitrate 292.
	— -trinitrid 598.	
	1	
	BWW.	rhodanide 711.
	736.	trinitrid 599.
	1,	41000000000
	236.	Chrysidine 760.
	Säure 104.	Ohydrazain, Ammonium-
782.	35.	433.
584.	- Substitutionsprodukte	Cinnolin 773.
-	35.	Cyamelid 683.
759.	Bromuntersalpetersäure	624.
, ,	176.	_
840	Buzylen 590.	630.
769.	Buzylen 580.	_ 050.
755.		-
775.	C.	
		9.50
85.	Cadmium-cyanid 654.	Paraga Paraga
791.	cyanurat 700.	_
791.	- nitrate 284.	629.
759.	nitrid 610.	Cyanamid 694, 903.
	** ** ***	

- -nitrite 118.

-rhodanid 713.

892.

725.

66.

- trinitrid 598.

Calcium-amid 426.

- -nitrate 286.

-- -nitrid 608.

- •mitrit 117.

- -rhodanid 711.

— -trinitrid 599.

- -rhodanid 711.

- trinitrid 599.

Chinochinoline 759.

7000

757.

696.

81. , 690.

Chinakridin 760.

Chinazoline 775.

584.

598.

₹**2** 57.

- Bestimmung 884.

- Darstellung 638.

- Konstitution 645.

Nachweis 882.

- Polymere 646.

— Salze 647.— Verbindungen mit

645. — Verhalten 641.

Blei cyanat 698.

- -cyanide 650,

- cyanurat 700.

- dithiocyanat 723.

- Vorkommen 637.

— Eigenschaften 641. — Ester 665.

Halogenwasserstoff

Bipyridyle 755.

Blausaure 637.

- Bildung 637.

279.

Diacetylorthosalpetersäure | 898.

Dialursäure 774. Diaminoessigsäure 824. Diammonium-rhodanid

712.

- -salze 573.
- -trinidrid 599.

Diazine 772.

Diazohydrat 58.

Diazoimide 783.

Diazole 766.

Diazomethan 77, 765, 894.

Diazooxyde 772.

Diazosulfide 772.

Diazoverbindungen 71,

892.

Dibenzo-pyrazin 781.

- -pyridazin 781.

Dicyan = Cyan 624.

Dicyandiamid 696.

Dicyansäure 684.

- Didym-nitrate 293. -- -nitrit 117.
- ·rhodanid 712.
- - trinitrid 600.

Dihydro-pyridine 752.

- tetrazine 904.

Dimethylaziäthan 766.

Dimethylendiimin 766.

Dinitrile 674.

Dioxime 559.

Dioxysalpetersäure 367.

Disalpetersäure 181.

Dithiocyansäuren 723.

Dithiocyanursäure 724.

Dysalbumose 832.

E.

Eisen-cyanide 651.

- -hyponitrite 66.
- - nitrate 294.
- -ni**trid 609, 9**03.
- -nitrite 117.
- -rhodanide 712.
- - trinitride 600.

Eiweisähnliche Substanzen 831.

Eiweiss-körper 821.

- -stoffe, alkohollösliche 828.
- — koagulierte 829.
- — zusammengesetzte 829.

Euzyme 832.

Erbium-nitrate 297.

- -rhodanid 712.

Eukain 802.

Euphtalmin 802.

Eurhodine 782.

F.

Flaveanwasserstoff 724. Fleischsäure 832. Fluorindin 782. Fluorstickstoff 29. Formonitril 637. Furazane 772. Furodiazole 772.

G.

Gadoliniumnitrat 298. Galliumnitrat 298. Globuline 828. Glutaminsäure 824. Glykocyamidin 771. Glykokoll 824. Glykoproteide 829. Glyoxalidine 770. Glyoxaline 766, 770. Glyoximhyperoxyde 783. Gold-cyanide 653.

- - kaliumselencyanat 729.
- -nitrate 298.
- -rhodanide 712. Guanamine 790. Guanazole 787. Guanin 777, 779.

H.

Hämoglobine 830. Halogeneiweiskörper 826. Harnsäure 776, 777.

— Nachweis und Bestimmung 880.

Harnstoff 448.

- Bestimmung 878. Hemipepton 831. Heptaphosphonitrilchlorid 621.

Heteroalbumose 832.

Heteroxanthin 776.

Hexa-cyan 635.

- hydropyridine 753.

Hexa-methylentetramin 790.

— -phosphonitrilchlorid

Hippurylhydrazin 585.

Histidin 824.

Histone 830.

Homatropin 801.

Hydantoin 771.

Hydrazide, Säurebydrazide 583, 588.

Hydrazimethylen 765.

Hydrazin 567.

- Bildung, Darstellung 567.
- Eigenschaften 570.
- Hydrat 569.
- Metallverbindungen 580.
- Nachweis und Bestimmung 881.
- Salze 573.
- Substitutionsprodukte 581, 586, 902.

- Verhalten 570. Hydrazinessigsäure 584. Hydrazinnitrate 300.

Hydroxamsäuren 542.

Hydroximsäuren 542. Hydroxylamin 531.

- Alkyl- und Acidylderivate 541.
- Bildung 531.
- Darstellung 532.
- Eigenschaften 535.
- Konstitution 545.
- Nachweis und Bestimmung 881.
- Salze 540.
- Verhalten 535. Hypoxanthin 777.

I.

Imidazol 766. Imide 523. Imidine 527. Imidoäther 450. Iminobiazole 788. Iminobiazolone 788. Iminocumazone 763. Indazole 769. Indigoblau 745. Indirubin 745. Indium-cyanid 654.

Indium-nitrat 301. Indol 743. Indolinone 745. Indoxazene 748. Indoxyl 744. Iridium-cyanid 654.

— -nitrit 117. Isatin 744. Isasoxydiazine 792.

Isindazole 769.

Iso-chinoline 755, 757.

- -cyan 635.
- — -säure 681.
- 701.
- — -salze 698.
- -cyanursäure 684.
- -indol 745.
- -nitramine 236.
- ·nitrile 669, 679.
- -persulfocyansäure 726.
- -phenanthrolin 759.
- -pyrazolone 768.

Isoxazole 747. Isoxazolone 748.

Jodammoniak 46. Jodammoniumjodid 47. Jodcyan 692.

Jodstickstoff 36.

- Bildung 37, 45, 46.
- Darstellung 38, 46.
- Eigenschaften 38, 891. Kynurin 757.
- Substitutionsprodukte 48.
- Verbindungen 42.
- Zusammensetzung 43. Lachgas 49, 57. Julol 758.

K.

Kaffein 777. Kalium-amid 426.

- ·cyanat 699.
- -cyanid 654.
- ·cyanurat 702.
- -dithiocyanat 723.
- -- -dithiocyanurat 724.
- -hyponitril 66.
- -nitrat 301.
- -nitrid 610.
- -nitrit 119.
- -persulfocyanat 727.

Kalium-rhodanid 713.

- -selencyanat 729.
- trinitrid 600.
- -trithiocyanurat **725**.

Karbazakridin 759.

Karbazol 746.

Karbonimid 681.

Karbostyril 757.

Karbyloxim 681.

Kaseine 830.

Ketonitrile 673.

Ketoxime 543, 548.

Kobalt-cyanat 699.

- -cyanide 656.
- -cyanurat 702.
- -hyponitrit 66.
- -nitrate 309.
- -nitrite 121.
- --- -rhodanid 713.
- -trinitride 600.

Königswasser 238.

Koniinsynthese 800. Kupfer-cyanide 656.

- -- -cyanurate 702.
- -dithiocyanat 723.
- -hyponitrit 66.
- -nitra**te** 310.
- -nitrid 611.
- -nitrite 126.
- -rhodanide 714.
- -trinitrid 600.

Kyanalkine 669, 774.

Kyanidine 789.

L.

Lanthan-nitrate 312.

- -rhodanid 714.
- -trinitride 600.

Leucin 824.

Lilol 758.

Lithium-amid 427, 901.

- -nitrat 313.
- -nitrid 611.
- -nitrit 127.
- -rhodanid 714.
- -trinitride 600.

Lophin 770.

Lysidin 771.

Lysin 824.

Lysine 827.

M.

Magnesium-cyanid 658.

- cyanurat 702.
- hyponitrit 66.
- - nitrate 313.
- -nitrid 612.
- -nitrit 127, 896.
- -rhodanid 714.
- Mangan-cyanide 658.

. — -trinitrid 601.

- -cyanurat 702.
- -hyponitrit 66.
- -nitrate 314.
- -nitrit 127.
- -rhodanid 714.
- -trinitrid 601.

Melamin 697.

Melanurensäure 697.

Metall-amide 426, 900.

— -ammoniakverbindungen 417.

— -rhodanide 709, 905.

Methylcumazonsaure 765

Methylenblau 765. Miazine 773.

Molybdännitrat 315.

— -nitrid 613.

Morpholine 762.

N.

Naphtakridin 759, 761. Naphtazdioxazine 783. Naphtazine 781. Naphtinolin 759. Naphtochinolin 758. Naphtophenazin 781. Naphtostyrile 745. Naphtyridin 757. Natrium-amid 427.

- -cyanid 658.
- ·cyanurat 702.
- hyponitrite 66.
- ·nitrid 613.
- -nitrit 127.
- -rhodanid 715.
- -trinitrid 601.
- - trithiocyanurat 7....

Neutralvalenzen 369, 4. 422, 652.

Nickel-cyanide 658.

— -cyanurate 703.

Nickel-hyponitrit 67.

- -nitrate 322.
- -nitrid 613.
- -nitrite 129.
- -rhodanid 715.
- -trinitride 601.

Niobnitrid 614.

Nitramid 234.

Nitramine 235.

Nitride 596, 606, 903.

Nitrile 665, 670, 903.

Nitrilohexaphosphonitril-

chlorid 622.

Nitrite 108.

Nitrohydroxylaminsäure

891, 894.

Nitrometalle 171.

Nitrosamid 104.

Nitrosamine 104, 896.

Nitrosoverbindungen 105, 899.

Nitrosyl-bromid 104.

— -chlorid 103, 896.

Nitroverbindungen 240.

— Nachweis und Bestim- | mung 875.

Nitroxyl-chlorid 237.

— -chlorür 103.

Nitroylchlorür 237.

Nitryl-bromid 236.

- -chlorid 237.
- -cyanid 239.
- -tribromid 236.

Nukleinbasen 830.

Nukleine 830.

Nukleinsäuren 830.

Nukleoalbumine 830.

0.

Orthosalpetersäure 898. Osazone 583. Osmiumcyanid 659.

Osotetrazine 794.

Osotriazole 785.

Oxazine 761.

Oxazole 747.

Oxime 543, 902.

Oxindol 744.

Oxy-azoverbindungen 76,

893.

- -biazole 772.
- -chinoline 757.
- -cyanurdisulfid 707.
- -nitrile 672.

Oxy-protein 826.

- -protsulfonsäure 825.
- pyridinkarbonsäure 825.

P.

Palladium-cyanid 659.

- -rhodanide 715.
- --- -nitrate 323.
- - nitrite 130.

Parabansäure 771.

Paracyan 635.

Paraxanthin 777.

Pentaphosphonitrilchlorid

Penthiazoline 764.

Peptone 831.

Peroxyprotsäure 825.

Persulfocyansäure 726, 727.

Phenanthrazin 782.

Phenanthridin 760.

Phenanthrolin 759.

Phenanthronaphtazin 782.

Phenanthrophenazin 781.

Phenazin 781.

Phenazon 781.

Phenmiazine 775.

Phenmorpholine 763.

Phenonaphtakridin 759.

Phenoxazin 763.

Phenpentoxazoline 762.

Phenpiazine 781.

Phentriazone 791.

Phenylalanin 824.

Phenylthiokarbizine 783.

Phospham 617.

Phosphor-nitril 622.

— -stickstoff 616.

Phtalazin 773.

Piazthiole 772.

Piperideine 753.

Piperidine 753, 904.

Platin-cyanide 660.

- -kaliumselecyanat 729.
- ·nitrat 323.
- -nitrid 614.
- -nitrite 131.

– -rhodanide 715. Polyphosphonitrilchloride

621.

Praseodym cyanid 660.

-- -nitrat 323.

Protamine 821, 825.

Proteide 829.

Proteinstoffe 819.

Protoalbumose 832.

Pseudo-ammoniumbasen 901.

- -atropin 801.
- -azimide 785.
- -harnsäure 774, 778.
- -indoxyl 744.
- -phenanthrolin 759.
- -- -schwefelcyan 725.
- -thiohydantoine 749.

Purine 775.

Pyrazine (Piazine) 780.

Pyrazol 766.

Pyrazolidin 767.

Pyrazolidon 767.

Pyrazoline 767.

Pyrazolone 767, 768.

Pyrenolin 758.

Pyridazin 773.

Pyridin 749.

Pyridone 750, 752.

Pyrimidine 773, 779.

Pyrrol 742, 904.

Pyrrolidin 743.

Pyrrolidinkarbonsäure 825.

Pyrrolin 743.

Q.

Quecksilber-cyanide 660.

- -cyanurate 703.
- -hyponitrite 67.
- -nitrate 323.
- -nitrid 614.
- -nitrite 131, 896. — -rhodanide 715.
- -selencyanat 729.
- -trinitride 601.

R.

Rhodanwasserstoff 707.

- Bestimmung 887.
- Ester 717.
- Salze 709.

Rhodium-cyanid 662.

- - nitrat 330.
- -nitrite 132.

Rosindone 783.

Rosinduline 783.

Rubidiumamid 427.

- - nitrat 330.

— -trinitrid 601.

! Ruthenium-cyanid 662.

— -nitrite 132.

S.

Salpetergas 80. Salpetersäure 182.

- Bestimmung 862.
- Bildung 185.
- Darstellung 193, 897.
- Eigenschaften 204.
- Höhere Hydrate 218, 898.
- Nachweis 858.
- Rauchende 219.
- Thermochemie 205.
- Verhalten 221, 898.
- Vorkommen 183.
- Wässerige 210.
- Zersetzung 209.

Salpetersäure-amid 234.

- -anhydrid 178.
- -bromid 236.
- -chlorid 237.
- -cyanid 239.
- -ester 361, 900.
- -hydrate 181, 897, 898.
- -monohydrat 182.
- --- -salze 258, 899.
- -subhydrat 181.

Balpetersalzsäure 238. Salpetrige Säure 94.

- — Bestimmung 855.
- — Bildung 95.
- — Darstellung 98.
- — Eigenschaften 99.
- — Nachweis 851.
- — Salze 108.
- — Verbindungen 100.
- — Verhalten 101.
- - Vorkommen 94.
- — Zersetzungen 101. Salpetrigsäure-amid 104.
 - -bromid 104.
 - -chlorid 103.
- -ester, Alkylnitrite 136.
- -salze 108.

Samarium-nitrat 331.

— -rhodanid 716.

Bäurecyanide 903.

Scandiumnitrat 331.

Schwefelstickstoff 370.

— :säuren 373.

Selen-azole 749.

- -cyan 728.
- -cyanursäure 730.
- -cyanurwasserstoff 728.

Selencyanurwasserstoffester 730.

- — -salze 729.
- -tricyanid 728.

Senföle 718, 721.

Serin 825.

Silber-cyanat 699.

Silber-cyanid 662.

- -cyanurate 703.
- -dithiocyanat 723.
- -hyponitrit 69.
- -isopersulfocyanat 727.
- -nitrat 331.
- -nitrid 614.
- ·nitrit 133.
- -persulfocyanat 727.
- -rhodanid 716.
- -selencyanat 729.
- trinitrid 602.

Stickoxyd s. Stickstoffdioxyd.

Stickoxyd-Hämoglobin 93-

— -Phosphorsäure 93.

Stickstoff, allotrope Modifikationen 20.

- Atomgewicht 1, 890.
- Assimilation 24.
- Darstellung 5, 890.
- Eigenschaften 8, 890.
- Erkennung und Bestimmung 835.
- Spektrochemie 27.
- Stereochemie 18, 890.
- Valenz 16.
- Verbindungswärme 25.
- Verhalten gegen: brennende Körper 21. Bor, Silicium etc. 23. Kohle 23. Kohlenwasser-

stoffe etc. 24.

Metalle 23.

Oxydationsmittel 23.

Pflanzen 24.

Sauerstoff 21.

Schwefelkoblenstoff

23.

— Vorkommen 1, 890. Stickstoff borverbindungen 736.

Stickstoffdioxyd 80.

- Anwendung 93.
- Bestimmung 850.
- Bildung 80.
- Darstellung 80.

Stickstoffdioxyd, Eigenschaften 81, 894.

- Verbindungen 83.
- Zersetzungen 86. Stickstoffmetalle 596, 606. Stickstoffmonoxyd, Stickoxydul 49.
 - Anwendung 57.
 - Bestimmung 849.
 - Bildung 49.
 - Darstellung 50.
 - Eigenschaften 51, 891.
 - Hydrat 57.
 - Nachweis 849.
- Zersetzungen 55.

Stickstoff-oxyde, Allgemeines 49, 365, 891.

- -oxydul s. Stickstoffmonoxyd 49.
- -pentasulfid 373.
- -pentoxyd 178.
- — Bildung 178.
- — Darstellung 178.
- — Eigenschaften 179.
- — Konstitution 180.
- Stickstoff-silicium 731. — -tetrasulfid 370.
- -tellur 900.

Stickstofftetroxyd 160.

- Anwendung 175.
- Bestimmung 176.
- Bildung 161.
- Darstellung 161.
- Dissoziation 164.
- Eigenschaften 162.
- Konstitution 174.
- Verhalten 168, 897.
- Zersetzung 167.

Stickstoff-titankohlenstoff 733.

- -titanverbindungen **732.**
- -- -trioxyd s. a. salpetrige Säure 94.
- -wasserstoffsäure s. Azoimid 590.
- -wasserstoffverbindurgen 377, 900.
- -zirkonium 735. Strontium-cyanid 663.
- -hyponitrit 70, 892.
- -nitrat 341.
- -nitrid 615.
- -nitrit 135.
- -rhodanid 716.

Begister.

Strontiumtrinitrid 602.	Triagolone 787.	
Sulfocyansaure 707.	Triazzulfole 789.	₹.
m.	1.	E54.
T.	684.	1
Tantalnitrid 615.	904.	616.
342.	742.	
342.	1	ļ
757.		71.
753.	619.	— -nitrate 348.
	Tripyrrol 743.	rhodanid 716.
621.	724.	
Tetrazine 794.	1247	W.
Tetrazine 794. Tetrazole 792.	389.	***
	1000	Wolframpitrid 616.
Thallium-cyanide 664.	Tyrosin 824.	
nitrate 343.	υ.	x .
rhodanid 716.		1
— -trinitride 602.	Übersalpetersäure 367.	Xanthanwasserstoff 726.
Theobromin 776.	S. A.	Xanthin 776, 780.
Theophyllin 776.		
Thiazine 761.		Y.
Thiazole 749.	-80-	
	thracen 177.	Ytterbiumnitrat 855, 900.
	— -bromid 176.	Yttrium-nitrate 355.
by iÿ.	chlorid 176.	rhodanid 717.
cumazone 763.	salze 177.	trinitride 602.
— -cyansaure 707.	Untersalpetrige Säure 58.	
_	— — Bestimmung 850.	Z.
 764.	— — Bildung 58.	
***	- Darstellung 50,	Zink-amid 901.
triazole 789.	891.	— -cyanid 664.
urazole 787.	Ester 63.	cyanurate 703.
344.	- Konstitution 63.	byponitrit 71.
•	— Salze 64, 892.	- nitrate 556.
	— — Zusammensetzung	nitrid 616.
732.	62.	nitrite 136, 896.
82.	Uracile 774.	- rhodanid 717.
•mte 784.	Uramil 774.	trinitride 602.
	Urannitrid 615.	Zinn-hyponitrit 71.
\5.	Uranylnitrat 346.	— -nitrate 358.
786.	Urazine 795.	nitrid 616.
	Urazole 787.	rhodanid 717.
	Ureine 77).	Zirkoniumnitrate 360.
786.	Urotropin 790.	Zucker, Oxime der 559.

R.M.LOESER

Berichtigungen.

Seite 1. Die Zahl von Leduc muß 14,005 heißen.

Seite 71, Anm. *): Blomstrand, Journ. pr. Chem. [2] 53, 169 (nicht ,153", 169).

Seite 103. Bei Darstellung 2 lies "Kaliumnitrit" statt "Kaliumnitrat".

Seite 287, Anm. 1): Am. Chem. Journ. 19, 227 (nicht 10, 227).

R.M.LOESER